

46 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:**

- nautaeläinten siemenneste, joka on kerätty, käsitelty ja varastoitu 20. huhtikuuta 2021 jälkeen asetuksen (EU) 2016/429 ja delegoidun asetuksen (EU) 2020/692 mukaisesti;
- nautaeläinten siemennesteen varastot, kun siemenneste on kerätty, käsitelty ja varastoitu 31. joulukuuta 2004 jälkeen ja ennen 21. huhtikuuta 2021 neuvoston direktiivin 88/407/ETY, sellaisena kuin se on muutettuna neuvoston direktiivillä 2003/43/EY, mukaisesti;
- nautaeläinten siemennesteen varastot, kun siemenneste on kerätty, käsitelty ja varastoitu ennen 1. tammikuuta 2005 neuvoston direktiivin 88/407/ETY, sellaisena kuin se on muutettuna neuvoston direktiivillä 93/60/ETY, mukaisesti;
- nautaeläinten 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;
- nautaeläinten *in vivo* -tuotettujen alkioiden varastot, kun alkio on kerätty, käsitelty ja varastoitu ennen 21. huhtikuuta 2021 direktiivin 89/556/ETY mukaisesti;
- nautaeläinten *in vitro* -tuotettujen alkioiden varastot, kun alkio on tuotettu, käsitelty ja varastoitu ennen 21. huhtikuuta 2021 direktiivin 89/556/ETY mukaisesti ja hedelmöitetty neuvoston direktiivin 88/407/ETY vaatimukset täyttävällä siemennesteellä;
- nautaeläinten *in vitro* -tuotettujen alkioiden varastot, kun alkio on tuotettu, käsitelty ja varastoitu ennen 21. huhtikuuta 2021 direktiivin 89/556/ETY mukaisesti ja hedelmöitetty siemennesteellä, joka tulee viejään toimivaltaisen viranomaisen hyväksymältä siemennesteen keräys- tai varastointiasemalta

(MALLI 'BOV-GP-PROCESSING-ENTRY')

MAA		Eläinterveystodistus EU:hun tuloa varten	
Osa I: Lähetyksen kuvaus	I.1 Lähettäjä/Viejä Nimi Osoite Maa ISO-maakoodi	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2a IMSOC-viite
		I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen	QR-KOODI
		I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen	
	I.5 Vastaanottaja/Tuoja Nimi Osoite Maa ISO-maakoodi	I.6 Lähetyksestä vastaava toimija Nimi Osoite Maa ISO-maakoodi	
	I.7 Alkuperämaa ISO-maakoodi	I.9 Määränpäämaa ISO-maakoodi	
	I.8 Alkuperäalue Koodi	I.10 Määränpääalue Koodi	
	I.11 Lähetyspaikka Nimi Rekisteri-/hyväksyntänumero Osoite Maa ISO-maakoodi	I.12 Määräpaikka Nimi Rekisteri-/hyväksyntänumero Osoite Maa ISO-maakoodi	
	I.13 Lastauspaikka	I.14 Lähtöpäivä ja -aika	
	I.15 Kuljetusvälineet ☐ Ilma-alus ☐ Alus ☐ Junavaunu ☐ Maantieajoneuvo Tunnistiedot	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 alkio			
I.21	☐ Kauttakulkua varten	I.22	☐ Sisämarkkinoille	
	Kolmasmaa	ISO-maakoodi	I.23	
I.24	Pakkausten kokonaislukumäärä	I.25	Kokonaismäärä	I.26
I.27	Lähetysten kuvaus			
CN-koodi	Laji	Alalaji/Luokka	Tunnistenumero	Määrä
Tyyppi		Laitoksen/pitopaikan/keskuksen hyväksyntä-tairekisterinumero	Tunnistusmerkki Keräys-/tuotantopäivä	Testi

