

47 LUKU

**ELÄINTERVEYSTODISTUKSEN MALLI SEURAAVASSA LUETELTUIJEN
SUKUSOLUJEN JA ALKIOIDEN LÄHETYSTEN UNIONIIN TULOJA VARTEN,
KUN SUKUSOLUT JA ALKIOT LÄHETETÄÄN SUKUSOLUJEN JA ALKIOIDEN
VARASTOINTIASEMALTA 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-STORAGE-ENTRY')

MAA		Eläinterveystodistus EU:hun tuloa varten											
Osa I: Lähetksen kuvaus	I.1	Lähettäjä/Viejä Nimi Osoite Maa ISO-maakoodi	<table border="1"> <tr> <td>I.2</td> <td>Todistuksen viitenumero</td> <td>I.2a</td> <td>IMSO C-viite</td> </tr> <tr> <td>I.3</td> <td>Toimivaltainen keskusviranomainen</td> <td colspan="2" rowspan="2">QR-KOODI</td> </tr> <tr> <td>I.4</td> <td>Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen</td> </tr> </table>	I.2	Todistuksen viitenumero	I.2a	IMSO C-viite	I.3	Toimivaltainen keskusviranomainen	QR-KOODI		I.4	Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen
	I.2	Todistuksen viitenumero	I.2a	IMSO C-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 Tunnist tiedot	I.16	Saapumisrajatarkastusasema									
		I.17	Lähetksen 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		I.22 ☐ Sisämarkkinoille	
	Kolmas maa	ISO-maakoodi	I.23	
I.24	Pakkausten kokonaislukumäärä	I.25	Kokonaismäärä	I.26
I.27	Lähetysten kuvaus			
CN-koodi	Laji	Alalaji/Luokka	Tunnistenumero	
Tyyppi	Laitoksen/pitopaikan/keskuksen hyväksyntä-tärekisterinumero		Tunnistusmerkki	Keräys-/tuotantopäivä
				Määrä
				Testi

MAA

Todistusmalli BOV-GP-STORAGE-ENTRY

II. Terveyttä koskevattiedot		II.a Todistuksen viitenumero	II.b IMSOC-viite
Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa seuraavaa:			
Osa II: Todistus	II.1 Kohdassa I.11 kuvattu sukusolujen ja alkioden varastointiasema ⁽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 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 jossa/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 jossa/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 jossa/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 jossa/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 5 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 / 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⁾ / <i>in vivo</i> -tuotettujen alkioden ⁽²⁾ / <i>in vitro</i> -tuotettujen alkioden ⁽²⁾ unioniin tuloon sovellettavat edellytykset;]			
II.2.2 on siirretty kohdassa I.11 kuvatulle sukusolujen ja alkioden varastointiasemalle vähintään yhtä tiukoin edellytyksin kuin ne, jotka kuvataan seuraavissa:			
⁽²⁾ joko [malli BOV-SEM-A-ENTRY ⁽⁴⁾ ;]			

MAA

Todistusmalli BOV-GP-STORAGE-ENTRY

	(2)ja/tai [malli BOV-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾;] (2)ja/tai [malli BOV-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾;] (2)ja/tai [päättöksen 2011/630/EU liitteessä II olevan 1 osan A jakson malli 1⁽⁴⁾;] (2)ja/tai [päättöksen 2011/630/EU liitteessä II olevan 1 osan B jakson malli 2⁽⁴⁾;] (2)ja/tai [päättöksen 2011/630/EU liitteessä II olevan 1 osan C jakson malli 3⁽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 kuljetuspäällyksessä, II.2.5.1 joka on sinetöity ja numeroitu ennen sulusolujen ja alkioiden varastointiasemalta 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 kuljetuspäällys; (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 kuljetuspäällyksessä, jossa ne erotetaan toisistaan fyysisiin osastoihin tai sekundaarisin suojapusseihin.] Huomautukset Tämä todistus on tarkoitettu nautaeläinten siemennesteen unioniin tuloa varten, myös silloin, kun unioni ei ole siemennesteen 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 sulusolujen ja alkioiden varastointiaseman yksilöllinen hyväksyntänumero, nimi ja osoite. Ainoastaan sulusolujen ja alkioiden varastointiasemat, 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
--	--

