

## II

(Незаконодателни актове)

## РЕГЛАМЕНТИ

## РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) 2021/403 НА КОМИСИЯТА

от 18 март 2021 година

за определяне на правила за прилагането на регламенти (ЕС) 2016/429 и (ЕС) 2017/625 на Европейския парламент и на Съвета по отношение на образците на ветеринарни здравни сертификати и на ветеринарни здравни/официални сертификати за въвеждане в Съюза и за движение между държави членки на пратки с определени категории сухоземни животни и със зародишни продукти от тях и по отношение на официалното сертифициране във връзка с тези сертификати и за отмяна на Решение 2010/470/ЕС

(текст от значение за ЕИП)

ЕВРОПЕЙСКАТА КОМИСИЯ,

като взе предвид Договора за функционирането на Европейския съюз,

като взе предвид Регламент (ЕС) 2016/429 на Европейския парламент и на Съвета от 9 март 2016 г. за заразните болести по животните и за изменение и отмяна на определени актове в областта на здравеопазването на животните (Законодателство за здравеопазването на животните) <sup>(1)</sup>, и по-специално член 146, параграф 2, член 156, параграф 2, първа алинея, буква а), член 162, параграф 5, член 238, параграф 3 и член 239, параграф 3 от него,

като взе предвид Регламент (ЕС) 2017/625 на Европейския парламент и на Съвета от 15 март 2017 г. относно официалния контрол и другите официални дейности, извършвани с цел да се гарантира прилагането на законодателството в областта на храните и фуражите, правилата относно здравеопазването на животните и хуманното отношение към тях, здравето на растенията и продуктите за растителна защита, за изменение на регламенти (ЕО) № 999/2001, (ЕО) № 396/2005, (ЕО) № 1069/2009, (ЕО) № 1107/2009, (ЕС) № 1151/2012, (ЕС) № 652/2014, (ЕС) 2016/429 и (ЕС) 2016/2031 на Европейския парламент и на Съвета, регламенти (ЕО) № 1/2005 и (ЕО) № 1099/2009 на Съвета и директиви 98/58/ЕО, 1999/74/ЕО, 2007/43/ЕО, 2008/119/ЕО и 2008/120/ЕО на Съвета, и за отмяна на регламенти (ЕО) № 854/2004 и (ЕО) № 882/2004 на Европейския парламент и на Съвета, директиви 89/608/ЕИО, 89/662/ЕИО, 90/425/ЕИО, 91/496/ЕИО, 96/23/ЕО, 96/93/ЕО и 97/78/ЕО на Съвета и Решение 92/438/ЕИО на Съвета (Регламент относно официалния контрол) <sup>(2)</sup>, и по-специално член 90, първа алинея, букви а) и в) и член 126, параграф 3 от него,

като има предвид, че:

- (1) С Регламент (ЕС) 2016/429 се определят правила относно болести по животните, които се предават на животните или на хората, включително изискванията за официалното ветеринарно здравно сертифициране при различни видове движение на сухоземни животни и на продукти от тях. С него също така на Комисията се предоставят правомощия да приема актове за изпълнение за определяне на правила за образците на ветеринарни здравни сертификати и декларации, както и правила относно информацията, която трябва да се съдържа в определени документи и декларации, изисквани за въвеждането в Съюза на пратки с животни и със зародишни продукти. С посочения регламент освен това на Комисията се предоставят правомощия да определя специални правила относно образци на ветеринарни здравни сертификати, декларации и други документи за определени категории сухоземни животни и зародишни продукти. В Регламент (ЕС) 2016/429 се предвижда също така, че ветеринарните здравни сертификати може да включват и друга информация, изисквана съгласно други правни актове на Съюза.

<sup>(1)</sup> ОВ L 84, 31.3.2016 г., стр. 1.

<sup>(2)</sup> ОВ L 95, 7.4.2017 г., стр. 1.

- (2) Освен това с Регламент (ЕС) 2016/429, в съответствие с член 146, параграф 2, както и с член 156, параграф 2, първа алинея, буква а) и член 162, параграф 5 от него, на Комисията се предоставят правомощия да приема актове за изпълнение за определяне на правила за образци на ветеринарни здравни сертификати за движение към друга държава членка на определени сухоземни животни и на зародишни продукти от тези сухоземни животни.
- (3) Поради това, с цел еднаквото прилагане на правилата, определени в Регламент (ЕС) 2016/429, в настоящия регламент следва да бъдат установени образци на ветеринарни здравни сертификати и ветеринарни здравни/официални сертификати, съдържащи ветеринарно-здравните изисквания по отношение на движението между държавите членки и на въвеждането в Съюза на определени сухоземни животни и зародишни продукти от тези сухоземни животни.
- (4) С Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията <sup>(3)</sup> се определят правила за допълнение по отношение на регистрираните и одобрените животновъдни обекти за зародишни продукти и на изискванията за проследимост и ветеринарно-здравните изисквания при движение в рамките на Съюза на зародишни продукти от определени сухоземни животни. В приложение IV към посочения регламент се определят правила за допълнение по отношение на информацията, която да бъде включена във ветеринарния здравен сертификат за зародишни продукти от говеда, свине, овце, кози и еднокопитни животни и от други животни, изброени в него, придвижвани между държавите членки. В съответствие с посочения регламент тези ветеринарни здравни сертификати следва да съдържат, *inter alia*, съответната информация за ветеринарно-санитарната обстановка. Поради това в настоящия регламент и в образците на сертификати, установени в него, следва да се вземат предвид правилата за допълнение и изискванията, определени в Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.
- (5) С Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията <sup>(4)</sup> се определят правила за допълнение по отношение на профилактиката и контрола на болестите по животните, които са заразни за животни или хора и са определени в член 5, параграф 1 от Регламент (ЕС) 2016/429, по отношение на движението в рамките на Съюза на сухоземни животни и яйца за люпене. С посочения регламент се определят специални изисквания за такова движение и се допълват правилата за ветеринарното здравно сертифициране, по-специално правилата относно информацията, която да бъде включена във ветеринарните здравни сертификати за определени сухоземни животни и яйца за люпене, придвижвани към друга държава членка. Поради това в настоящия регламент и в образците на сертификати, установени в него, следва да се вземат предвид правилата за допълнение, определени в Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.
- (6) С Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията <sup>(5)</sup> се определят ветеринарно-здравни изисквания за допълнение по отношение на въвеждането в Съюза на, *inter alia*, определени сухоземни животни и на зародишни продукти от видовете и категориите отглеждани сухоземни животни, изброени в него. По-специално, в съответствие с посочения регламент, такива пратки се придружават от ветеринарен здравен сертификат, и — ако това е предвидено в същия регламент — от декларации или други документи. Поради това съответните гаранции, определени в Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, следва да бъдат взети предвид в образците на сертификати, установени в настоящия регламент.
- (7) Освен това с Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 се установяват конкретни определения за, *inter alia*, определени зародишни продукти и животновъдни обекти за зародишни продукти. Също така, за целите на посочения делегиран регламент, с Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 се установяват конкретни определения за, *inter alia*, определени сухоземни животни, като същевременно се определят „яйца, свободни от определени патогени“ и „уникален номер на одобрението“. Поради това в настоящия регламент следва също така да се вземат предвид някои определения, установени в делегирани регламенти (ЕС) 2020/686 и (ЕС) 2020/692.

<sup>(3)</sup> Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията от 17 декември 2019 г. за допълнение на Регламент (ЕС) 2016/429 на Европейския парламент и на Съвета по отношение на одобряването на животновъдни обекти за зародишни продукти и на изискванията за проследимост и ветеринарно-здравните изисквания при движение в рамките на Съюза на зародишни продукти от определени отглеждани сухоземни животни (ОВ L 174, 3.6.2020 г., стр. 1).

<sup>(4)</sup> Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията от 17 декември 2019 г. за допълнение на Регламент (ЕС) 2016/429 на Европейския парламент и на Съвета по отношение на ветеринарно-здравните изисквания във връзка с движението в рамките на Съюза на сухоземни животни и на яйца за люпене (ОВ L 174, 3.6.2020 г., стр. 140).

<sup>(5)</sup> Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията от 30 януари 2020 г. за допълнение на Регламент (ЕС) 2016/429 на Европейския парламент и на Съвета по отношение на правилата за въвеждането в Съюза на пратки с някои животни, зародишни продукти и продукти от животински произход и за движението им и боравенето с тях след въвеждане (ОВ L 174, 3.6.2020 г., стр. 379).

- (8) Образците на сертификатите, необходими във връзка със здравеопазването на животните и хуманното отношение към тях, както и от съображения, свързани с общественото здраве, са установени в различни правни актове. От съображения за яснота и правна сигурност, както и за улеснен достъп от страна на компетентните органи, на съответните оператори и на обществеността е целесъобразно образците на сертификати за движение между държави членки и за въвеждане в Съюза на пратки с определени категории сухоземни животни и със зариодни продукти от тях да бъдат консолидирани в един правен акт.
- (9) С Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията<sup>(6)</sup> се определят образци на ветеринарни здравни сертификати, образци на официални сертификати и образци на ветеринарни здравни/официални сертификати за движение в рамките на Съюза или между държави членки на пратки с животни и продукти, като се предвижда съвместимост на тези сертификати с експертната система за контрол на търговията (TRACES) и се улеснява системата за сертифициране в Съюза. Поради това образците на ветеринарните здравни сертификати и на ветеринарните здравни/официални сертификати за движение между държави членки на пратки с определени категории сухоземни животни и със зариодни продукти от тях, установени в настоящия регламент, следва да бъдат изготвени въз основа на образците на ветеринарните здравни сертификати и на ветеринарните здравни /официални сертификати за движение между държави членки, установени в глава 1 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235.
- (10) Освен това, за да се осигури последователност и да се подобри ефективността на сертифицирането, образците на ветеринарните здравни сертификати и на ветеринарните здравни/официални сертификати за въвеждане в Съюза на пратки с определени категории сухоземни животни и със зариодни продукти от тях, установени в настоящия регламент, следва да бъдат изготвени въз основа на образца на ветеринарен здравен сертификат и въз основа на образца на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза, установен в глава 3 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235.
- (11) В член 237, параграф 1, буква а) от Регламент (ЕС) 2016/429 се предвижда, че държавите членки разрешават въвеждането в Съюза на пратки с животни, със зариодни продукти и с продукти от животински произход, ако са придружени от ветеринарен здравен сертификат, освен в случаите, за които в член 237, параграф 4, буква а) от посочения регламент е предвидена дерогация. В член 126, параграф 2, буква в) от Регламент (ЕС) 2017/625 се установява изискването пратките с определени животни и стоки, въведени в Съюза, да се придружават от официален сертификат, официално удостоверение или друго доказателство, че пратките са в съответствие с необходимите изисквания, установени с правилата, посочени в член 1, параграф 2 от същия регламент. Поради това, за да се избегне несъответствие и да се улесни официалният контрол при въвеждането в Съюза на пратки с определени категории сухоземни животни и със зариодни продукти от тях, в настоящия регламент следва да се установят образци на ветеринарни здравни сертификати и образци на ветеринарни здравни/официални сертификати за такива пратки, въведени в Съюза.
- (12) С Регламент (ЕС) 2017/625 се определят правила за извършването на официалния контрол и други официални дейности, осъществявани от компетентните органи на държавите членки, за да се гарантира съответствието с правилата, посочени в член 1, параграф 2 от същия регламент, сред които са включени и правилата относно безопасността на храните на всички етапи от производството, преработката и разпространението, изискванията по отношение на здравеопазването на животните и изискванията във връзка с хуманното отношение към тях. Посоченият регламент предвижда определени правила относно официалното сертифициране, когато с посочените в член 1, параграф 2 правила се изисква издаването на официални сертификати. С посочения регламент по-специално на Комисията се предоставят правомощия да приема актове за изпълнение за определяне на правила относно образците на официални сертификати и относно издаването и заместването на такива сертификати. Предвид факта, че в Регламент (ЕС) 2016/429 липсват по-конкретни правила, съответните правила за официалното сертифициране се прилагат за ветеринарните здравни сертификати и ветеринарните здравни/официални сертификати, установени в настоящия регламент.
- (13) Правилата, посочени в член 1, параграф 2 от Регламент (ЕС) 2017/625, включват изисквания по отношение на здравеопазването на животните, но и *inter alia* правила в областта на безопасността на храните и хуманното отношение към животните. В интерес на правната яснота и за да се сведе до минимум административната тежест при издаването на сертификатите, настоящият регламент следва да включва ветеринарни здравни сертификати и ветеринарни здравни/официални сертификати, които се подписват от официалния ветеринарен лекар. С цел да се

<sup>(6)</sup> Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията от 16 декември 2020 г. за определяне на правила за прилагането на регламенти (ЕС) 2016/429 и 2017/625 на Европейския парламент и на Съвета по отношение на образците на ветеринарни здравни сертификати, образците на официални сертификати и образците на ветеринарни здравни/официални сертификати за въвеждане в Съюза и за движение в рамките на Съюза на пратки с определени категории животни и стоки и по отношение на официалното сертифициране във връзка с тези сертификати и за отмяна на Регламент (ЕО) № 599/2004, регламенти за изпълнение (ЕС) № 636/2014 и (ЕС) 2019/628, Директива 98/68/ЕО и решения 2000/572/ЕО, 2003/779/ЕО и 2007/240/ЕО (ОВ L 442, 30.12.2020 г., стр. 1).

улесни извършването на официален контрол при въвеждането в Съюза и в рамките на Съюза на пратки с определени категории сухоземни животни и със зародишни продукти от тях и да се намали административната тежест, образците на ветеринарните здравни сертификати и образците на ветеринарните здравни/официални сертификати, установени в настоящия регламент, следва да са в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и с Регламент (ЕС) 2017/625.

- (14) С цел да се улесни официалният контрол на граничните контролни пунктове на въвеждане в Съюза, изискванията за сертификати за въвеждане в Съюза следва да включват езикови изисквания.
- (15) Регламент (ЕС) 2016/429 има за цел да намали административната тежест във връзка със сертифицирането и уведомяването чрез използването на — доколкото е възможно — информационните технологии в услуга на редица цели. Освен това в посочения регламент се определят някои правила относно възможността определени пратки да се придружават от електронни ветеринарни здравни сертификати вместо от ветеринарни здравни сертификати, издадени на хартиен носител. В Регламент (ЕС) 2017/625 се предвижда, че системата за управление на информацията относно официалния контрол (IMSOC) трябва да дава възможност за съставяне, обработка и предаване на официалните сертификати, включително в електронен формат. В Регламент за изпълнение (ЕС) 2019/1715 на Комисията (7) се предвижда, че системата TRACES е компонентът на IMSOC, който дава възможност съставянето на сертификати да се извършва електронно, като по този начин се предотвратяват евентуални измамни или подвеждащи практики по отношение на ветеринарните здравни сертификати или ветеринарните здравни/официални сертификати. Поради това, за да се гарантира съответното ниво на сигурност на електронните средства за сертифициране и като се вземе предвид целта за хармонизиране на процеса на сертифициране, образците на сертификатите, установени в настоящия регламент, следва да бъдат съвместими с TRACES.
- (16) С член 90, първа алинея, буква в) от Регламент (ЕС) 2017/625, на Комисията се предоставят правомощия да приема актове за изпълнение за определяне на правила относно процедурите, които да бъдат спазвани при издаването на заместващи сертификати. Поради това е целесъобразно да се определят общи изисквания по отношение на заместването на сертификатите, които следва да се прилагат по отношение на ветеринарните здравни сертификати и по отношение на ветеринарните здравни/официални сертификати, подписвани от официалния ветеринарен лекар, и които следва да се установят в настоящия регламент.
- (17) За да се избегне неправилна употреба и злоупотреба, е важно да се определят правила относно случаите, в които може да се издаде заместващ сертификат, както и изискванията, на които да отговарят тези сертификати. Тези случаи следва да бъдат ограничени до допуснати административни грешки и до случаи, когато първоначалният сертификат е повреден или изгубен.
- (18) Образците на ветеринарните здравни сертификати и ветеринарните здравни/официални сертификати за движение на определени категории сухоземни животни и на зародишни продукти от тях следва да съдържат заверени от официалния ветеринарен лекар подробни данни за пратката и конкретна информация относно здравето на животните и общественото здраве, както и информация за хуманното отношение към животните, когато е необходимо. При движение между държави членки както образците на ветеринарни здравни сертификати, така и образците на ветеринарни здравни/официални сертификати следва да включват част, в която е предвидено да се подготви запис за официалния контрол, извършен по време на тези видове движение и на местоназначението, както и резултатите от този официален контрол.
- (19) С Решение 2010/470/ЕС на Комисията (8) се установяват образци на здравни сертификати за търговия в рамките на Съюза със сперма, яйцеклетки и ембриони от еднокопитни животни, овце и кози, както и с яйцеклетки и ембриони от свине, като се взема предвид Директива 92/65/ЕИО на Съвета (9). Считано от 21 април 2021 г. Директива 92/65/ЕИО се отменя и заменя с Регламент (ЕС) 2016/429. Освен това с Регламент (ЕС) 2016/429, както и с други законодателни актове на Съюза се отменят определени други актове, посочени в образците на сертификати,

(7) Регламент за изпълнение (ЕС) 2019/1715 на Комисията от 30 септември 2019 г. за определяне на правила за функционирането на системата за управление на информацията относно официалния контрол и нейните компоненти („Регламент за IMSOC“) (ОВ L 261, 14.10.2019 г., стр. 37).