MAA

Todistusmalli BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

II. Terveystietä koskevattiedot		II.a Todistuksen viitenumero	II.b IMSOC-viite
Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa seuraavaa:			
II.1	Kohdassa I.11 kuvattu sukusolujen ja alkioden käsittelypaikka ⁽¹⁾ , jossa Euroopan unioniin vietäväksi tarkoitettu (tarkoitettu) siemenneste ⁽²⁾ /munasolut ⁽²⁾ / <i>in vivo</i> -tuotetut alkio ⁽²⁾ / <i>in vitro</i> -tuotetut alkio ⁽²⁾ / mikromanipuloidut alkio ⁽²⁾ on käsitelty ja varastoitu,		
II.1.1	sijaitsee kolmannessa maassa, alueella tai jommankumman vyöhykkeellä,		
II.1.1.1	josta/jolta nautaeläinten siemennesteen ⁽²⁾ /munasolujen ⁽²⁾ /alkioiden ⁽²⁾ tulo unioniin on sallittua ja joka mainitaan komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 liitteen IX 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, naudan tarttuvaa keuhkoruttoa eikä lumpy skin -tautiviruksen aiheuttamaa tartuntaa 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 eikä naudan 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⁾ /alkio ⁽²⁾ on tarkoitettu keinolliseen lisääntymiseen, ja se (ne)		
II.2.1	on kerätty tai tuotettu, käsitelty ja varastoitu siemennesteen keräysasemalla / keinosiemennysasemalla ⁽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 viejämäassa;]		
⁽²⁾ ja/tai	[sijaitsee ⁽⁵⁾ , ja se (ne) on tuotu viejämäahan vähintään yhtä tiukoin edellytyksin kuin asetuksessa (EU) 2016/429 ja komission delegoidussa asetuksessa (EU) 2020/692 vahvistetut nautaeläinten siemennesteen ⁽²⁾ /munasolujen ⁽²⁾ /alkioiden ⁽²⁾ unioniin tuloon sovellettavat edellytykset;]		
II.2.2	on siirretty kohdassa I.11 kuvattuun sukusolujen ja alkioden käsittelypaikkaan vähintään yhtä tiukoin edellytyksin kuin ne, jotka kuvataan seuraavissa:		
⁽²⁾ joko	[malli BOV-SEM-A-ENTRY ⁽⁴⁾ ;]		

Osa II: Todistus

MAA

Todistusmalli BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

⁽²⁾ja/tai [malli BOV-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾;] ⁽²⁾ja/tai [malli BOV-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾;] ⁽²⁾ja/tai [malli BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾;] ⁽²⁾ja/tai [malli BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾;] ⁽²⁾ja/tai [malli BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY⁽⁴⁾;] ⁽²⁾ja/tai [malli BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY⁽⁴⁾;] ⁽²⁾ja/tai [malli BOV-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾;] ⁽²⁾ja/tai [malli BOV-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾;] 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 alkioden 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 kuljetuspäilyksessä; ⁽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 sekundaarisiin suojapusseihin.] Huomautukset Tämä todistus on tarkoitettu nautaeläinten siemennesteen, munasolujen ja alkioden unioniin tuloa varten, myös silloin, kun unioni ei ole siemennesteen, munasolujen ja alkioden 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 alkiolähetyksen lähettävän sukusolujen ja alkioden käsittelypaikan yksilöllinen hyväksyntänumero, nimi ja osoite. Ainoastaan sukusolujen ja alkioden käsittelypaikat, jotka mainitaan asetuksen (EU) 2016/429 233 artiklan 3 kohdan mukaisesti komission verkkosivustolla osoitteessa: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm Kohta I.12: "Määräpaikka": Ilmoitetaan siemenneste-, munasolu- ja/tai alkiolähetyksen määränpäässä olevan pitopaikan osoite ja yksilöllinen rekisteri- tai hyväksyntänumero.	
---	--