MAA

Todistusmalli BOV-GP-STORAGE-ENTRY

Kohta I.12:	<i>"Määräpaikka"</i> : Ilmoitetaan siemenneste-, munasolu- ja/tai alkiolähteyksen määränpäässä olevan pitopaikan osoite ja yksilöllinen rekisteri- tai hyväksyntänumero.
Kohta I.17:	<i>"Lähteyksen mukana seuraavat asiakirjat"</i> : Asiaa koskevien alkuperäisten todistusten numeroiden on vastattava niiden virallisten asiakirjojen tai terveystodistusten sarjanumeroita, jotka ovat seuranneet osassa I kuvatun (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 alkiot, ja/tai siitä sukusolujen ja alkuiden käsittelypaikasta, jossa siemenneste, munasolut tai alkiot on käsitelty ja varastoitu, ja/tai siltä sukusolujen ja alkuiden varastointiasemalta, jolla siemenneste, munasolut tai alkiot on varastoitu, kohdassa I.11 tarkoitetulle sukusolujen ja alkuiden varastointiasemalle. 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:	<i>"Tyyppi"</i>: 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. <i>"Laji"</i>: Valitaan tapauksen mukaan <i>"Bos taurus"</i>, <i>"Bison bison"</i> tai <i>"Bubalus bubalis"</i>. <i>"Tunnistenumero"</i>: Ilmoitetaan kunkin luovuttajaeläimen tunnistenumero. <i>"Tunnistusmerkki"</i>: Ilmoitetaan siihen olkeen tai muuhun pakkaukseen tehty merkintä, johon lähteykseen kuuluva (kuuluvat) siemenneste, munasolut ja/tai alkiot on sijoitettu. <i>"Keräys-/tuotantopäivä"</i>: Ilmoitetaan päivä, jona lähteykseen kuuluva (kuuluvat) siemenneste, munasolut ja/tai alkiot on kerätty tai tuotettu. <i>"Laitoksen/pitopaikan/keskuksen hyväksyntä- tai rekisterinumero"</i>: Ilmoitetaan siemennesteen keräyspaikkana olleen siemennesteen keräysaseman / keinosiemennysaseman ja/tai munasolut tai alkiot keränneen tai tuottaneen alkionkeruuryhmän/alkionsiirtoryhmän ja/tai alkiontuotantoryhmän yksilöllinen hyväksyntänumero. <i>"Määrä"</i>: Ilmoitetaan samalla merkinnällä varustettujen olkien tai muiden pakkausten lukumäärä.
Osa II:	
(1)	Ainoastaan sukusolujen ja alkuiden varastointiasemat, 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.

MAA

Todistusmalli BOV-GP-STORAGE-ENTRY

	(6) Tähän todistukseen on liitettävä alkuperäiskappaleet tai virallisesti vahvistetut jäljennökset niistä asiakirjoista tai terveystodistuksista, jotka ovat seuranneet osassa I kuvatun (kuvattujen) siemennesteen, munasolujen tai alkoiden mukana siemennesteen keräyspaikkana olleelta siemennesteen keräysasemalta / keinosiemennysasemalta ja/tai siitä alkionkeruuryhmästä/alkionsiirtoryhmästä tai alkiontuotantoryhmästä, joka on kerännyt tai tuottanut munasolut ja/tai alkiot, ja/tai siitä sukusolujen ja alkoiden käsittelypaikasta, jossa siemenneste, munasolut tai alkiot on käsitelty ja varastoitu, ja/tai siltä sukusolujen ja alkoiden varastointiasemalta, jolla siemenneste, munasolut ja/tai alkiot on varastoitu, kohdassa I.11 kuvattuun sukusolujen ja alkoiden käsittelypaikkaan, josta siemenneste, munasolut ja/tai alkiot lähetetään. (7) Sovelletaan jäädetyttyyn siemennesteeseen, jäädetyttyihin munasoluihin tai jäädetyttyihin alkioihin. (8) Sovelletaan lähetyksiin, joissa nautaeläinten siemennestettä, munasoluja, <i>in vivo</i> -tuotettuja alkioita, <i>in vitro</i> -tuotettuja alkioita ja mikromanipuloituja alkioita sijoitetaan yhteen kuljetuspäällykseen, jossa ne kuljetetaan.
Virkaeläinlääkäri Nimi (suuraakkosin) Päiväys Leima	
Virka-asema ja -nimike Allekirjoitus	