(8) Решение 2010/470/ЕС на Комисията от 26 август 2010 г. за установяване на образци на здравни сертификати за търговия в Съюза със сперма, яйцеклетки и ембриони от животни от рода на конете, овцете и козите, както и с яйцеклетки и ембриони от животни от рода на свинете (ОВ L 228, 31.8.2010 г., стр. 15).

(9) Директива 92/65/ЕИО на Съвета от 13 юли 1992 г. за определяне на ветеринарно-санитарните изисквания относно търговията и вноса в Общността на животни, сперма, яйцеклетки и ембриони, които не са предмет на ветеринарно-санитарните изисквания, определени в специалните правила на Общността, посочени в приложение А, раздел I към Директива 90/425/ЕИО (ОВ L 268, 14.9.1992 г., стр. 54).

установени в посоченото решение. Поради това, от съображения за хармонизация и яснота, за да се избегне дублиране на правилата, образците на здравните сертификати, установени в Решение 2010/470/ЕС, следва да бъдат заменени с образците на сертификатите, установени в настоящия регламент, а Решение 2010/470/ЕС следва да бъде отменено.

- (20) Целесъобразно е да се въведе преходен период, за да бъде отчетена конкретната ситуация на компетентните органи в трети държави, които е необходимо да предприемат необходимите мерки, за да гарантират съответствието с настоящия регламент, и за да се вземат предвид специфичните обстоятелства във връзка с превоза на пратки със сухоземни животни и със зародишни продукти от тях, придружени от сертификати, издадени в съответствие с регламенти (ЕО) № 798/2008<sup>(10)</sup> и (ЕС) № 206/2010<sup>(11)</sup> на Комисията, регламенти за изпълнение (ЕС) № 139/2013<sup>(12)</sup> и (ЕС) 2018/659<sup>(13)</sup> на Комисията, решения 2006/168/ЕО<sup>(14)</sup>, 2010/470/ЕС и 2010/472/ЕС<sup>(15)</sup> на Комисията, както и от сертификатите, издадени в съответствие с решения за изпълнение 2011/630/ЕС<sup>(16)</sup>, 2012/137/ЕС<sup>(17)</sup> и (ЕС) 2019/294<sup>(18)</sup> на Комисията преди началната дата на прилагане на настоящия регламент.
- (21) Тъй като Регламент (ЕС) 2016/429 се прилага от 21 април 2021 г., настоящият регламент също следва да се прилага от посочената дата.
- (22) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по растенията, животните, храните и фуражите,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

#### Член 1

### Предмет и приложно поле

1. С настоящия регламент се определят правила относно ветеринарните здравни сертификати, предвидени в Регламент (ЕС) 2016/429, и ветеринарните здравни/официални сертификати въз основа на Регламент (ЕС) 2016/429 и Регламент (ЕС) 2017/625, както и относно издаването и заместването на посочените сертификати, изисквани за въвеждането в Съюза<sup>(19)</sup>, движението в рамките на Съюза и между държави членки на определени пратки със сухоземни животни и със зародишни продукти от тях (наричани заедно „сертификатите“).

<sup>(10)</sup> Регламент (ЕО) № 798/2008 на Комисията от 8 август 2008 г. за установяване на списък от трети страни, територии, зони или компартменти, от които са разрешени вносът и транзитът през Общността на домашни птици и продукти от домашни птици, и относно изискванията за ветеринарно сертифициране (ОВ L 226, 23.8.2008 г., стр. 1).

<sup>(11)</sup> Регламент (ЕС) № 206/2010 на Комисията от 12 март 2010 г. за установяване на списъци на трети страни, територии или части от тях, от които е разрешен вносът в Европейския съюз на някои животни и прясно месо и за определяне на изискванията за ветеринарното сертифициране (ОВ L 73, 20.3.2010 г., стр. 1).

<sup>(12)</sup> Регламент за изпълнение (ЕС) № 139/2013 на Комисията от 7 януари 2013 г. за определяне на ветеринарно-санитарните условия за внос на някои птици в Съюза и на карантинните условия за този внос (ОВ L 47, 20.2.2013 г., стр. 1).

<sup>(13)</sup> Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/659 на Комисията от 12 април 2018 г. относно условията за въвеждане в Съюза на живи еднокопитни животни и сперма, яйцеклетки и ембриони от еднокопитни животни (ОВ L 110, 30.4.2018 г., стр. 1).

<sup>(14)</sup> Решение 2006/168/ЕО на Комисията от 4 януари 2006 г. за установяване на изисквания за здравно и ветеринарно сертифициране при внос в Общността на ембриони от едър рогат добитък и за отмяна на Решение 2005/217/ЕО (ОВ L 57, 28.2.2006 г., стр. 19).

<sup>(15)</sup> Решение 2010/472/ЕС на Комисията от 26 август 2010 г. относно вноса в Съюза на сперма, яйцеклетки и ембриони от животни от рода на овцете и козите (ОВ L 228, 31.8.2010 г., стр. 74).

<sup>(16)</sup> Решение за изпълнение 2011/630/ЕС на Комисията от 20 септември 2011 г. относно вноса в Съюза на сперма от домашни животни от рода на едрия рогат добитък (ОВ L 247, 24.9.2011 г., стр. 32).

<sup>(17)</sup> Решение за изпълнение 2012/137/ЕС на Комисията от 1 март 2012 г. относно вноса в Съюза на сперма от домашни животни от рода на свинете (ОВ L 64, 3.3.2012 г., стр. 29).

<sup>(18)</sup> Решение за изпълнение (ЕС) 2019/294 на Комисията от 18 февруари 2019 г. за установяване на списъка с територии и трети държави, от които е разрешен вносът в Съюза на кучета, котки и порове, и на образеца на ветеринарен здравен сертификат за такъв внос (ОВ L 48, 20.2.2019 г., стр. 41).

<sup>(19)</sup> В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, за целите на настоящия регламент, когато се посочва Съюзът, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

2. С настоящия регламент се установяват образци на сертификати под формата на ветеринарни здравни сертификати или ветеринарни здравни/официални сертификати:
- а) за движение между държави членки на пратки с определени категории сухоземни животни и със зародишни продукти от тях (приложение I); и
  - б) за въвеждане в Съюза на пратки с определени категории сухоземни животни и със зародишни продукти от тях (приложение II).
3. С настоящия регламент се установяват образци на декларации, придружаващи ветеринарните здравни сертификати или ветеринарните здравни/официални сертификати за движение в рамките на Съюза и за въвеждане в Съюза на определени категории сухоземни животни (приложение III).

## Член 2

### Определения

За целите на настоящия регламент се прилагат следните определения:

- 1) „регистриран животновъден обект за зародишни продукти“ означава животновъден обект за зародишни продукти съгласно определението в член 2, точка 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;
- 2) „одобрен животновъден обект за зародишни продукти“ означава животновъден обект за зародишни продукти съгласно определението в член 2, точка 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;
- 3) „сперма“ означава сперма съгласно определението в член 2, точка 14 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;
- 4) „овоцити“ означава овоцити съгласно определението в член 2, точка 15 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;
- 5) „ембрион“ означава ембрион съгласно определението в член 2, точка 16 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;
- 6) „център за събиране на сперма“ означава животновъден обект за зародишни продукти съгласно определението в член 2, точка 11 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;
- 7) „екип за събиране на ембриони“ означава животновъден обект за зародишни продукти съгласно определението в член 2, точка 12 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;
- 8) „екип за производство на ембриони“ означава животновъден обект за зародишни продукти съгласно определението в член 2, точка 13 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;
- 9) „животновъден обект за обработка на зародишни продукти“ означава животновъден обект за зародишни продукти съгласно определението в член 2, точка 18 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;
- 10) „център за съхранение на зародишни продукти“ означава животновъден обект за зародишни продукти съгласно определението в член 2, точка 19 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.
- 11) „говедо“ означава говеда съгласно определението в член 2, точка 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
- 12) „овца“ означава овца съгласно определението в член 2, точка 6 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
- 13) „коза“ означава коза съгласно определението в член 2, точка 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
- 14) „еднокопитно животно“ означава еднокопитно животно съгласно определението в член 2, точка 9 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
- 15) „Камилови“ означава Камилови съгласно определението в член 2, точка 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
- 16) „Еленови“ означава Еленови съгласно определението в член 2, точка 11 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
- 17) „регистрирано еднокопитно животно“ означава регистрирано еднокопитно животно съгласно определението в член 2, точка 12 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
- 18) „еднодневни пилета“ означава еднодневни пилета съгласно определението в член 2, точка 19 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
- 19) „яйца, свободни от определени патогени“ означава яйца за люпене съгласно определението в член 2, точка 26 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;

- 20) „медоносни пчели“ означава животни съгласно определението в член 2, точка 20 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
- 21) „земна пчела“ означава животни съгласно определението в член 2, точка 21 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
- 22) „уникален номер на одобрението“ означава номер съгласно определението в член 2, точка 25 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.

### Член 3

#### **Попълване на ветеринарните здравни сертификати и на ветеринарните здравни/официални сертификати за пратки със сухоземни животни и със зародишни продукти от тях**

1. Сертификатите за движение между държави членки на пратки със сухоземни животни и със зародишни продукти от тях, установени в приложение I към настоящия регламент, се попълват и подписват надлежно от официален ветеринарен лекар в съответствие с обяснителните бележки, предвидени в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235.
2. Сертификатите за въвеждане в Съюза на пратки с водни животни и пратки със сухоземни животни и със зародишни продукти от тях, установени в приложение II към настоящия регламент, се попълват и подписват надлежно от официален ветеринарен лекар в съответствие с обяснителните бележки, предвидени в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235.
3. Операторите, отговарящи за пратките, посочени в параграфи 1 и 2, предоставят на компетентния орган информацията относно описанието на тези пратки съгласно част I от образците на сертификатите, установени съответно в приложение I и II.

### Член 4

#### **Изисквания за сертификатите за сухоземни животни и за зародишни продукти**

1. Официалният ветеринарен лекар попълва сертификатите за пратки със сухоземни животни и със зародишни продукти в съответствие със следните изисквания:
  - а) върху сертификата са положени подписът на официалния ветеринарен лекар и официалният печат; цветът на подписа и цветът на печата, който не е на сух печат или с воден знак, трябва да са различни от цвета на печатния текст;
  - б) когато сертификатът съдържа множество изрази или алтернативни изрази, изразите, които не са приложими, трябва да се зачеркнат, като официалният ветеринарен лекар полага инициалите си и ги подпечатва, или напълно да се заличат от сертификата;
  - в) сертификатът трябва да се състои от едно от изброеното по-долу:
    - i) един лист;
    - ii) няколко листа, като в този случай всички листове са неделими и съставляват едно неразделно цяло;
    - iii) няколко последователни страници, като всяка от тях е номерирана по начин, който указва номера на дадена страница от общия брой страници;
  - г) когато сертификатът се състои от няколко последователни страници, както е посочено в настоящия параграф, буква в), подточка iii), на всяка страница трябва да се отбележи уникалният код, посочен в член 89, параграф 1, буква а) от Регламент (ЕС) 2017/625, и да има подпис на официалния ветеринарен лекар и официален печат;
  - д) за сертификати за движение на пратки между държави членки — сертификатът трябва да придружава пратката до пристигането ѝ на местоназначението в Съюза;
  - е) за сертификати за въвеждане на пратки в Съюза — сертификатът трябва да бъде представен на компетентния орган на граничния контролен пункт на въвеждане в Съюза, където пратката се подлага на официален контрол;
  - ж) сертификатът трябва да бъде издаден преди пратката, за която се отнася, вече да е извън контрола на компетентния орган, издаващ сертификата;
  - з) за сертификати за въвеждане в Съюза — сертификатът трябва да бъде изготвен на официалния език или на един от официалните езици на държавата членка на граничния контролен пункт на въвеждане в Съюза.

2. Чрез дерогация от параграф 1, буква з) дадена държава членка може да даде съгласие сертификатите да бъдат изготвени на друг официален език на Съюза и при необходимост да бъдат придружени от заверен превод.
3. Параграф 1, букви а) — д) не се прилагат за електронните сертификати, издадени в съответствие с изискванията на член 39, параграф 1 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2019/1715.
4. Параграф 1, букви б), в) и г) не се прилагат за сертификати, издадени на хартиен носител и попълнени в TRACES и разпечатани оттам.

#### Член 5

##### **Заместване на сертификати за сухоземни животни и за зародишни продукти**

1. Компетентните органи издават заместващи сертификати за пратки със сухоземни животни и със зародишни продукти само при допуснати административни грешки в първоначалния сертификат или когато първоначалният сертификат е повреден или изгубен.
2. В заместващия сертификат компетентният орган не изменя информацията от първоначалния сертификат по отношение на идентификацията на пратката, проследимостта ѝ и гаранциите, предоставени с първоначалния сертификат за пратката.
3. В заместващия сертификат компетентният орган:
  - а) указва ясна препратка към уникалния код, посочен в член 89, параграф 1, буква а) от Регламент (ЕС) 2017/625, както и към датата на издаване на първоначалния сертификат, и ясно указва, че той заменя първоначалния сертификат;
  - б) указва нов номер на сертификат, различен от този на първоначалния сертификат;
  - в) указва датата, на която е издаден, вместо датата на издаване на първоначалния сертификат;
  - г) изготвя оригинален документ, издаден на хартиен носител, освен когато става въпрос за електронни заместващи сертификати, подадени в системата TRACES.
4. При въвеждане на пратки в Съюза компетентният орган на граничния контролен пункт на въвеждане в Съюза може да не поиска от оператора, отговарящ за пратката, да представи заместващ сертификат, когато информацията относно получателя, вносителя, граничния контролен пункт на въвеждане в Съюза или транспортното средство е променена след издаването на сертификата и тази нова информация е предоставена от оператора, отговарящ за пратката.

