

43 LUKU

**ELÄINTERVEYSTODISTUKSEN MALLI NAUTAELÄINTEN *IN VIVO* -
TUOTETTujen ALKIOIDEN VARASTOJEN LÄHETYSTEN UNIONIIN TULOJA
VARTEN, KUN KYSEISET ALKIOT ON KERÄTTY, KÄSITELTY JA
VARASTOITU ENNEN 21. HUHTIKUUTA 2021 NEUVOSTON DIREKTIIVIN
89/556/ETY MUKAISESTI JA NE LÄHETTÄÄ KYSEISET ALKIOT KERÄNNYT
ALKIONSIIRTORYHMÄ 20. HUHTIKUUTA 2021 JÄLKEEN (malli 'BOV-in-vivo-
EMB-B-ENTRY')**

MAA		Eläinterveystodistus EU:hun tuloa varten		
Osa I: Lähetyskuvauksen kuvaus	I.1	Lähetäjä/Viejä Nimi Osoite Maa	I.2	Todistuksen viitenumero
		ISO-maakoodi	I.3	Toimivaltainen keskusviranomainen
			I.4	Toimivaltainen paikallishallinto viranomainen
	I.5	Vastaanottaja/Tuoja Nimi Osoite Maa	I.6	Lähetyksestä vastaava toimija Nimi Osoite Maa
		ISO-maakoodi		ISO-maakoodi
	I.7	Alkuperämaa	I.9	Määrän päämaa
		ISO-maakoodi		ISO-maakoodi
	I.8	Alkuperäalue	I.10	Määrän pääalue
		Koodi		Koodi
	I.11	Lähetyspaikka Nimi Osoite Maa	I.12	Määräpaikka Nimi Osoite Maa
	Rekisteri-/hyväksyntänumero ISO-maakoodi		Rekisteri-/hyväksyntänumero ISO-maakoodi	
I.13	Lastauspaikka		I.14	
I.15	Kuljetusvälineet ☐ Ilma-alus ☐ Alus ☐ Junavaunu ☐ Maantieajoneuvo Tunnistetiedot		I.16	
			Saapumisraajatarkastusasema	
I.18	Kuljetusolosuhteet	☐ Huoneenlämpö	☐ Jäähdytetty	☐ Jäädetyt
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 BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

II. Terveystietä koskevat tiedot		II.a Todistuksen viitenumero	II.b IMSOC-viite
Allekirjoittanut		virkaeläinlääkäri vakuuttaa seuraavaa: (viejäämaa) ⁽¹⁾	
II.1	Vietäväksi tarkoitetut alkio		
II.1.1	on kerätty viejäämaassa, joka virallisten tietojen mukaan		
	II.1.1.1 on ollut vapaa karjaruttoviruksen aiheuttamista tartunnoista alkioiden keräystä välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden ajan;		
⁽²⁾ joko	II.1.1.2 on ollut vapaa suu- ja sorkkataudista ja lumpy skin -tautiviruksen aiheuttamista tartunnoista alkioiden keräystä välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden ajan, eikä näitä tauteja vastaan ole tänä samana aikana annettu rokotuksia;		
⁽²⁾ tai	II.1.1.2 ei ole ollut vapaa suu- ja sorkkataudista ja lumpy skin -tautiviruksen aiheuttamista tartunnoista alkioiden keräystä välittömästi edeltäneiden 12 kuukauden ajan tai kyseisessä maassa on sinä aikana annettu rokotuksia näitä tauteja vastaan, ja		
	– alkioille ei ole tehty alkion <i>zona pellucida</i> -keton läpäisyä;		
	– alkio on varastoitu hyväksytyissä olosuhteissa vähintään 30 päivän ajan välittömästi keräämisen jälkeen;		
	– luovuttajanaaraat tulevat tiloilta, joilla yhtäkään eläintä ei ole rokotettu suu- ja sorkkatautia tai lumpy skin -tautia vastaan alkioiden keräystä edeltäneiden 30 päivän aikana eikä yhdessäkään taudille alttiiseen lajiin kuuluvassa eläimessä ole ilmennyt suu- ja sorkkataudin tai lumpy skin -tautiviruksen aiheuttaman tartunnan kliinisiä merkkejä alkioiden keräystä edeltäneiden 30 päivän aikana eikä vähintään 30 päivään sen jälkeen;		
II.1.2	on kerännyt alkionsiirtoryhmä ⁽³⁾ ,		
	– joka on hyväksytty direktiivin 89/556/ETY liitteessä A olevan I luvun mukaisesti;		
	– joka on suorittanut alkioiden keräyksen, käsittelyn, varastoinnin ja kuljetuksen direktiivin 89/556/ETY liitteessä A olevan II luvun mukaisesti;		
	– jonka virkaeläinlääkäri on tarkastanut vähintään kaksi kertaa vuodessa;		
II.1.3	on kerätty ja käsitelty tiloissa, joita ympäröivällä alueella vähintään 10 km:n säteellä ei virallisten tietojen mukaan ole esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, epitsootisen verenvuototautiviruksen aiheuttaman tartunnan, <i>vesicular stomatitis</i> -taudin, Rift Valley -kuumeviruksen aiheuttaman tartunnan, naudan tarttuvan keuhkoruton tai lumpy skin -tautiviruksen aiheuttaman tartunnan tapausta alkioiden keräystä välittömästi edeltäneiden 30 päivän aikana eikä niiden unioniin lähettämiseen mennessä, jos kyseessä ovat tuoreet alkio, tai 30 päivän aikana keräämisen jälkeen, jos kyseessä ovat alkio, joihin sovelletaan vähintään 30 päivän pakollista varastointia kohdan II.1.1.2 mukaisesti;		
II.1.4	ovat olleet keräyshetkestä lähtien 30 päivän ajan tai, jos kyseessä ovat tuoreet alkio, unioniin lähettämiseen asti, koko ajan varastoituina tiloissa, joita ympäröivällä alueella vähintään 10 km:n säteellä ei virallisten tietojen mukaan ole esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, <i>vesicular stomatitis</i> -taudin, Rift Valley -kuumeviruksen aiheuttaman tartunnan, naudan tarttuvan keuhkoruton tai lumpy skin -tautiviruksen aiheuttaman tartunnan tapausta;		
II.1.5	on kerätty luovuttajanaaraista, jotka		
	II.1.5.1 ovat olleet keräystä välittömästi edeltäneiden 30 päivän ajan tiloissa, joita ympäröivällä alueella vähintään 10 km:n säteellä ei virallisten tietojen mukaan ole esiintynyt yhtäkään suu- ja sorkkataudin, sinikieliviruksen aiheuttaman tartunnan, epitsootisen verenvuototaudin aiheuttaman tartunnan, <i>vesicular stomatitis</i> -taudin, Rift Valley -kuumeviruksen aiheuttaman tartunnan, naudan tarttuvan keuhkoruton tai lumpy skin -tautiviruksen aiheuttaman tartunnan tapausta;		
	II.1.5.2 eivät ole keräyspäivänä osoittaneet kliinisiä merkkejä taudeista;		
	II.1.5.3 ovat olleet keräystä välittömästi edeltäneet kuusi kuukautta viejäämaan alueella enintään kahdessa laumassa,		
	– joissa virallisten tietojen mukaan ei ole esiintynyt tuberkuloosia kyseisenä aikana;		
	– joissa virallisten tietojen mukaan ei ole esiintynyt luomistautia kyseisenä aikana;		
	– joissa ei ole esiintynyt nautojen tarttuvaa leukoosia tai joissa yhdessäkään nautaeläimessä ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä nautojen tarttuvasta leukoosista viimeisten kolmen vuoden aikana;		
	– joissa yhdessäkään nautaeläimessä ei ole ilmennyt kliinisiä merkkejä naudan tarttuvasta rinotrakeiitista / tarttuvasta pustulaarisesta vulvovaginiitista viimeisten 12 kuukauden aikana.		