MAA

Todistusmalli BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

	Kohta I.17: ”Lähetysten mukana seuraavat asiakirjat”: Asiaa koskevien alkuperäisten todistusten numeroiden on vastattava niiden virallisten asiakirjojen tai terveystodistusten sarjanumeroita, jotka ovat seuranneet osassa I kuvattujen (kuvattujen) siemennesteen, munasolujen ja/tai alkuiden mukana siltä siemennesteen keräysasemalta / keinosiemennysasemalta, jolla siemenneste on kerätty, ja/tai siitä alkionkeruuryhmästä/alkionsiirtoryhmästä ja/tai alkiontuotantoryhmästä, joka on kerännyt ja/tai tuottanut munasolut ja/tai alkuiot, ja/tai siitä sukusolujen ja alkuiden käsittelypaikasta, jossa siemenneste, munasolut tai alkuiot on käsitelty ja varastoitu, ja/tai siltä sukusolujen ja alkuiden varastointiasemalta, jolla siemenneste, munasolut tai alkuiot on varastoitu, kohdassa I.11 tarkoitettuun sukusolujen ja alkuiden 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: ”Tyypit”: Täsmennetään, onko kyse siemennesteestä, <i>in vivo</i> -tuotetuista alkioidista, <i>in vivo</i> -tuotetuista munasoluista, <i>in vitro</i> -tuotetuista alkioidista vai mikromanipuloiduista alkioidista. ”Laji”: Valitaan tapauksen mukaan ”<i>Bos taurus</i>”, ”<i>Bison bison</i>” tai ”<i>Bubalus bubalis</i>”. ”Tunnistenumero”: Ilmoitetaan kunkin luovuttajaeläimen tunnistenumero. ”Tunnistusmerkki”: Ilmoitetaan siihen olkeen tai muuhun pakkaukseen tehty merkintä, johon lähetykseen kuuluva (kuuluvat) siemenneste, munasolut ja/tai alkuiot on sijoitettu. ”Keräys-/tuotantopäivä”: Ilmoitetaan päivä, jona lähetykseen kuuluva (kuuluvat) siemenneste, munasolut ja/tai alkuiot on kerätty tai tuotettu. ”Laitoksen/pitopaikan/keskuksen hyväksyntä- tai rekisterinumero”: Ilmoitetaan siemennesteen keräyspaikkana olleen siemennesteen keräysaseman / keinosiemennysaseman ja/tai munasolut tai alkuiot keränneen tai tuottaneen alkionkeruuryhmän/alkionsiirtoryhmän ja/tai alkiontuotantoryhmän yksilöllinen hyväksyntänumero. ”Määrä”: Ilmoitetaan samalla merkinnällä varustettujen olkien tai muiden pakkausten lukumäärä. Osa II: (1) Ainoastaan sukusolujen ja alkuiden käsittelypaikat, jotka mainitaan asetuksen (EU) 2016/429 233 artiklan 3 kohdan mukaisesti komission verkkosivustolla osoitteessa: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_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 I osan taulukon sarakkeessa 9. (4) Ainoastaan sukusolujen ja alkuiden hyväksytyt pitopaikat, jotka mainitaan asetuksen (EU) 2016/429 233 artiklan 3 kohdan mukaisesti komission verkkosivustolla osoitteessa: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm. (5) Ainoastaan täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 liitteessä IX 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 kuvattujen (kuvattujen) siemennesteen, munasolujen tai alkuiden mukana siltä siemennesteen keräysasemalta / keinosiemennysasemalta, jolla siemenneste on kerätty, ja/tai siitä alkionkeruuryhmästä/alkionsiirtoryhmästä tai alkiontuotantoryhmästä, joka on kerännyt tai tuottanut munasolut ja/tai alkuiot, ja/tai siitä sukusolujen ja alkuiden käsittelypaikasta, jossa siemenneste, munasolut tai alkuiot on käsitelty ja varastoitu, ja/tai siltä sukusolujen ja alkuiden varastointiasemalta, jolla siemenneste, munasolut ja/tai alkuiot on varastoitu, kohdassa I.11 tarkoitettuun sukusolujen ja alkuiden käsittelypaikkaan, josta siemenneste, munasolut ja/tai alkuiot lähetetään. (7) Sovelletaan jäädytettyyn siemennesteeseen, jäädytettyihin munasoluihin tai jäädytettyihin alkioidiin. (8) Sovelletaan lähetyskiiniin, joissa nautaeläinten siemennestettä, munasoluja, <i>in vivo</i> -tuotettuja alkioidia, <i>in vitro</i> -tuotettuja alkioidia ja mikromanipuloituja alkioidia sijoitetaan yhteen kuljetuspäällykseen, jossa ne kuljetetaan.
--	--

MAA

Todistusmalli BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

Virkaeläinlääkäri

Nimi (suuraakkosin)

Päiväys

Virka-asema ja -nimike

Leima

Allekirjoitus