#### Член 6

##### **Образци на ветеринарни здравни сертификати за движение между държави членки на определени категории копитни животни**

Ветеринарните здравни сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква а), които е предвидено да се използват при движението между държави членки на определени категории копитни животни, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от съответния биологичен вид:

- а) BOV-INTRA-X, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 1, за говеда, предназначени за клане;
- б) BOV-INTRA-Y, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 2, за говеда, предназначени за клане;
- в) POR-INTRA-X, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 3, за свине, предназначени за клане;
- г) POR-INTRA-Y, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 4, за свине, предназначени за клане;
- д) OV/CAP-INTRA-X, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 5, за овце и кози, предназначени за клане;
- е) OV/CAP-INTRA-Y, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 6, за овце и кози, предназначени за клане;



- ж) EQUI-INTRA-IND, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 7, за отделни еднокопитни животни, непредназначени за клане;
- з) EQUI-INTRA-CON, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 8, за пратка с еднокопитни животни;
- и) CAM-INTRA-X, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 9, за Камилови, непредназначени за клане;
- й) CAM-INTRA-Y, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 10, за Камилови, предназначени за клане;
- к) CER-INTRA-X, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 11, за Еленови, непредназначени за клане;
- л) CER-INTRA-Y, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 12, за Еленови, предназначени за клане;
- м) OTHER-UNGULATES-INTRA-X, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 13, за отглеждани копитни животни, различни от говеда, овце, кози, свине, еднокопитни, Камилови и Еленови и непредназначени за клане;
- н) OTHER-UNGULATES-INTRA-Y, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 14, за отглеждани копитни животни, различни от говеда, овце, кози, свине, еднокопитни, Камилови и Еленови и предназначени за клане.

#### Член 7

#### **Образци на ветеринарни здравни сертификати и ветеринарни здравни/официални сертификати за движение между държави членки на определени категории птици и зародишни продукти от тях**

Ветеринарните здравни сертификати и ветеринарните здравни/официални сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква а), които е предвидено да се използват при движението между държави членки на определени категории птици и зародишни продукти от тях, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от съответните категории птици и продукти:

- а) POU-INTRA-NEP, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 15, за яйца за люпене от домашни птици;
- б) POU-INTRA-DOC, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 16, за едnodневни пилета;
- в) POU-INTRA-X, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 17, за домашни птици за разплод или домашни птици за отглеждане;
- г) POU-INTRA-LT20, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 18, за по-малко от 20 екземпляра домашни птици, различни от шраусови птици, или по-малко от 20 яйца за люпене от домашни птици, различни от шраусови птици;
- д) POU-INTRA-Y, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 19, за домашни птици, предназначени за клане;
- е) POU-INTRA-SPF, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 20, за яйца, свободни от определени патогени;
- ж) CAPTIVE-BIRDS-INTRA, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 21, за птици, отглеждани в плен;
- з) NE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение I, глава 22, за яйца за люпене от птици, отглеждани в плен.

#### Член 8

#### **Образци на ветеринарни здравни сертификати за движение между държави членки на определени видове зародишни продукти от говеда**

Ветеринарните здравни сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква а), които е предвидено да се използват при движението между държави членки на определени видове зародишни продукти от говеда, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от вида на съответните продукти:

- а) BOV-SEM-A-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 23, за пратки със сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- б) BOV-SEM-B-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 24, за пратки със запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета <sup>(20)</sup>, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета <sup>(21)</sup>, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- в) BOV-SEM-C-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 25, за пратки със запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО на Съвета, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- г) BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 26, за пратки с овоцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;
- д) BOV-EMB-B-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 27, за пратки със запаси от ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани преди 21 април 2021 г. в съответствие с Директива 89/556/ЕИО на Съвета <sup>(22)</sup>, изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени ембрионите;
- е) BOV-GP-PROCESSING-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 28, за пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти:
- сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
  - запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО на Съвета,
  - овоцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г.
- ж) BOV-GP-STORAGE-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 29, за пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зародишни продукти:
- сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г.,

<sup>(20)</sup> Директива 88/407/ЕИО на Съвета от 14 юни 1988 г. относно определяне на ветеринарно-санитарните изисквания за внос и търговия в рамките на Общността със сперма от животни от рода на едрия рогат добитък (ОВ L 194, 22.7.1988 г., стр. 10).

<sup>(21)</sup> Директива 2003/43/ЕО на Съвета от 26 май 2003 г. за изменение на Директива 88/407/ЕИО за определяне на ветеринарно-санитарните изисквания за внос и търговия в рамките на Общността със сперма от животни от рода на едрия рогат добитък (ОВ L 143, 11.6.2003 г., стр. 23).

<sup>(22)</sup> Директива 89/556/ЕИО на Съвета от 25 септември 1989 г. относно ветеринарно-санитарните условия, регулиращи търговията в рамките на Общността и вноса от трети страни на ембриони от домашни животни от рода на едрия рогат добитък (ОВ L 302, 19.10.1989 г., стр. 1).

- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО на Съвета,
- овоцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
- запаси от ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г.

#### Член 9

### **Образци на ветеринарни здравни сертификати за движение между държави членки на определени видове зародишни продукти от овце и кози**

Ветеринарните здравни сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква а), които е предвидено да се използват при движение между държави членки на определени видове зародишни продукти от овце и кози, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от вида на съответните продукти:

- а) OV/CAP-SEM-A-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 30, за пратки със сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- б) OV/CAP-SEM-B-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 31, за пратки със запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- в) OV/CAP-SEM-C-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 32, за пратки със запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- г) OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 33, за пратки с овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;
- д) OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 34, за пратки със запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;
- е) OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 35, за пратки със запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;
- ж) OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 36, за пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти:
  - сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 1 септември 2010 г.,

- овощите и ембриони от овце и козе, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от овощите и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от овощите и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 1 септември 2010 г.
- з) OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 37, за пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зародишни продукти:
- сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 1 септември 2010 г.,
  - овощите и ембриони от овце и козе, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от овощите и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от овощите и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 1 септември 2010 г.

#### Член 10

#### **Образци на ветеринарни здравни сертификати за движение между държави членки на определени видове зародишни продукти от свине**

Ветеринарните здравни сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква а), които е предвидено да се използват при движение между държави членки на определени видове зародишни продукти от свине, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от вида на съответните продукти:

- а) POR-SEM-A-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 38, за пратки със сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- б) POR-SEM-B-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 39, за пратки със запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО <sup>(23)</sup> преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- в) POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 40, за пратки с овощите и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овощитите или ембрионите;

<sup>(23)</sup> Директива 90/429/ЕИО на Съвета от 26 юни 1990 г. за определяне на ветеринарно-санитарните изисквания за внос и търговия в рамките на Общността със сперма от животни от рода на свинете (ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 62).

- г) POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 41, за пратки със запаси от овощити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от които са събрани или произведени овощитите или ембрионите;
- д) POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 42, за пратки със запаси от овощити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от които са събрани или произведени овощитите или ембрионите;
- е) POR-GP-PROCESSING-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 43, за пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти:
- сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.,
  - овощити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от овощити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от овощити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.
- ж) POR-GP-STORAGE-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 44, за пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зародишни продукти:
- сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;
  - овощити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от овощити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от овощити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.

#### Член 11

#### **Образци на ветеринарни здравни сертификати за движение между държави членки на определени видове зародишни продукти от еднокопитни животни**

Ветеринарните здравни сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква а), които е предвидено да се използват при движение между държави членки на определени видове зародишни продукти от еднокопитни животни, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от вида на съответните продукти:

- а) EQUI-SEM-A-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 45, за пратки със сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;

- б) EQUI-SEM-B-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 46, за пратки със запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- в) EQUI-SEM-C-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 47, за пратки със запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- г) EQUI-SEM-D-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 48, за пратки със запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- д) EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 49, за пратки с овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;
- е) EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 50, за пратки със запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;
- ж) EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 51, за пратки със запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;
- з) EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 52, за пратки със запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;
- и) EQUI-GP-PROCESSING-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 53, за пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти:
- сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.,
  - запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.,
  - овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.,
  - запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.,

- й) EQUI-GP-STORAGE-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 54, за пратки със зарадишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зарадишни продукти:
- сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.,
  - запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.,
  - овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.,
  - запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.

#### Член 12

##### **Образци на ветеринарни здравни сертификати за движение между държави членки на определени категории пчели**

Ветеринарните здравни сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква а), които е предвидено да се използват при движение между държави членки на определени категории пчели, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от съответния биологичен вид:

- а) NBEE-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 55, за медоносни пчели;
- б) QUE-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 56, за медоносни пчели майки (с дерогация);
- в) BBEE-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 57, за земни пчели.

#### Член 13

##### **Образци на ветеринарни здравни сертификати и декларации за движението между държави членки на определени категории сухоземни животни и определени зарадишни продукти**

Ветеринарните здравни сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква а), и декларациите, посочени в член 1, параграф 3, които е предвидено да се използват при движение между държави членки на определени категории сухоземни животни и определени зарадишни продукти от тях, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от биологичните видове и категориите на съответните продукти:

- а) CONFINED-LIVE-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 58, за сухоземни животни, придвижвани между обособени специализирани животновъдни обекти;
- б) CONFINED-PRIMATE-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 59, за примати, придвижвани към обособен специализиран животновъден обект;
- в) GP-CONFINED-INTRA, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение I, глава 60, за пратки със сперма, овоцити и ембриони от сухоземни животни, отглеждани в обособен специализиран животновъден обект, които са събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;

- г) CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение I, глава 61, за кучета, котки и порове;
- д) GP-CANIS-FELIS-INTRA, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение I, глава 62, за пратки със сперма, овоцити и ембриони от кучета (*Canis lupus familiaris*) и котки (*Felis silvestris catus*), които са събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;
- е) OTHCARN-INTRA, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение I, глава 63, за други хищници;
- ж) WILD-ANIMALS-INTRA, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение I, глава 64, за диви сухоземни животни;
- з) GP-CAM-CER-INTRA, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение I, глава 65, за пратки със сперма, овоцити и ембриони от животни от семейства Camelidae и Cervidae, които са събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.

#### Член 14

#### **Образци на ветеринарни здравни сертификати и ветеринарни здравни/официални сертификати за въвеждане в Съюза на определени категории копитни животни**

Ветеринарните здравни сертификати и ветеринарните здравни/официални сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква б), които е предвидено да се използват за въвеждане в Съюза на определени категории копитни животни, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от съответния биологичен вид:

- а) BOV-X, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение II, глава 1, за говеда;
- б) BOV-Y, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение II, глава 2, за говеда, предназначени за клане;
- в) BOV-X-TRANSIT-RU, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение II, глава 3, за говеда, предназначени за транзитно преминаване от област Калининград към други области на Русия през територията на Литва;
- г) OV/CAP-X, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение II, глава 4, за овце и кози;
- д) OV/CAP-Y, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение II, глава 5, за овце и кози, предназначени за клане;
- е) SUI-X, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение II, глава 6, за свине и животни от семейство Tayassuidae;
- ж) SUI-Y, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение II, глава 7, за свине, предназначени за клане;
- з) RUM, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение II, глава 8, за животни от семейства Antilocapridae, Bovidae (различни от говеда, овце и кози), Giraffidae, Moschidae и Tragulidae;
- и) RHINO, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение II, глава 9, за животни от семейства Tapiridae, Rhinocerotidae и Elephantidae;
- й) HIPPO, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение II, глава 10, за животни от семейство Hippopotamidae;
- к) CAM-CER, изготвен в съответствие с образаца, установен в приложение II, глава 11, за Камилови и Еленови.



## Член 15

**Образци на ветеринарни здравни сертификати, ветеринарни здравни/официални сертификати и декларации за въвеждане в Съюза на определени категории еднокопитни животни**

Ветеринарните здравни сертификати и ветеринарните здравни/официални сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква б), и декларациите, придружаващи ветеринарните здравни сертификати или ветеринарните здравни/официални сертификати, посочени в член 1, параграф 3, които е предвидено да се използват при въвеждане в Съюза или транзитно преминаване през него на определени категории еднокопитни животни, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от съответните видове движение:

- а) EQUI-X, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение II, глава 12, за въвеждане в Съюза на еднокопитни животни, непредназначени за клане;
- б) EQUI-Y, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение II, глава 13, за въвеждане в Съюза на еднокопитни животни, предназначени за клане;
- в) EQUI-TRANSIT-X, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение II, глава 14, за транзитно преминаване през Съюза на еднокопитни животни, непредназначени за клане;
- г) EQUI-TRANSIT-Y, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение II, глава 15, за транзитно преминаване през Съюза на еднокопитни животни, предназначени за клане;
- д) EQUI-RE-ENTRY-30, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение II, глава 16, за повторно въвеждане в Съюза на регистрирани коне за надбягвания, състезания и културни прояви след временен износ за период, не по-дълъг от 30 дни;
- е) EQUI-RE-ENTRY-90-COMP, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение II, глава 17, за повторно въвеждане в Съюза на регистрирани коне за състезания след временен износ за период, не по-дълъг от 90 дни, с цел участие в състезания по конен спорт под егидата на Международната федерация по конен спорт (Fédération Equestre Internationale, FEI);
- ж) EQUI-RE-ENTRY-90-RACE, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение II, глава 18, за повторно въвеждане в Съюза на регистрирани коне за надбягвания след временен износ за период, не по-дълъг от 90 дни, с цел участие в конкретни мероприятия в Австралия, Канада, Съединените американски щати, Хонконг, Япония, Сингапур, Обединените арабски емирства или Катар.

## Член 16

**Образци на ветеринарни здравни сертификати за въвеждане в Съюза на копитни животни, предназначени за обособен специализиран животновъден обект**

Ветеринарните здравни сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква б), които е предвидено да се използват за въвеждане в Съюза на копитни животни, предназначени за обособен специализиран животновъден обект, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от съответния биологичен вид:

- а) CONFINED-RUM, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение II, глава 19, раздел 2, за животни, изброени в раздел 1 от посочената глава, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв;
- б) CONFINED-SUI, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение II, глава 20, раздел 2, за животни, изброени в раздел 1 от посочената глава, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв;
- в) CONFINED-TRE, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение II, глава 21, раздел 2, за животни, изброени в раздел 1 от посочената глава, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв;
- г) CONFINED-HIPPO, изготвен в съответствие с образца, установен в приложение II, глава 22, за животни от семейство Hippopotamidae, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв.

## Член 17

**Образци на ветеринарни здравни сертификати и ветеринарни здравни/официални сертификати за въвеждане в Съюза на определени категории птици и зародишни продукти от тях**

Ветеринарните здравни сертификати и ветеринарните здравни/официални сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква б), които е предвидено да се използват за въвеждане в Съюза на определени категории птици и зародишни продукти от тях, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от съответните категории птици и зародишни продукти от тях:

- а) BPP, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 23, за домашни птици за разплод, различни от шраусови птици, и домашни птици за отглеждане, различни от шраусови птици;
- б) BPR, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 24, за шраусови птици за разплод или шраусови птици за отглеждане;
- в) DOC, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 25, за еднодневни пилета, различни от шраусови птици;
- г) DOR, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 26, за еднодневни пилета на шраусови птици;
- д) HEP, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 27, за яйца за люпене от домашни птици, различни от шраусови птици;
- е) HER, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 28, за яйца за люпене от шраусови птици;
- ж) SPF, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 29, за яйца, свободни от определени патогени;
- з) SP, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 30, за домашни птици, предназначени за клане и различни от шраусови птици;
- и) SR, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 31, за шраусови птици, предназначени за клане;
- й) POU-LT20, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 32, за по-малко от 20 екземпляра домашни птици, различни от шраусови птици;
- к) HE-LT20, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 33, за по-малко от 20 яйца за люпене от домашни птици, различни от шраусови птици;
- л) CAPTIVE-BIRDS, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 34, за птици, отглеждани в плен;
- м) HE-CAPTIVE-BIRDS, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 35, за яйца за люпене от птици, отглеждани в плен.