MAA

Todistusmalli BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

	II.1.6 Vietäväksi tarkoitetut alkiot on tuotettu keinohedelmöityksellä käyttäen siemennestettä, joka on peräisin siemennesteen keräys- tai varastointiasemalta, jonka täytäntöönpanopäätöksen 2011/630/EU⁽⁴⁾ liitteen I luettelossa mainitun kolmannen maan tai sen osan toimivaltainen viranomainen tai jäsenvaltion toimivaltainen viranomainen on hyväksynyt siemennesteen keräykseen, käsittelyyn ja/tai varastointiin. Huomautukset Tämä todistus on tarkoitettu nautaeläinten alkioiden unioniin tuloa varten, myös silloin, kun unioni ei ole kyseisten 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.6: ”<i>Lähetyksestä vastaava toimija</i>”: Tämä kohta täytetään ainoastaan siinä tapauksessa, että todistus koskee kauttakuljetettavia tuotteita. Kohta I.11: ”<i>Lähetyspaikan</i>” on vastattava sitä alkionsiirtoryhmää, josta alkiot lähetetään unioniin ja joka mainitaan direktiivin 89/556/ETY 8 artiklan 2 kohdan mukaisesti komission verkkosivustolla osoitteessa: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm. Kohta I.19: Kuljetuspäällyksen tunnistetiedot ja sinetin numero on ilmoitettava. Kohta I.21: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta. Kohta I.22: Täytetään sen mukaan, onko kyse kauttakulkuun vai maahantuontiin liittyvästä todistuksesta. Kohta I.24: Pakkausten kokonaislukumäärän on vastattava kuljetuspäällysten lukumäärää. Kohta I.27: ”<i>Laji</i>”: Valitaan tapauksen mukaan ”<i>Bos taurus</i>”, ”<i>Bison bison</i>” tai ”<i>Bubalus bubalis</i>”. ”<i>Tyyppi</i>”: Valitaan ”<i>in vivo</i> -tuotetut alkiot”. Tunnistenumeron on vastattava eläimen virallisia tunnistetietoja. ”<i>Keräys-/tuotantopäivä</i>” on ilmoitettava seuraavassa muodossa: pp.kk.vvvv. ”<i>Laitoksen/pitopaikan/keskuksen hyväksyntä- tai rekisterinumeron</i>” on vastattava sen alkionsiirtoryhmän hyväksyntä- tai rekisterinumeroa, joka on kerännyt, käsitellyt ja varastoinut alkiot, ja kyseisen alkionsiirtoryhmän on oltava mukana direktiivin 89/556/ETY 8 artiklan 2 kohdan mukaisessa luettelossa komission verkkosivustolla osoitteessa: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.
--	--

MAA

Todistusmalli BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

	Osa II: (1) Ainoastaan kolmannet maat, alueet tai niiden vyöhykkeet, jotka luetellaan nautaeläinten alkioden osalta komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 liitteessä IX. (2) Tarpeeton poistetaan. (3) Ainoastaan alkionsiirtoryhmät, jotka luetellaan direktiivin 89/556/ETY 8 artiklan 2 kohdan mukaisesti komission verkkosivustolla osoitteessa: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm. (4) EUVL L 247, 24.9.2011, s. 32.
	Virkaeläinlääkäri Nimi (suuraakkosin) Päiväys Leima Virka-asema ja -nimike Allekirjoitus