## Член 18

**Образци на ветеринарни здравни сертификати за въвеждане в Съюза на определени категории пчели**

Ветеринарните здравни сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква б), които е предвидено да се използват за въвеждане в Съюза на определени категории пчели, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от съответния биологичен вид:

- а) QUE, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 36, за медоносни пчели майки;
- б) VBEE, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 37, за земни пчели.

## Член 19

**Образци на ветеринарни здравни сертификати за въвеждане в Съюза на кучета, котки и порове**

Ветеринарният здравен сертификат, посочен в член 1, параграф 2, буква б), който е предвидено да се използва за въвеждане в Съюза на кучета, котки и порове, съответства на образеца CANIS-FELIS-FERRETS, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 38.

## Член 20

**Образци на ветеринарни здравни сертификати за въвеждане в Съюза на определени видове зародишни продукти от говеда**

Ветеринарните здравни сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква б), които е предвидено да се използват за въвеждане в Съюза на определени видове зародишни продукти от говеда, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от вида на съответните продукти:

- а) BOV-SEM-A-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 39, за пратки със сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- б) BOV-SEM-B-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 40, за пратки със запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана след 31 декември 2004 г. и преди 20 април 2021 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО, изменена с Директива 2003/43/ЕО, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- в) BOV-SEM-C-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 41, за пратки със запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО на Съвета, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- г) BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 42, за пратки с овоцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;
- д) BOV-in vivo-EMB-B-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 43, за пратки със запаси от ембриони, получени *in vivo*, от говеда, събрани, обработени и съхранявани преди 21 април 2021 г. в съответствие с Директива 89/556/ЕИО на Съвета, изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране на ембриони, от който са събрани ембрионите;
- е) BOV-in vitro-EMB-C-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 44, за пратки със запаси от ембриони, произведени *in vitro*, от говеда, произведени, обработени и съхранявани преди 21 април 2021 г. в съответствие с Директива 89/556/ЕИО на Съвета, заченати, като е използвана сперма, отговаряща на изискванията на Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за производство на ембриони, от който са произведени ембрионите;
- ж) BOV-in vitro-EMB-D-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 45, за пратки със запаси от ембриони, произведени *in vitro*, от говеда, произведени, обработени и съхранявани преди 21 април 2021 г. в съответствие с Директива 89/556/ЕИО на Съвета, заченати, като е използвана сперма, която идва от центрове за събиране или съхранение на сперма, одобрени от компетентния орган на държавата износител, изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за производство на ембриони, от който са произведени ембрионите;
- з) BOV-GP-PROCESSING-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 46, за пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти:
  - сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО,
  - овоцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,

- запаси от ембриони, получени *in vivo*, от говеда, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от ембриони, произведени *in vitro*, от говеда, произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г. и заченати, като е използвана сперма, отговаряща на изискванията на Директива 88/407/ЕИО,
  - запаси от ембриони, произведени *in vitro*, от говеда, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г. и заченати като е използвана сперма, която идва от центрове за събиране или съхранение на сперма, одобрени от компетентния орган на държавата износител.
- и) BOV-GP-STORAGE-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, посочен в приложение II, глава 47, за пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зародишни продукти:
- сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО на Съвета,
  - овоцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от ембриони, получени *in vivo*, от говеда, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от ембриони, произведени *in vitro*, от говеда, произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г. и заченати, като е използвана сперма, отговаряща на изискванията на Директива 88/407/ЕИО,
  - запаси от ембриони, произведени *in vitro*, от говеда, произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г. и заченати като е използвана сперма, която идва от центрове за събиране или съхранение на сперма, одобрени от компетентния орган на държавата износител.

#### Член 21

#### **Образци на ветеринарни здравни сертификати за въвеждане в Съюза на определени видове зародишни продукти от овце и кози**

Ветеринарните здравни сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква б), които е предвидено да се използват за въвеждане в Съюза на определени видове зародишни продукти от овце и кози, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от вида на съответните продукти:

- а) OV/CAP-SEM-A-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 48, за пратки със сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- б) OV/CAP-SEM-B-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 49, за пратки със запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- в) OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 50, за пратки с овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;

- г) OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 51, за пратки с овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;
- д) OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, посочен в приложение II, глава 52, за пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти:
- сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;
  - овоцити и ембриони от овце и козе, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.
- е) OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 53, за пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зародишни продукти:
- сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.,
  - овоцити и ембриони от овце и козе, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.

#### Член 22

#### **Образци на ветеринарни здравни сертификати за въвеждане в Съюза на определени видове зародишни продукти от свине**

Ветеринарните здравни сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква б), които е предвидено да се използват за въвеждане в Съюза на определени видове зародишни продукти от свине, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от вида на съответните продукти:

- а) POR-SEM-A-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 54, за пратки със сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- б) POR-SEM-B-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 55, за пратки със запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- в) POR-OOCYTES-EMB-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 56, за пратки с овоцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;

- г) POR-GP-PROCESSING-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 57, за пратки със зарадишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зарадишни продукти:
- сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.,
  - овоцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,
- д) POR-GP-STORAGE-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 58, за пратки със зарадишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зарадишни продукти:
- сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.,
  - овоцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.

### Член 23

#### **Образци на ветеринарни здравни сертификати за въвеждане в Съюза на определени видове зарадишни продукти от еднокопитни животни**

Ветеринарните здравни сертификати, посочени в член 1, параграф 2, буква б), които е предвидено да се използват за въвеждане в Съюза на определени видове зарадишни продукти от еднокопитни животни, съответстват на един от изброените по-долу образци в зависимост от вида на съответните продукти:

- а) EQUI-SEM-A-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 59, за пратки със сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- б) EQUI-SEM-B-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 60, за пратки със запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- в) EQUI-SEM-C-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 61, за пратки със запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- г) EQUI-SEM-D-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 62, за пратки със запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата;
- д) EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 63, за пратки с овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;
- е) EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 64, за пратки със запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите;

- ж) EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 65, за пратки със запаси от овощити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от които са събрани или произведени овощитите или ембрионите;
- з) EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 66, за пратки със зариоднишни продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зариоднишни продукти:
- сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.,
  - запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.,
  - овощити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от овощити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от овощити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.;
- и) EQUI-GP-STORAGE-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, установен в приложение II, глава 67, за пратки със зариоднишни продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зариоднишни продукти:
- сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;
  - запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;
  - запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.,
  - запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.,
  - овощити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.,
  - запаси от овощити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.,
  - запаси от овощити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.

#### Член 24

#### **Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на зариоднишни продукти от определени категории сухоземни животни**

Ветеринарният здравен сертификат, посочен в член 1, параграф 2, буква б), който е предвидено да се използва за въвеждане в Съюза на пратки със сперма, овощити и ембриони от сухоземни животни, отглеждани в обособен специализиран животновъден обект, които са събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, съответства на образеца GP-CONFINED-ENTRY, изготвен в съответствие с образеца, посочен в приложение II, глава 68.

**Член 25****Образци на официални декларации за въвеждане в Съюза на определени категории сухоземни животни**

1. Декларацията, посочена в член 1, параграф 3, която е предвидено да се използва при транспортиране на сухоземни животни, въведени в Съюза по море, съответства на образца на допълнението AT-TERRE-SEA, изготвено по образца, установен в приложение III, глава 1, и се попълва от капитана на плавателния съд.
2. Декларацията, посочена в член 1, параграф 3, която е предвидено да се използва при трансбордиране на еднокопитни в съответствие с изискванията, определени в член 9, параграф 2 и член 10, параграф 2 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/659, съответства на образца EQUI-TRANS, изготвен в съответствие с образца, установен в глава 2 от приложение III към настоящия регламент.
3. Декларациите, посочени в параграфи 1 и 2, се прилагат към съответния ветеринарен здравен сертификат или ветеринарен здравен/официален сертификат.

**Член 26****Отмяна**

1. Решение 2010/470/ЕС се отменя, считано от 21 април 2021 г.
2. Позоваванията на това решение се считат за позовавания на настоящия регламент и се тълкуват съгласно таблицата на съответствието в приложение IV.

**Член 27****Преходни разпоредби**

Пратки със сухоземни животни и зародишни продукти от тях, придружавани от подходящия сертификат, издаден в съответствие с регламенти (ЕО) № 798/2008 и (ЕС) № 206/2010 на Комисията, регламенти за изпълнение (ЕС) № 139/2013 и (ЕС) 2018/659 на Комисията, решения 2006/168/ЕО и 2010/472/ЕС на Комисията, както и сертификатите, издадени в съответствие с решения за изпълнение 2011/630/ЕС, 2012/137/ЕС и (ЕС) 2019/294 на Комисията преди началната дата на прилагане на настоящия регламент, се приемат за въвеждане в Съюза до 20 октомври 2021 г., при условие че сертификатът е подписан от лицето, упълномощено да го подписва в съответствие с посочените регламенти и решения, преди 21 август 2021 г.

**Член 28****Влизане в сила и прилагане**

Настоящият регламент влиза в сила на двадесетия ден след деня на публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Той се прилага от 21 април 2021 година.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави членки.

Съставено в Брюксел на 18 март 2021 година.

За Комисията  
Председател  
Ursula VON DER LEYEN



**ПРИЛОЖЕНИЕ I**

Приложение I съдържа следните образци на ветеринарни здравни сертификати и на ветеринарни здравни/официални сертификати за движение между държави членки:

Образец

<b>Копитни животни</b>	
BOV-INTRA-X	Глава 1: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на говеда, непредназначени за клане
BOV-INTRA-Y	Глава 2: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на говеда, предназначени за клане
POR-INTRA-X	Глава 3: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на свине, непредназначени за клане
POR-INTRA-Y	Глава 4: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на свине, предназначени за клане
OV/CAP-INTRA-X	Глава 5: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на овце и кози, непредназначени за клане
OV/CAP-INTRA-Y	Глава 6: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на овце и кози, предназначени за клане
EQUI-INTRA-IND	Глава 7: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на отделни еднокопитни животни, непредназначени за клане
EQUI-INTRA-CON	Глава 8: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратка с еднокопитни животни
CAM-INTRA-X	Глава 9: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на Камилови, непредназначени за клане
CAM-INTRA-Y	Глава 10: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на Камилови, предназначени за клане
CER-INTRA-X	Глава 11: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на Еленови, непредназначени за клане
CER-INTRA-Y	Глава 12: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на Еленови, предназначени за клане
OTHER-UNGULATES-INTRA-X	Глава 13: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на отглеждани копитни животни, различни от говеда, овце, кози, свине, еднокопитни, Камилови и Еленови и непредназначени за клане
OTHER-UNGULATES-INTRA-Y	Глава 14: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на отглеждани копитни животни, различни от говеда, овце, кози, свине, еднокопитни, Камилови и Еленови и предназначени за клане

<b>Птици и зародишни продукти от тях</b>	
POU-INTRA-HEP	Глава 15: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за движение между държави членки на яйца за люпене от домашни птици
POU-INTRA-DOC	Глава 16: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за движение между държави членки на едnodневни пилета
POU-INTRA-X	Глава 17: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за движение между държави членки на домашни птици за разплод и домашни птици за отглеждане
POU-INTRA-LT20	Глава 18: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за движение между държави членки на по-малко от 20 екземпляра домашни птици, различни от шраусови птици, или по-малко от 20 яйца за люпене от домашни птици, различни от шраусови птици
POU-INTRA-Y	Глава 19: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за движение между държави членки на домашни птици, предназначени за клане
POU-INTRA-SPF	Глава 20: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на яйца, свободни от определени патогени
CAPTIVE-BIRDS-INTRA	Глава 21: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на птици, отглеждани в плен
HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA	Глава 22: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на яйца за люпене от птици, отглеждани в плен
<b>Зародишни продукти от говеда</b>	
BOV-SEM-A-INTRA	Глава 23: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
BOV-SEM-B-INTRA	Глава 24: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
BOV-SEM-C-INTRA	Глава 25: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕО на Съвета, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Глава 26: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки с овоцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите

BOV-EMB-B-INTRA	Глава 27: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани преди 21 април 2021 г. в съответствие с Директива 89/556/ЕИО на Съвета, изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени ембрионите
BOV-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Глава 28: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО на Съвета;</li> <li>- овоцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г.</li> </ul>
BOV-GP-STORAGE-INTRA	<p>Глава 29: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зародишни продукти:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО на Съвета;</li> <li>- овоцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г.</li> </ul>

<b>Зародишни продукти от овце и кози</b>	
OV/CAP-SEM-A-INTRA	Глава 30: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
OV/CAP-SEM-B-INTRA	Глава 31: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
OV/CAP-SEM-C-INTRA	Глава 32: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Глава 33: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки с овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите
OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Глава 34: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите
OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Глава 35: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите

OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Глава 36: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 1 септември 2010 г.;</li> <li>- овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 1 септември 2010 г.</li> </ul>
OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA	<p>Глава 37: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зародишни продукти:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 1 септември 2010 г.;</li> <li>- овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 1 септември 2010 г.</li> </ul>

<b>Зародишни продукти от свине</b>	
POR-SEM-A-INTRA	Глава 38: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
POR-SEM-B-INTRA	Глава 39: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Глава 40: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки с овоцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите
POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Глава 41: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от овоцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите
POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Глава 42: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от овоцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите
POR-GP-PROCESSING-INTRA	Глава 43: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти: <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- овоцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.</li> </ul>

POR-GP-STORAGE-INTRA	<p>Глава 44: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зародишни продукти:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- ооцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от ооцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от ооцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.</li> </ul>
<b>Зародишни продукти от еднокопитни животни</b>	
EQUI-SEM-A-INTRA	Глава 45: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
EQUI-SEM-B-INTRA	Глава 46: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
EQUI-SEM-C-INTRA	Глава 47: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
EQUI-SEM-D-INTRA	Глава 48: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г. и изпратена след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Глава 49: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки с ооцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени ооцитите или ембрионите



EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Глава 50: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от които са събрани или произведени овоцитите или ембрионите
EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Глава 51: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от които са събрани или произведени овоцитите или ембрионите
EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA	Глава 52: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от които са събрани или произведени овоцитите или ембрионите
EQUI-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Глава 53: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.;</li> <li>- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.;</li> <li>- овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.;</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.</li> </ul>



EQUI-GP-STORAGE-INTRA	<p>Глава 54: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зародишни продукти:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.;</li> <li>- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.;</li> <li>- овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.;</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.</li> </ul>
<b>Пчели</b>	
HBEE-INTRA	Глава 55: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на медоносни пчели
QUE-INTRA	Глава 56: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на медоносни пчели майки (с дерогация)
VBEE-INTRA	Глава 57: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на земни пчели
<b>Определени категории сухоземни животни и определени зародишни продукти</b>	
CONFINED-LIVE-INTRA	Глава 58: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на сухоземни животни, придвижвани между обособени специализирани животновъдни обекти
CONFINED-PRIMATE-INTRA	Глава 59: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на примати, придвижвани към обособен специализиран животновъден обект
GP-CONFINED-INTRA	Глава 60: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със сперма, овоцити и ембриони от сухоземни животни, отглеждани в обособен специализиран животновъден обект, които са събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686

CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA	Глава 61: Образец на ветеринарен здравен сертификат и образец на декларация за движение между държави членки на кучета, котки и порове
GP-CANIS-FELIS-INTRA	Глава 62: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със сперма, овоцити и ембриони от кучета ( <i>Canis lupus familiaris</i> ) и котки ( <i>Felis silvestris catus</i> ), които са събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686
OTHCARN-INTRA	Глава 63: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на други хищници
WILD-ANIMALS-INTRA	Глава 64: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на диви сухоземни животни
GP-CAM-CER-INTRA	Глава 65: Образец на ветеринарен здравен сертификат за движение между държави членки на пратки със сперма, овоцити и ембриони от животни от семейства Camelidae и Cervidae, които са събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686

## ГЛАВА 1

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ГОВЕДА, НЕПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ  
(ОБРАЗЕЦ BOV-INTRA-X)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>	
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер		
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението		
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на разрешението		<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-X

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:					
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.1.	Говедата <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:			
	II.1.1.	Те са идентифицирани съгласно предвиденото в член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.			
	II.1.2.	През периода от най-малко 30 дни преди заминаването на пратката (или от раждането им, ако са на възраст под 30 дни) те			
	II.1.2.1.	са пребивавали непрекъснато в животновъдния обект на произход;			
	II.1.2.2.	не са били в контакт с отглеждани говеда с по-нисък здравен статус или по отношение на тях не са наложени ограничения на движението от ветеринарно-здравни съображения;			
	II.1.2.3.	не са били в пряк или непряк контакт с отглеждани животни, въведени в Съюза от трета държава или територия през периода от 30 дни преди заминаването на животните.			
	II.1.3.	По време на клиничния преглед, проведен в периода от 24 часа преди заминаването на пратката на ..... (въведете дата dd/мм/гггг), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести от списъка за говеда.			
	II.2.	Съгласно официалната информация животните, описани в част I, отговарят на следните здравни изисквания:			
	II.2.1.	Не идват от животновъдни обекти, по отношение на които са наложени ограничения на движението, засягащи видовете, или които се намират в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за говеда.			
	II.2.2.	Идват от животновъдни обекти, свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> без ваксинация на говедата, и			
	<sup>(2)</sup> или	[животновъдните обекти на произход се намират в държава членка или зона от нея със статут на свободна от инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> по отношение на популацията от говеда.]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[са подложени на изследване за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> с някой от диагностичните методи, предвидени в част 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проба, взета през периода от 30 дни преди заминаването, а при наскоро родили женски пробата е взета най-малко 30 дни след раждането.]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[са на възраст под 12 месеца.]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[са кастрирани.]			
	II.2.3.	Идват от животновъдни обекти, свободни от инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ), и			
<sup>(2)</sup> или	[животновъдните обекти на произход се намират в държава членка или зона от нея със статут на свободна от инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ).]				
<sup>(2)</sup> и/или	[те са подложени на изследване за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 2 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено през периода от 30 дни преди заминаването.]				
<sup>(2)</sup> и/или	[са на възраст под 6 седмици.]				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-X

	<p>П.2.4. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.</p> <p>П.2.5. Идват от животновъдни обекти, в област с радиус от най-малко 150 km около които през последните 2 години преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест при отглеждани животни от видовете от списъка за посочената болест.</p> <p>П.2.6. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 15 дни преди заминаването не е докладвано за антракс при копитни животни.</p> <p>П.2.7. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) и</p> <p><sup>(2)</sup>или [през последните 2 години преди заминаването им не е докладвано за сура в животновъдните обекти.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [през последните 2 години преди заминаването е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на засегнатите животновъдни обекти са наложени ограничения на движението до:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдните обекти и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдните обекти, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдните обекти.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>или[П.2.8. Те са с произход от държава членка или зона, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и не са ваксинирани с жива ваксина срещу инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) в периода от 60 дни преди датата на движение и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или[П.2.8. Те са с произход от държава членка или зона, обхванати от програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени и те</p> <p><sup>(2)</sup>или [П.2.8.1. са отглеждани в държава членка или зона, сезонно свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) в съответствие с член 40, параграф 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията</p> <p><sup>(2)</sup>или [П.2.8.1.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.8.1.2. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.8.1.3. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.2. по време на транспортирането до местоназначението са били защитени от нападения на вектори и са останали защитени от нападения на вектори в защитен от вектори животновъден обект
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.2.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.2.2. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.2.3. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.3. са ваксинирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона и са през периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.3.1. са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на движението.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.3.2. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са били подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.4. са били подложени на серологично изследване за откриване на специфични антитела срещу всички серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болест син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона, като изследването е показало положителни резултати и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.4.1. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на движението.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.4.2. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на движението и животното е подложено на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на движението.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8. Те са с произход от държава членка или зона, която не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), нито е обхваната от програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени и те
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.1. по време на транспортирането до местоназначението са били защитени от нападения на вектори и са останали защитени от нападения на вектори в защитен от вектори животновъден обект
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.1.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.1.2. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.1.3. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]]





## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.1.3. част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения делегиран регламент и
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.1.4. част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения делегиран регламент и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.2. с одобрена програма за ликвидиране на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено при спазване на условията, посочени в член 43, параграф 2, букви а), б) и в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.2.1. част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към посочения делегиран регламент и
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.2.2. част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към посочения делегиран регламент и
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.2.3. част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения делегиран регламент и
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.2.4. част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения делегиран регламент и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.3. която не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), нито е обхваната от програма за ликвидиране по отношение на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), а държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.3.1. безусловно и
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.3.2. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.3.3. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.3.4. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.3.5. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>[<sup>(2)</sup>или[II.2.9. Те се придвижват към държава членка или зона от нея със статут на свободна от ензоотична левкоза по говедата и</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.9.1. идват от животновъдни обекти, свободни от ензоотична левкоза по говедата.]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.9.1. идват от животновъдни обекти, които не са свободни от ензоотична левкоза по говедата и в тези животновъдни обекти не е докладвано за ензоотична левкоза по говедата през периода от 24 месеца преди заминаването и</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.9.1.1. са на възраст над 24 месеца и са били подложени на серологично изследване за ензоотична левкоза по говедата с някой от диагностичните методи, предвидени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, показало отрицателни резултати,</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.9.1.1.1. извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко четири месеца, като същевременно животните са държани в изолация от останалите говеда в животновъдния обект.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.9.1.1.2. върху проба, взета през периода от 30 дни преди заминаването на пратката, като всички говеда на възраст над 24 месеца, отглеждани в животновъдния обект, са били подложени на серологично изследване за ензоотична левкоза по говедата с някой от диагностичните методи, предвидени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от не по-малко от четири месеца през периода от 12 месеца преди заминаването на пратката.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.9.1.2. са на възраст под 24 месеца и са родени от женски, които са били подложени на серологично изследване за ензоотична левкоза по говедата с някой от диагностичните методи, предвидени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от не по-малко от четири месеца през периода от 12 месеца преди заминаването на пратката.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>или[II.2.9. Те се придвижват към държава членка или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране по отношение на ензоотична левкоза по говедата и</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.9.1. идват от животновъдни обекти, свободни от ензоотична левкоза по говедата.]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.9.1. идват от животновъдни обекти, които не са свободни от ензоотична левкоза по говедата и в тези животновъдни обекти не е докладвано за ензоотична левкоза по говедата през периода от 24 месеца преди заминаването и</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.9.1.1. са на възраст над 24 месеца и са били подложени на серологично изследване за ензоотична левкоза по говедата с някой от диагностичните методи, предвидени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, показало отрицателни резултати.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> или	[II.2.9.1.1.1. извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко четири месеца, като същевременно животните са държани в изолация от останалите говеда в животновъдния обект.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.1.1.2. върху проба, взета през периода от 30 дни преди заминаването на пратката, като всички говеда на възраст над 24 месеца, отглеждани в животновъдния обект, са били подложени на серологично изследване за ензоотична левкоза по говедата с някой от диагностичните методи, предвидени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от не по-малко от четири месеца през периода от 12 месеца преди заминаването на пратката.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.1.2. са на възраст под 24 месеца и са родени от женски, които са били подложени на серологично изследване за ензоотична левкоза по говедата с някой от диагностичните методи, предвидени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от не по-малко от четири месеца през периода от 12 месеца преди заминаването на пратката.]]]
	<sup>(2)</sup> [ <sup>(2)</sup> или	[II.2.10. Те се придвижват към държава членка или зона от нея със статут на свободна от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит и не са ваксинирани срещу инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.10.1. идват от животновъдни обекти, свободни от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.10.1.1. животновъдните обекти на произход се намират в държава членка или зона от нея със статут на свободна от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.10.1.2 животните са поставени под карантина в продължение най-малко на 30 дни преди заминаването им и са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу цял говежди херпес вирус-1 (BoHV-1) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 5 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателен резултат и е извършено върху проба, взета през периода от 15 дни преди заминаването на пратката.]]]
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.10.1. идват от животновъден обект, който не е свободен от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, и са държани в одобрен обект за карантина в продължение най-малко на 30 дни преди заминаването и са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу цял BoHV-1 с някой от диагностичните методи, предвидени в част 5 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателен резултат и е извършено върху проба, взета не по-малко от 21 дни след началото на карантината.]]]

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>или [II.2.10. Те се придвижват към държава членка или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране по отношение на инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит и</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.10.1. идват от животновъдни обекти, свободни от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.10.1.1. животновъдните обекти на произход се намират в държава членка или зона от нея със статут на свободна от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит.]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.10.1.2. животновъдните обекти на произход се намират в държава членка или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране по отношение на инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит.]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.10.1.3. животните са поставени под карантина в продължение най-малко на 30 дни преди заминаването им и са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу цял говежди херпес вирус-1 (BoHV-1) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 5 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателен резултат и е извършено върху проба, взета през периода от 15 дни преди заминаването на пратката.]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.10.1.4. животните са предназначени за животновъден обект, в който се отглеждат говеда за производство на месо, без да влизат в контакт с говеда от други животновъдни обекти, и от който обект се придвижват директно до кланицата.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.10.1. идват от животновъдни обекти, които не са свободни от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, и</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– са държани в одобрен обект за карантина в продължение най-малко на 30 дни преди заминаването и</li> <li>– са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу цял BoHV-1 с някой от диагностичните методи, предвидени в част 5 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателен резултат и е извършено върху проба, взета не по-малко от 21 дни след началото на карантината.]]]</li> </ul>
	<p><sup>(2)</sup>[<sup>(2)</sup>или [II.2.11. Те се придвижват към държава членка или зона от нея със статут на свободна от вирусна диария по говедата и не са ваксинирани срещу вирусна диария по говедата и</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.11.1. идват от животновъдни обекти, свободни от вирусна диария по говедата, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.11.1.1. животновъдните обекти на произход се намират в държава членка или зона от нея със статут на свободна от вирусна диария по говедата.]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.11.1.2. в животновъдните обекти на произход е бил приложен режим на изследване съгласно посоченото в част VI, глава 1, раздел 2, точка 1, буква в), подточка ii) или iii) от приложение IV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, като изследванията са извършени през периода от четири месеца преди заминаването на пратката и са показали отрицателни резултати.]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.11.1.3. животните са били изследвани поотделно преди заминаването на пратката, за да се изключи наличието на вируса на вирусната диария по говедата.]]]</p>

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.11.1. идват от животновъдни обекти, които не са свободни от вирусна диария по говедата, и са били подложени на изследване за антиген или геном на вируса на вирусната диария по говедата с някой от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.11.1.1. са държани в одобрен обект за карантина за период от най-малко 21 дни преди заминаването на пратката и</p> <p><sup>(2)</sup>[и когато става въпрос за бременни женски, те са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на вирусната диария по говедата с някой от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателен резултат и е извършено върху проба, взета не по-малко от 21 дни след началото на карантината.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.11.1.2. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на вирусната диария по говедата с някой от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало положителен резултат,</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.11.1.2.1. като при животни, които не са бременни, то е извършено върху проба, взета преди заминаването на пратката.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.11.1.2.1. като при бременни женски то е извършено преди осеменяването, предшестващо тази бременност.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i>[II.2.11. Те се придвижват към държава членка или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране по отношение на вирусна диария по говедата и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.11.1. идват от животновъдни обекти, свободни от вирусна диария по говедата, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.11.1.1. животновъдните обекти на произход се намират в държава членка или зона от нея със статут на свободна от вирусна диария по говедата.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.11.1.2. животновъдните обекти на произход се намират в държава членка или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране по отношение на вирусна диария по говедата.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.11.1.3. в животновъдните обекти на произход е бил приложен режим на изследване съгласно посоченото в част VI, глава 1, раздел 2, точка 1, буква в), подточка ii) или iii) от приложение IV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, като изследванията са извършени през последните 4 месеца преди заминаването на пратката и са показали отрицателни резултати.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.11.1.4. животните са били изследвани поотделно преди заминаването на пратката, за да се изключи наличието на вируса на вирусната диария по говедата.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.11.1.5. животните са предназначени за животновъден обект, в който се отглеждат говеда за производството на месо, които се държат отделно от говеда от други животновъдни обекти, и от който обект те се придвижват директно до кланицата.]]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.11.2. идват от животновъдни обекти, които не са свободни от вирусна диария по говедата, и са били подложени на изследване за антиген или геном на вируса на вирусната диария по говедата с някой от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.11.2.1. са държани в одобрен обект за карантина за период от най-малко 21 дни преди заминаването на пратката и</p> <p><sup>(2)</sup>[и когато става въпрос за бременни женски, те са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на вирусната диария по говедата с някой от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателен резултат и е извършено върху проба, взета не по-малко от 21 дни след началото на карантината.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.11.2.2. са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на вирусната диария по говедата с някой от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало положителен резултат,</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.11.2.2.1. като при животни, които не са бременни, то е извършено върху проба, взета преди заминаването на пратката.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.11.2.2.1. като при бременни женски то е извършено преди осеменяването, предшестващо тази бременност.]]]]]</p> <p>II.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните идват от животновъдни обекти, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.</p> <p><sup>(2)</sup>[II.4. Съгласно официалната информация и съгласно декларираното от оператора те са животни донори на сперма и</p> <p>II.4.1. идват от център за събиране на сперма и ще бъдат транспортирани директно до друг център за събиране на сперма в съответствие с член 19 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията; и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.4.2. са пребивавали непрекъснато от датата на приемането им в центъра за събиране на сперма, подложени са и са показали отрицателни резултати на всички задължителни рутинни изследвания, посочени в част 1, глава I, точка 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 през периода от предходните 12 месеца преди датата на посоченото движение; и]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.4.2. са подложени и са показали отрицателни резултати на всички изследвания, посочени в част 1, глава I, точка 1, букви б) и в) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, изисквани преди приемане в център за събиране на сперма, които изследвания са извършени през периода, непосредствено предшестващ карантината и по време на периода на картината; и]</p> <p>II.4.3. операторът е получил предварителното съгласие на ветеринарния лекар на центъра за събиране на сперма на местоназначението; и</p> <p>II.4.4. използваното транспортно средство е било почистено и дезинфекцирано преди употреба.]</p> <p>II.5. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-X

	<p>II.6. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><sup>2)</sup>/<sup>3)</sup> II.7. От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и</p> <p><sup>2)</sup> или [те идват от своя животновъден обект на произход.]]</p> <p><sup>2)</sup> или [поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]]</p> <p><sup>2)</sup> или [поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]]</p> <p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата) <sup>(4)</sup>/<sup>(5)</sup>.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете животновъден обект на произход на животните в пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429 на Европейския парламент и на Съвета.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете животновъден обект на крайно местоназначение на пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.17: „Придружаващи документи“: ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Поле I.30: „Идентификационен номер“: посочете идентификационните кодове на животните в пратката, идентифицирани в съответствие с член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-X

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) В пратката може да има едно или повече животни.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>(4) Когато пратката е групирана в животновъден обект, одобрен за операции по събиране, и включва животни, които са били натоварени на различни дати, за дата, на която е започнало пътуването на цялата пратка, се счита най-ранната датата, на която част от пратката е напуснала животновъдния обект на произход.</p> <p>(5) Това изявление не освобождава превозвачите от задълженията им в съответствие с действащите правила на Съюза, по-специално относно годността за транспортиране.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								



## ГЛАВА 2

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ГОВЕДА, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ  
(ОБРАЗЕЦ BOV-INTRA-Y)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес  Държава	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
	Код по ISO на държавата	<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес  Държава	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер	Код по ISO на държавата
	Код по ISO на държавата	<b>I.7 Държава на произход</b>	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	Код по ISO на държавата	<b>I.8 Регион на произход</b>	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	Код	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес  Държава	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата
	Регистрационен номер/номер на одобрението	Код по ISO на държавата	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>	
	<b>I.13 Място на товарене</b>		<b>I.16 Превозач</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на разрешението  Код по ISO на държавата
<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация <input type="checkbox"/> Друго  Документ		<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Код Код по ISO на държавата	
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера		Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-Y

	II. Здравна информация		Образец на сертификат BOV-INTRA-Y	
	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:			
	II.1.	Говедата <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:		
	II.1.1.	Те са идентифицирани съгласно предвиденото в член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.		
	II.1.2.	По време на клиничния преглед, проведен в периода от 24 часа преди заминаването на пратката на ..... (въведете дата dd/mm/yyyy), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести от списъка за говеда.		
	<sup>(2)</sup> II.1.3.	Те са предназначени за клане с цел ликвидиране на болести като част от програма за ликвидиране съгласно предвиденото в член 31, параграф 1 или 2 от Регламент (ЕС) 2016/429 и държавата членка по местоназначение и, когато е приложимо, държавата членка на преминаване предварително са разрешили движението.]		
	II.2.	Съгласно официалната информация животните, описани в част I, отговарят на следните здравни изисквания:		
	II.2.1.	Не идват от животновъдни обекти, по отношение на които са наложени ограничения на движението, засягащи видовете, или които се намират в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за говеда.		
	<sup>(2)</sup> илиII.2.2.	Идват от животновъдни обекти, свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> , със или без ваксинация на говедата.]		
	<sup>(2)</sup> и/илиII.2.2.	Те са кастрирани.]		
	<sup>(2)</sup> и/илиII.2.2.	Те са на възраст под 12 месеца.]		
	<sup>(2)</sup> и/илиII.2.2.	Те са некастрирани говеда на възраст над 12 месеца и са били подложени на изследване за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> с някой от диагностичните методи, предвидени в част 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проба, взета през периода от 30 дни преди заминаването, а при наскоро родили женски пробата е взета най-малко 30 дни след раждането.]		
	<sup>(2)</sup> илиII.2.3.	Идват от животновъдни обекти, свободни от инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ).]		
	<sup>(2)</sup> и/илиII.2.3.	Те са подложени на изследване за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 2 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено през периода от 30 дни преди заминаването.]		
	II.2.4.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.		
II.2.5.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 15 дни преди заминаването не е докладвано за антракс при копитни животни.			
II.2.6.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).			
<sup>(2)</sup> II.2.7.	Изискванията във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), определени в член 33 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени.]			

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-Y

<p>II.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните идват от животновъдни обекти, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.</p> <p>II.4. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>II.5. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><sup>2)/3)</sup>II.6. От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и</p> <p><sup>2)или</sup> [те идват от своя животновъден обект на произход.]]</p> <p><sup>2)или</sup> [поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]]</p> <p><sup>2)или</sup> [поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]]</p> <p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата) <sup>(4)(5)</sup>.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете животновъден обект на произход на животните в пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете животновъден обект на крайно местоназначение на пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.17: „Придружаващи документи“: ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Поле I.30: „Идентификационен номер“: посочете идентификационните кодове на животните в пратката, идентифицирани в съответствие с член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.</p>	
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-INTRA-Y

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) В пратката може да има едно или повече животни.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>(4) Когато пратката е групирана в животновъден обект, одобрен за операции по събиране, и включва животни, които са били натоварени на различни дати, за дата, на която е започнало пътуването на цялата пратка, се счита най-ранната датата, на която част от пратката е напуснала животновъдния обект на произход.</p> <p>(5) Това изявление не освобождава превозвачите от задълженията им в съответствие с действащите правила на Съюза, по-специално относно годността за транспортиране.</p>								
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 3

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА СВИНЕ, НЕПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ  
(ОБРАЗЕЦ POR-INTRA-X)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b> Код по ISO на държавата	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b> Код	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>	
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата <b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ Код Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на разрешението Код по ISO на държавата
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени		
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата	

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-INTRA-X

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
II.1. Свинете <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:					
II.1.1. Те са идентифицирани съгласно предвиденото в член 52 или член 54, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.					
II.1.2. през периода от най-малко 30 дни преди заминаването на пратката (или от раждането им, ако са на възраст под 30 дни) те					
II.1.2.1. са пребивавали непрекъснато в животновъдния обект на произход;					
II.1.2.2. не са били в контакт с отглеждани свине с по-нисък здравен статус или по отношение на тях не са наложени ограничения на движението от ветеринарно-здравни съображения;					
II.1.2.3. не са били в пряк или непряк контакт с отглеждани животни, въведени в Съюза от трета държава или територия през периода от 30 дни преди заминаването на животните.					
II.1.3. По време на клиничния преглед, проведен през периода от 24 часа преди заминаването на пратката на ( <i>въведете дата dd/мм/гггг</i> ), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести от списъка за свине.					
<sup>(2)</sup> II.1.4. Те идват от едно или повече стопанства, официално признати за прилагачи условия на контролирано отглеждане в съответствие с член 8 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2015/1375 на Комисията, и не са преминавали през животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с член 99, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429, който не отговаря на изискванията, определени в глава I, рубрика А), буква й) от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2015/1375.]					
II.2. Съгласно официалната информация животните, описани в част I, отговарят на следните здравни изисквания:					
II.2.1. Не идват от животновъдни обекти, по отношение на които са наложени ограничения на движението, засягащи видовете, или които се намират в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за свине.					
II.2.2. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.					
II.2.3. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 15 дни преди заминаването не е докладвано за антракс при копитни животни.					
II.2.4. Идват от животновъдни обекти, където през последните 42 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> при свинете, а през периода от най-малко 12 месеца преди заминаването					
<sup>(2)или</sup> [II.2.4.1. са въведени мерките за биологична сигурност и за ограничаване на риска, посочени в член 19, параграф 1, буква е), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията.]					
<sup>(2)и/или</sup> [II.2.4.2. над отглежданите в животновъдния обект свине е извършван надзор за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> в съответствие с член 19, параграф 1, буква е), подточка ii) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]					
II.2.5. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването на пратката не е докладвано за инфекция с вируса на болестта на Ауески.					



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>[II.2.6. Те се придвижват към държава членка или зона от нея със статут на свободна от инфекция с вируса на болестта на Ауески и не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на болестта на Ауески и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.6.1. идват от животновъдни обекти, свободни от инфекция с вируса на болестта на Ауески, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.6.1.1. животновъдните обекти на произход се намират в държава членка или зона със статут на свободна от инфекция с вируса на болестта на Ауески.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.6.1.2. животните в пратката са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески с някой от диагностичните методи, предвидени в част 7 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688<sup>(3)/(4)</sup>, което изследване е показало отрицателен резултат върху проба, взета през периода от 15 дни преди заминаването.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.6.2. идват от животновъдни обекти, които не са свободни от инфекция с вируса на болестта на Ауески, и</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– са държани в одобрен обект за карантина за период от най-малко на 30 дни; и</li> <li>– са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески с диагностичния метод, предвиден в част 7 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателен резултат и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от не по-малко от 30 дни, като последната проба е взета през периода от 15 дни преди заминаването.]]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[II.2.6. Те се придвижват към държава членка или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта на Ауески и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.6.1. идват от животновъдни обекти, свободни от инфекция с вируса на болестта на Ауески, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.6.1.1. животновъдните обекти на произход се намират в държава членка или зона от нея със статут на свободна от инфекция с вируса на болестта на Ауески.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.6.1.2. животновъдните обекти на произход се намират в държава членка или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта на Ауески.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.6.1.3. животните в пратката са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески или на антитела срещу гликопротеин Е на вируса на болестта на Ауески, когато е приложимо, с някой от диагностичните методи, предвидени в част 7 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688<sup>(4)</sup>, което изследване е показало отрицателен резултат върху проба, взета през периода от 15 дни преди заминаването.]]]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup> и/или [П.2.6.2. идват от животновъден обект, който не е свободен от инфекция с вируса на болестта на Ауески, и</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– са държани в одобрен обект за карантина за период от най-малко на 30 дни; и</li> <li>– са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески с диагностичния метод, предвиден в част 7 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателен резултат и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от не по-малко от 30 дни, като последната проба е взета през последните 15 дни преди заминаването.]]</li> </ul> <p>П.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните идват от животновъдни обекти, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.</p> <p><sup>2)</sup>[П.4. Съгласно официалната информация и съгласно декларираното от оператора те са животни донори на сперма и</p> <p>П.4.1. идват от център за събиране на сперма и ще бъдат транспортирани директно до друг център за събиране на сперма в съответствие с член 19 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията; и</p> <p><sup>(2)</sup>или [П.4.2. са пребивавали непрекъснато от датата на приемането им в центъра за събиране на сперма, подложени са и са показали отрицателни резултати на всички задължителни рутинни изследвания, посочени в част 2, глава I, точка 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 през периода от предходните 12 месеца преди датата на посоченото движение; и]</p> <p><sup>(2)</sup>или [П.4.2. са подложени и са показали отрицателни резултати на всички изследвания, посочени в част 2, глава I, точка 1, букви б) и в) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, изисквани преди приемане в център за събиране на сперма, които изследвания са извършени през периода, непосредствено предшестваш карантината и по време на периода на картината; и]</p> <p>П.4.3. операторът е получил предварителното съгласие на ветеринарния лекар на центъра за събиране на сперма на местоназначението; и</p> <p>П.4.4. използваното транспортно средство е било почистено и дезинфекцирано преди употреба.]</p> <p>П.5. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>П.6. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><sup>2)</sup><sup>(5)</sup>[П.7. От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и</p> <p><sup>(2)</sup>или [те идват от своя животновъден обект на произход.]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-INTRA-X

<b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b>	
Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата) <sup>(6/7)</sup> .	
<b>Забележки:</b>	
В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.	
Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.	
<b>Част I:</b>	
Поле I.11:	„Място на изпращане“: посочете животновъден обект на произход на животните в пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.
Поле I.12:	„Местоназначение“: посочете животновъден обект на крайно местоназначение на пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.
Поле I.17:	„Придружаващи документи“: ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране. Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.
Поле I.30:	„Идентификационен номер“: посочете идентификационните кодове на животните в пратката, идентифицирани в съответствие с член 52 или член 54, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.
<b>Част II:</b>	
(1)	В пратката може да има едно или повече животни.
(2)	Заличете, ако не е приложимо.
(3)	За свине на възраст под четири месеца, които са родени от женски, ваксинирани с gE-отрицателен щам, може да се използва диагностичният метод за откриване на антитела срещу гликопротеин Е на вируса на болестта на Ауески, предвиден в приложение I, част 7 към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.
(4)	Броят на изследваните свине трябва да позволява най-малко откриването на 10 % серопревалентност в пратката с ниво на достоверност от 95 %.

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-INTRA-X

	<p>(5) Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>(6) Когато пратката е групирана в животновъден обект, одобрен за операции по събиране, и включва животни, които са били натоварени на различни дати, за дата, на която е започнало пътуването на цялата пратка, се счита най-ранната датата, на която част от пратката е напуснала животновъдния обект на произход.</p> <p>(7) Това изявление не освобождава превозвачите от задълженията им в съответствие с действащите правила на Съюза, по-специално относно годността за транспортиране.</p>								
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 4

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА СВИНЕ, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ  
(ОБРАЗЕЦ POR-INTRA-Y)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението	Код по ISO на държавата
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на разрешението	Код по ISO на държавата
	<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Код	Код по ISO на държавата	
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка	Код по ISO на държавата			Трета държава	Код по ISO на държавата		
Държава членка	Код по ISO на държавата			Изходна точка	Код на ГКП		
Държава членка	Код по ISO на държавата						
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-INTRA-Y

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.б
		Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:		
	II.1. Свинете <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:		
	II.1.1.	Те са идентифицирани съгласно предвиденото в член 52 или член 54, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.	
	II.1.2.	По време на клиничния преглед, проведен през периода от 24 часа преди заминаването на пратката на ( <i>въведете дата dd/мм/гггг</i> ), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести от списъка за свине.	
	<sup>(2)</sup> II.1.3.	Те са предназначени за клане с цел ликвидиране на болести като част от програма за ликвидиране съгласно предвиденото в член 31, параграф 1 или 2 от Регламент (ЕС) 2016/429 и държавата членка по местоназначение и, когато е приложимо, държавата членка на преминаване предварително са разрешили движението.]	
	<sup>(2)</sup> II.1.4.	Те	
	<sup>(2)или</sup>	[II.1.4.1. не са отбити и са на възраст под 5 седмици.]	
	<sup>(2)или</sup>	[II.1.4.1. идват от едно или повече стопанства, официално признати за прилагачи условия на контролирано отглеждане в съответствие с член 8, параграф 1 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2015/1375 на Комисията,	
	<sup>(2)или</sup>	[II.1.4.1.1 като кланичните трупове на всички свине майки и нерези от него/тях са прегледани за <i>Trichinella</i> ]]	
	<sup>(2)или/или</sup>	[II.1.4.1.1. като 10 % от кланичните трупове на изпратените за клане животни от него/тях са прегледани за <i>Trichinella</i> .]]]	
	<sup>(2)или</sup>	[II.1.4.1.1. които се намират в държава членка, където през последните 3 години не са открити местни случаи на опаразитяване с <i>Trichinella</i> при домашни свине, отглеждани в стопанства, които са официално признати за прилагачи условия на контролирано отглеждане, като през този период непрекъснато са провеждани изследвания в съответствие с член 2 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2015/1375.]]]	
	<sup>(2)или</sup>	[II.1.4.1.1. които се намират в държава членка, за която историческите данни за непрекъснатите изследвания, провеждани върху популацията от заклани свине от съответните стопанства или съответния компартмент, към които животните принадлежат, осигуряват на ниво на достоверност от най-малко 95 % за това, че болестността от <i>Trichinella</i> в тази популация не надвишава 1 на един милион.]]]	
	<sup>(2)или</sup>	[II.1.4.1. идват от едно или повече стопанства, официално признати за прилагачи условия на контролирано отглеждане в съответствие с член 8, параграф 2 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2015/1375, които се намират в Белгия или Дания.]]]	
	II.2. Съгласно официалната информация животните, описани в част I, отговарят на следните здравни изисквания:		
	II.2.1.	Не идват от животновъдни обекти, по отношение на които са наложени ограничения на движението, засягащи видовете, или които се намират в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за свине.	
	II.2.2.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-INTRA-Y

<p>II.2.3. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 15 дни преди заминаването не е докладвано за антракс при копитни животни.</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.4. Те се придвижват към държава членка или зона от нея със статут на свободна от инфекция с вируса на болестта на Ауески или с одобрена програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта на Ауески и</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на болестта на Ауески;</li> <li>– се транспортират директно до клиниката в държавата членка по местоназначение, без да преминават през каквито и да било операции по събиране в тази държава членка или зона от нея, нито в друга държава членка или зона от нея, през която се преминава и която е свободна от инфекция с вируса на болестта на Ауески.]</li> </ul> <p>II.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните идват от животновъдни обекти, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.</p> <p>II.4. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията.</p> <p>II.5. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><sup>(2/3)</sup>[II.6. От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и</p> <p><sup>(2)</sup>или [те идват от своя животновъден обект на произход.]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]]</p>	<p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата) <sup>(4)(5)</sup>.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-INTRA-Y

<b>Част I:</b>	
Поле I.11:	„Място на изпращане“: посочете животновъден обект на произход на животните в пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.
Поле I.12:	„Местоназначение“: посочете животновъден обект на крайно местоназначение на пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.
Поле I.17:	„Придружаващи документи“: ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране. Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.
Поле I.30:	„Идентификационен номер“: посочете идентификационните кодове на животните в пратката, идентифицирани в съответствие с член 52 или член 54, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.
<b>Част II:</b>	
(1)	В пратката може да има едно или повече животни.
(2)	Заличете, ако не е приложимо.
(3)	Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране.
(4)	Това изявление не освобождава превозвачите от задълженията им в съответствие с действащите правила на Съюза, по-специално относно годността за транспортиране.
(5)	Да се попълни за пратка, групирана в животновъден обект, който е одобрен за операции по събиране и се намира в държавата членка на транзитно преминаване.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

## ГЛАВА 5

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ОВЦЕ И КОЗИ, НЕПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА  
КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ OV/CAP-INTRA-X)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
			<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
			<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	
	<b>I.13 Място на товарене</b>		<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ		<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на разрешението Код по ISO на държавата	
<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ			Код Код по ISO на държавата		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата				

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка	Код по ISO на държавата	Трета държава	Код по ISO на държавата				
Държава членка	Код по ISO на държавата	Изходна точка	Код на ГКП				
Държава членка	Код по ISO на държавата						
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b>			
				<input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество
							Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-INTRA-X

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Овцете/козите <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:			
	II.1.1.	Те са идентифицирани съгласно предвиденото в член 45, параграф 2 или 4 или член 46, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.			
	II.1.2.	през периода от най-малко 30 дни преди заминаването на пратката (или от раждането им, ако са на възраст под 30 дни) те			
	II.1.2.1.	са пребивавали непрекъснато в животновъдния обект на произход;			
	II.1.2.2.	не са били в контакт с отглеждани овце или кози с по-нисък здравен статус или по отношение на тях не са наложени ограничения на движението от ветеринарно-здравни съображения;			
	II.1.2.3.	не са били в пряк или непряк контакт с отглеждани животни, въведени в Съюза от трета държава или територия през периода от 30 дни преди заминаването на животните.			
	II.1.3.	По време на клиничния преглед, проведен в рамките на периода от 24 часа преди заминаването на пратката на ( <i>въведете дата dd/mm/yyyy</i> ), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести от списъка за овце/кози.			
	II.2.	Съгласно официалната информация животните, описани в част I, отговарят на следните здравни изисквания:			
	II.2.1.	Не идват от животновъдни обекти, по отношение на които са наложени ограничения на движението, засягащи видовете, или които се намират в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за овце/кози.			
	<sup>(2)</sup> или II.2.2.	Идват от животновъдни обекти, свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> без ваксинация на овцете и козите, и			
	<sup>(2)</sup> или	[животновъдните обекти на произход се намират в държава членка или зона от нея със статут на свободна от инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> по отношение на популацията от овце и кози.]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[са подложени на изследване за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> с някой от диагностичните методи, предвидени в част I от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проба, взета през периода от 30 дни преди заминаването, а при наскоро родили женски пробата е взета най-малко 30 дни след раждането.]			
<sup>(2)</sup> и/или	[са на възраст под 6 месеца.]				
<sup>(2)</sup> и/или	[са кастрирани.]				
<sup>(2)</sup> или II.2.2.	Идват от животновъдни обекти, свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> без ваксинация по отношение на овцете и козите, и се придвижват към държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> по отношение на овцете и козите.]				
<sup>(2)</sup> или II.2.3.	Те са отглеждани овце и идват от животновъдни обекти, където през последните 42 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ).]				
<sup>(2)</sup> и/или II.2.3.	Те са отглеждани кози и идват от животновъдни обекти, където през периода от най-малко 12 месеца преди заминаването над отглежданите в животновъдния обект кози е извършван надзор за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ) съгласно посоченото в член 15, параграф 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-INTRA-X

	<p>П.2.4. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.</p> <p>П.2.5. Идват от животновъдни обекти, в област с радиус от най-малко 150 km около които през последните 2 години преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест при отглеждани животни от видовете от списъка за посочената болест.</p> <p>П.2.6. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 15 дни преди заминаването не е докладвано за антракс при копитни животни.</p> <p>П.2.7. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) и  <sup>(2)или</sup> [през последните 2 години преди заминаването им не е докладвано за сура в животновъдните обекти.]  <sup>(2)или</sup> [през последните 2 години преди заминаването е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на засегнатите животновъдни обекти са наложени ограничения на движението до:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдните обекти и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдните обекти, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдните обекти.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[П.2.8. Те са отглеждани некастрирани кочове и</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– идват от животновъдни обекти, където през периода от 12 месеца преди заминаването не е докладвано за епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>), и</li> <li>– са били подложени на серологично изследване за епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>), което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проба, взета през периода от 30 дни преди заминаването.]</li> </ul> <p><sup>(2)или</sup>[П.2.9. Те са с произход от държава членка или зона, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и не са ваксинирани с жива ваксина срещу инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) в периода от 60 дни преди датата на движение и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup>[П.2.9. Те са с произход от държава членка или зона, обхванати от програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени и те</p> <p><sup>(2)или</sup> [П.2.9.1. са отглеждани в държава членка или зона, сезонно свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) в съответствие с член 40, параграф 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията  <sup>(2)или</sup> [П.2.9.1.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.1.2. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.1.3. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.2. по време на транспортирането до местоназначението са били защитени от нападения на вектори и са останали защитени от нападения на вектори в защитен от вектори животновъден обект
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.9.2.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.2.2. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.2.3. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.3. са ваксинирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона и са през периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.9.3.1. са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на движението.]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.3.2. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са били подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.4. са били подложени на серологично изследван за откриване на специфични антитела срещу инфекция с всички серотипове от 1 до 24 на вируса на болест син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.9.4.1. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на движението.]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.4.2. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на движението и животното е подложено на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на движението.]]



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9. Не отговарят на изискванията, определени в част II, глава 2, раздел 1, точки 1—3 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и компетентният орган на държавата членка на произход е разрешил движението на тези животни към друга държава членка или зона от нея</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.9.1. със статут на свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено при спазване на условията, посочени в член 43, параграф 2, букви а), б) и в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.9.1.1. част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.1.2. част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.1.3. част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.1.4. част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p>изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.2. с одобрена програма за ликвидиране на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено при спазване на условията, посочени в член 43, параграф 2, букви а), б) и в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.9.2.1. част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.2.2. част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.2.3. част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.2.4. част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p>изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.3. която не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), нито е обхваната от програма за ликвидиране по отношение на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), а държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.9.3.1. безусловно и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.3.2. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.3.3. при условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.3.4. при условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.3.5. при условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]
<sup>(2)</sup> или	[II.2.10.	Животните са предназначени за държава членка или зона от държава членка, включена в списъка в глава А, раздел А, точка 2.3. от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001 на Европейския парламент и на Съвета като държава членка или зона с незначителен риск от класическа скрейпи, или за държава членка, включена в списъка в точка 3.2. от същия раздел като държава членка с одобрена национална програма за контрол на скрейпи, и
	<sup>(2)</sup> или	[идват от стопанство, разположено в държава членка или зона от държава членка, включена в списъка в глава А, раздел А, точка 2.3. от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001 като държава членка или зона с незначителен риск от класическа скрейпи.]
	<sup>(2)</sup> и/или	[идват от стопанство, признато за стопанство с незначителен риск от класическа скрейпи в съответствие с глава А, раздел А, точка 1.2. от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001 и включено в списък като такова от компетентния орган на държавата членка в съответствие с точка 1.1. от същия раздел.]
	<sup>(2)</sup> и/или	[идват от стопанство, по отношение на което не са наложени мерките, определени в глава Б, точки 3 и 4 от приложение VII към Регламент (ЕО) № 999/2001, и животните са овце с прион протеинов генотип ARR/ARR или животните са кози с поне един от алелите K222, D146 или S146.]
	<sup>(2)</sup> и/или	[идват от и са предназначени за одобрен орган, институт или център съгласно определението в член 2, параграф 1, буква в) от Директива 92/65/ЕИО на Съвета.]
	<sup>(2)</sup> или	[отговарят на условията, определени в глава А, раздел А, точка 4.1., буква г) от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001.]
<sup>(2)</sup> или	[II.2.10.	Животните са за разплод и са предназначени за държава членка или зона от държава членка, различна от включените в списъка в глава А, раздел А, точка 2.3. от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001 като държава членка или зона с незначителен риск от класическа скрейпи или различна от включените в списъка в точка 3.2. от същия раздел като държава членка с одобрена национална програма за контрол на скрейпи, и
	<sup>(2)</sup> или	[идват от стопанство, разположено в държава членка или зона от държава членка, включена в списъка в глава А, раздел А, точка 2.3. от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001 като държава членка или зона с незначителен риск от класическа скрейпи.]

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [идват от стопанство, признато за стопанство с незначителен риск от класическа скрейпи в съответствие с глава А, раздел А, точка 1.2. от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001 и включено в списък като такова от компетентния орган на държавата членка в съответствие с точка 1.1. от същия раздел.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [идват от стопанство, признато за стопанство с контролиран риск от класическа скрейпи в съответствие с глава А, раздел А, точка 1.3. от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001 и включено в списък като такова от компетентния орган на държавата членка в съответствие с точка 1.1. от същия раздел.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [идват от стопанство, по отношение на което не са наложени мерките, определени в глава Б, точки 3 и 4 от приложение VII към Регламент (ЕО) № 999/2001, и животните са овце с прион протеинов генотип ARR/ARR или животните са кози с поне един от алелите K222, D146 или S146.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [идват от и са предназначени за одобрен орган, институт или център съгласно определението в член 2, параграф 1, буква в) от Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [отговарят на условията, определени в глава А, раздел А, точка 4.1., буква г) от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001.]</p>
<sup>(2)</sup> <i>или</i>	<p>[П.2.10. Животните не са за разплод и са предназначени за държава членка или зона от държава членка, различна от включените в списъка в глава А, раздел А, точка 2.3. от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001 като държава членка или зона с незначителен риск от класическа скрейпи или различна от включените в списъка в точка 3.2. от същия раздел като държава членка с одобрена национална програма за контрол на скрейпи.]</p>
	<p>П.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните идват от животновъдни обекти, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.</p>
<sup>(2)</sup> [	<p>П.4. Съгласно официалната информация и съгласно декларираното от оператора те са животни донори на сперма и</p>
	<p>П.4.1. идват от център за събиране на сперма и ще бъдат транспортирани директно до друг център за събиране на сперма в съответствие с член 19 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията; и</p>
<sup>(2)</sup> <i>или</i>	<p>[П.4.2. са се намирали непрекъснато от датата на приемането им в центъра за събиране на сперма, подложени са и са показали отрицателни резултати на всички задължителни рутинни изследвания, посочени в част 3, глава I, точка 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 през периода от предходните 12 месеца преди датата на посоченото движение; и]</p>
<sup>(2)</sup> <i>или</i>	<p>[П.4.2. са подложени и са показали отрицателни резултати на всички изследвания, посочени в част 3, глава I, точка 1, букви в) и г) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, изисквани преди приемане в център за събиране на сперма, които изследвания са извършени през периода, непосредствено предшестващ карантината и по време на периода на картината; и]</p>
	<p>П.4.3. операторът е получил предварителното съгласие на ветеринарния лекар на центъра за събиране на сперма на местоназначението; и</p>
	<p>П.4.4. използваното транспортно средство е било почистено и дезинфекцирано преди употреба.]</p>

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-INTRA-X

	<p>II.5. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>II.6. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><sup>2)</sup>/<sup>3)</sup> II.7. От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и</p> <p><sup>2)</sup> или [те идват от своя животновъден обект на произход.]</p> <p><sup>2)</sup> или [поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]</p> <p><sup>2)</sup> или [поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]</p> <p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата) <sup>(4)</sup>/<sup>(5)</sup>.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете животновъден обект на произход на животните в пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429 на Европейския парламент и на Съвета.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете животновъден обект на крайно местоназначение на пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.17: „Придружаващи документи“: ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране. Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Поле I.30: „Идентификационен номер“: посочете идентификационните кодове на животните в пратката, идентифицирани в съответствие с член 45, параграф 2 или 4 или член 46, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-INTRA-X

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) В пратката може да има едно или повече животни.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>(4) Това изявление не освобождава превозвачите от задълженията им в съответствие с действащите правила на Съюза, по-специално относно годността за транспортиране.</p> <p>(5) Да се попълни за пратка, групирана в животновъден обект, който е одобрен за операции по събиране и се намира в държавата членка на транзитно преминаване.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								



<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-INTRA-Y

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1. Овцете/козите <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:				
	<sup>(2)</sup> или	II.1.1.	Всички животни са идентифицирани индивидуално в съответствие с член 45, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.]		
	<sup>(2)</sup> или	II.1.1.	Те са идентифицирани в съответствие с член 45 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 и са пребивавали непрекъснато в животновъдния обект в продължение най-малко на 21 дни преди заминаването или от раждането им, ако са на възраст под 21 дни.]		
		II.1.2.	По време на клиничния преглед, проведен в рамките на периода от 24 часа преди заминаването на пратката на (въведете дата dd/мм/гггг), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести от списъка за овце/кози.		
	<sup>(2)</sup>	II.1.3.	Те са предназначени за клане с цел ликвидиране на болести като част от програма за ликвидиране съгласно предвиденото в член 31, параграф 1 или 2 от Регламент (ЕС) 2016/429 и държавата членка по местоназначение и, когато е приложимо, държавата членка на преминаване предварително са разрешили движението.]		
	II.2. Съгласно официалната информация животните, описани в част I, отговарят на следните здравни изисквания:				
		II.2.1.	Не идват от животновъдни обекти, по отношение на които са наложени ограничения на движението, засягащи видовете, или които се намират в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за овце/кози.		
	<sup>(2)</sup> или	II.2.2.	Идват от животновъдни обекти, свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> , със или без ваксинация на овцете и козите.]		
	<sup>(2)</sup> и/или	II.2.2.	Те са на възраст над 6 месеца и са били подложени на изследване за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> с някой от диагностичните методи, предвидени в част I от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проба, взета през периода от 30 дни преди заминаването, а при наскоро родили женски пробата е взета най-малко 30 дни след раждането.]		
	<sup>(2)</sup> и/или	II.2.2.	Те са кастрирани.]		
		II.2.3.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.		
		II.2.4.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 15 дни преди заминаването не е докладвано за антракс при копитни животни.		
	II.2.5.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).			
<sup>(2)</sup>	II.2.6.	Изискванията във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), определени в член 33 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени.]			

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-INTRA-Y

	<p>II.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните идват от животновъдни обекти, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.</p> <p>II.4. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>II.5. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><sup>(2)/(3)</sup>II.6. От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и</p> <p><sup>(2)</sup>или [те идват от своя животновъден обект на произход.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]</p> <p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата) <sup>(4)</sup>.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете животновъден обект на произход на животните в пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете животновъден обект на крайно местоназначение на пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.17: „Придружаващи документи“: ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране. Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Поле I.30: „Идентификационен номер“: посочете идентификационните кодове на животните в пратката, идентифицирани в съответствие с член 45 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-INTRA-Y

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) В пратката може да има едно или повече животни.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>(4) Това изявление не освобождава превозвачите от задълженията им в съответствие с действащите правила на Съюза, по-специално относно годността за транспортиране.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 7

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ОТДЕЛНИ ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ,  
НЕПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ EQUI-INTRA-IND)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението	Код по ISO на държавата
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация <input type="checkbox"/> Друго  Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на разрешението	Код по ISO на държавата
	<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Код	Код по ISO на държавата	
<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени				
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера      Номер на пломбата				
<b>I.20 Сертифицирано като или за</b> <input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането <input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно <input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа <input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Клане <input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни <input type="checkbox"/> Център за експедиране <input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект <input type="checkbox"/> Изложение <input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център <input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти <input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите <input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура <input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект	

<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека		<input type="checkbox"/> Опрашване		<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека		<input type="checkbox"/> Друго	
<b>I.21</b>		<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава					
Трета държава				Код по ISO на държавата			
Изходна точка				Код на ГКП			
Място на въвеждане				Код на ГКП			
<b>I.22</b>		<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)		<b>I.23</b> <input type="checkbox"/> За износ			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24</b>		<b>Очаквана продължителност на пътуването</b>		<b>I.25</b>		<b>Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не	
<b>I.26</b>		<b>Общ брой опаковки</b>		<b>I.27</b> <b>Общо количество</b>			
<b>I.28</b>		<b>Общо нето/бруто тегло (kg)</b>		<b>I.29</b> <b>Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30</b> <b>Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-INTRA-IND

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Еднокопитното животно, описано в част I, отговаря на следните изисквания:</p> <p>II.1.1. Животното е придружено от своя уникален доживотен идентификационен документ съгласно предвиденото в член 65, 67 или 68 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията или от временен документ, издаден в съответствие с член 61, параграф 2 от същия акт.</p> <p><sup>(1)</sup>[Уникалният доживотен идентификационен документ е издаден в съответствие с член 65, параграф 2 или член 67, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 (или временният документ е издаден в съответствие с член 61, параграф 2 от същия регламент) за регистрирано еднокопитно животно съгласно определението в член 2, точка 30 от посочения делегиран регламент.]</p> <p><sup>(1)</sup>[Уникалният доживотен идентификационен документ включва валиден валидационен знак в съответствие с член 65, параграф 1, буква и), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup>[Уникалният доживотен идентификационен документ включва валиден лиценз в съответствие с член 65, параграф 1, буква и), подточка ii) от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.]</p> <p>II.1.2. По време на клиничния преглед, проведен през периода от 48 часа преди заминаването на животното — или в последния работен ден преди заминаването<sup>(2)</sup> на животното — от регистрирания животновъден обект на ..... (въведете дата dd/мм/гггг) то не е показало признаци или симптоми на болести от списъка за еднокопитни животни.</p> <p>II.2. Съгласно официалната информация животното, описано в част I, отговаря на следните здравни изисквания:</p> <p>II.2.1. Животното не идва от животновъден обект, по отношение на който са наложени ограничения на движението или който се намира в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за еднокопитни животни, в т.ч. африканска чума по конете и инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap).</p> <p>II.2.2. Животното идва от животновъден обект, където през периода от 30 дни преди заминаването му не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 2 години преди заминаването не е докладвано за сура в животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 2 години преди заминаването му в животновъдния обект е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)</sup>или [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като последното инфектирано животно е било преместено от животновъдния обект.]</p>				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-INTRA-IND

		<sup>(1)</sup> или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]
II.2.3.	Животното идва от животновъден обект, където през последните 6 месеца преди заминаването му не е докладвано за дурин, и	
	<sup>(1)</sup> или [през периода от 2 години преди заминаването в животновъдния обект не е докладвано за дурин.]	
	<sup>(1)</sup> или [през периода от 2 години преди заминаването му в животновъдния обект е докладвано за дурин, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението	
	<sup>(1)</sup> или [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, с изключение на кастрираните мъжки еднокопитни животни, на изследване за дурин с някой от диагностичните методи, предвидени в част 8 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани, или след като инфектираните некастрирани мъжки еднокопитни животни са били кастрирани.]]	
	<sup>(1)</sup> или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]	
II.2.4.	Животното идва от животновъден обект, където през периода от 90 дни преди заминаването му не е докладвано за инфекциозна анемия по конете и	
	<sup>(1)</sup> или [през периода от 12 месеца преди заминаването му не е докладвано за инфекциозна анемия по конете в животновъдния обект.]	
	<sup>(1)</sup> или [през периода от 12 месеца преди заминаването му в животновъдния обект е докладвано за инфекциозна анемия по конете, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението	
	<sup>(1)</sup> или [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на изследване за инфекциозна анемия по конете с диагностичния метод, предвиден в част 9 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко 90 дни след почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани.]]	
	<sup>(1)</sup> или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]	
II.2.5.	Животното идва от животновъден обект, където през периода от 6 месеца преди заминаването му не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете, и	
	<sup>(1)</sup> или [през периода от 2 години преди заминаването му не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете в държавата членка или зоната от нея, където е разположен животновъдният обект.]	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-INTRA-IND

	<p><sup>(1)или</sup> [през периода от 2 години преди заминаването му е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете в държавата членка или зоната от нея, където е разположен животновъдният обект, и в периода от 21 дни преди заминаването на животното, посочено в точка II.1., всички еднокопитни животни в животновъдния обект са били клинично здрави и</p> <p><sup>(1)или</sup> [животното, посочено в точка II.1., е било защитено от нападения на насекоми вектори в карантинна станция, където всяко еднокопитно животно, при което при ежедневното измерване на телесната температура е наблюдавано повишение, е подложено на диагностично изследване за венецуелски енцефаломиелит по конете с диагностичния метод, предвиден в част 10, точка 1, буква а) от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, като е показало отрицателен резултат, и животното, посочено в точка II.1., е било</p> <p><sup>(1)или</sup> [ваксинирано срещу венецуелски енцефаломиелит по конете посредством пълна първична ваксинация и реваксинация съгласно препоръките на производителя минимум 60 дни и максимум 12 месеца преди датата на заминаването му.]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [подложено на серологично изследване за венецуелски енцефаломиелит по конете с диагностичния метод, предвиден в част 10, точка 1, буква б) от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проба, взета не по-малко от 14 дни след датата на въвеждането му в карантинната станция.]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [телесната температура на животното, посочено в точка II.1., е била измервана ежедневно, като или не е била повишена, или животното е било подложено на изследване за венецуелски енцефаломиелит по конете с диагностичния метод, предвиден в част 10, точка 1, буква а) от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати, и животното, посочено в точка II.1., е било подложено на изследвания за венецуелски енцефаломиелит по конете с диагностичните методи, предвидени в:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– част 10, точка 1, буква б) от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, без увеличение на титъра на антителата, което изследване е извършено върху двойни проби, взети двукратно през интервал от 21 дни, като втората е взета през периода от 10 дни преди датата на заминаването му и</li> <li>– част 10, точка 2 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателен резултат и е извършено върху проба, взета през периода от 48 часа преди заминаването му, а от вземането на пробата до заминаването му животното е било защитено от нападения на насекоми вектори.]]</li> </ul> <p>II.2.6. Животното идва от животновъден обект, където през периода от 30 дни преди заминаването му не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.</p> <p>II.2.7. Животното идва от животновъден обект, където през периода от 15 дни преди заминаването му не е докладвано за антракс при копитни животни.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-INTRA-IND

	<p>П.3. Доколкото ми е известно, след надлежно проучване и съгласно декларираното от оператора животното идва от животновъден обект, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини, и животното не е било в контакт с отглеждани животни от видове от списъка, които през периода от 30 дни преди заминаването му не са отговаряли на изискванията по точки П.2.1.—П.2.6., а през периода от 15 дни преди заминаването му — на изискването по точка П.2.7.</p> <p><sup>(1)</sup>П.4. Съгласно официалната информация и съгласно декларираното от оператора то е животно донор на сперма, подложено на програмата за изследвания, както е посочено в част 4, глава I, точка 1, буква б), подточка i) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията, и</p> <p>П.4.1. идва от център за събиране на сперма и ще бъде транспортирано директно до друг център за събиране на сперма в съответствие с член 19 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686; и</p> <p>П.4.2. от датата на приемането му непрекъснато е пребивавало в центъра за събиране на сперма и е подложено и показало отрицателни резултати на всички задължителни рутинни изследвания, посочени в част 4, глава I, точка 1, буква а) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 през периода от 12 месеца преди датата на заминаването му; и</p> <p>П.4.3. операторът е получил предварителното съгласие на ветеринарния лекар на центъра за събиране на сперма на местоназначението; и</p> <p>П.4.4. използваното транспортно средство е било почистено и дезинфекцирано преди употреба.]</p> <p>П.5. Взети са мерки за</p> <p><sup>(1)</sup>или [транспортиране на животното в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [придвижване на животното на собствен ход.]</p> <p>П.6. Настоящият ветеринарен здравен сертификат е валиден за срок от</p> <p><sup>(1)</sup>или [10 дни от датата на издаване, като]</p> <p><sup>(1)</sup>или [30 дни от датата на издаване и в точка II.1.1. е удостоверено наличието на валиден валидационен знак или лиценз, като]</p> <p>при транспортиране на животното по водни пътища/по море срокът на валидност на ветеринарния здравен сертификат може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животното, обхванато от настоящия здравен сертификат, е било годно за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата).</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-INTRA-IND

<p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете регистриран животновъден обект на изпращане на еднокопитното животно, а в случай че животното се транспортира — животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете регистриран животновъден обект по местоназначение, а в случай че животното се транспортира — животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.30: „Идентификационен номер“: Отбележете уникалния код на еднокопитното животно, посочен в член 65, параграф 1, буква б) от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, или кода, показан чрез идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в) или д) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, ако животното е неотбито и придружава своята майка или приемна кърмеща кобила.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(2) Тази опция може да бъде използвана само за еднокопитни животни, придвижвани в съответствие с член 92, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p>									
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								



## ГЛАВА 8

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКА С ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ  
(ОБРАЗЕЦ EQUI-INTRA-CON)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
	Държава	Код по ISO на държавата				<b>I.4 Местен компетентен орган</b>
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>		
	Име			Име	Регистрационен номер	
	Адрес			Адрес		
	Държава	Код по ISO на държавата			Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>		
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението			Име	Регистрационен номер/номер на одобрението
	Адрес			Адрес		
Държава	Код по ISO на държавата			Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>			
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство			Име	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС			Адрес		
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго			Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>			
				Вид	Код	
				Държава	Код по ISO на държавата	
				Референтен номер на търговския документ		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>						
Номер на контейнера		Номер на пломбата				

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава				Код по ISO на държавата			
Исходна точка				Код на ГКП			
Място на въвеждане				Код на ГКП			
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-INTRA-CON

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Еднокопитните животни<sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:</p> <p>II.1.1. Те са придружени от своите уникални доживотни идентификационни документи съгласно предвиденото в</p> <p><sup>(2)или</sup> [член 65, 67 или 68 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията и не са предназначени за клане за консумация от човека.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [член 65 или член 67, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 и са предназначени за клане за консумация от човека.]</p> <p><sup>(2)</sup>[Техните уникални доживотни идентификационни документи са издадени в съответствие с член 65, параграф 2 или член 67, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 за регистрирани еднокопитни животни съгласно определението в член 2, точка 30 от посочения делегиран регламент.]</p> <p><sup>(2)</sup>[Техните уникални доживотни идентификационни документи включват валиден валидационен знак в съответствие с член 65, параграф 1, буква и), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.]</p> <p>II.1.2. По време на клиничния преглед, проведен през периода от 48 часа преди заминаването на пратката — или в последния работен ден преди заминаването<sup>(3)</sup> на пратката — от регистрирания животновъден обект на ..... (въведете дата dd/mm/yyyy) те не са показали признаци или симптоми на болести от списъка за еднокопитни животни.</p> <p><sup>(2)</sup>[II.1.3. Те са предназначени за клане с цел ликвидиране на болести като част от програма за ликвидиране съгласно предвиденото в член 31, параграф 1 или 2 от Регламент (ЕС) 2016/429 и държавата членка по местоназначение и, когато е приложимо, държавата членка на преминаване предварително са разрешили движението.]</p> <p>II.2. Съгласно официалната информация животните, описани в част I, отговарят на следните здравни изисквания:</p> <p>II.2.1. Не идват от животновъдни обекти, по отношение на които са наложени ограничения на движението, засягащи видовете, или които се намират в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за еднокопитни животни, в т.ч. африканска чума по конете и инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap).</p> <p>II.2.2. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването им не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) и</p> <p><sup>(2)или</sup> [през периода от 2 години преди заминаването им в животновъдния обект не е докладвано за сура.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [през периода от 2 години преди заминаването им в животновъдните обекти е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на животновъдните обекти са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(2)или</sup> [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като последното инфектирано животно е било преместено от животновъдния обект.]]</p>				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-INTRA-CON

	<p><sup>(2)</sup>или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p>
II.2.3.	<p>Те идват от животновъдни обекти, където през периода от 6 месеца преди заминаването им не е докладвано за дурин, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [през периода от 2 години преди заминаването им в животновъдния обект не е докладвано за дурин.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [през периода от 2 години преди заминаването им в животновъдните обекти е докладвано за дурин, като след последното огнище по отношение на животновъдните обекти са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(2)</sup>или [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, с изключение на кастрираните мъжки еднокопитни животни, на изследване за дурин с някой от диагностичните методи, предвидени в част 8 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани, или след като инфектираните некастрирани мъжки еднокопитни животни са били кастрирани.]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p>
II.2.4.	<p>Те идват от животновъдни обекти, където през периода от 90 дни преди заминаването им не е докладвано за инфекциозна анемия по конете, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [през периода от 12 месеца преди заминаването им не е докладвано за инфекциозна анемия по конете в животновъдните обекти.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [през периода от 12 месеца преди заминаването им е докладвано за инфекциозна анемия по конете в животновъдните обекти, като след последното огнище по отношение на животновъдните обекти са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(2)</sup>или [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на изследване за инфекциозна анемия по конете с диагностичния метод, предвиден в част 9 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко 90 дни след почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани.]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p>
II.2.5.	<p>Те идват от животновъдни обекти, където през периода от 6 месеца преди заминаването им не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [през периода от 2 години преди заминаването им не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете в държавата членка или зоната от нея, където са разположени животновъдните обекти.]</p>

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-INTRA-CON

	<p><sup>(2)или</sup> [през периода от 2 години преди заминаването им е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете в държавата членка или зоната от нея, където са разположени животновъдните обекти, и през периода от 21 дни преди заминаването на животните, посочени в точка II.1., всички еднокопитни животни в животновъдните обекти са били клинично здрави и</p> <p><sup>(2)или</sup> [животните, посочени в точка II.1., са били защитени от нападения на насекоми вектори в карантинна станция, където всяко еднокопитно животно, при което при ежедневното измерване на телесната температура е наблюдавано повишение, е подложено на диагностично изследване за венецуелски енцефаломиелит по конете с диагностичния метод, предвиден в част 10, точка 1, буква а) от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, като е показало отрицателен резултат, и животните, посочени в точка II.1., са били</p> <p><sup>(2)или</sup> [ваксинирани срещу венецуелски енцефаломиелит по конете посредством пълна първична ваксинация и реваксинация съгласно препоръките на производителя минимум 60 дни и максимум 12 месеца преди датата на заминаването им.]]</p> <p><sup>(2)или</sup> [подложени на серологично изследване за венецуелски енцефаломиелит по конете с диагностичния метод, предвиден в част 10, точка 1, буква б) от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проба, взета не по-малко от 14 дни след датата на поставянето им под карантина.]]</p> <p><sup>(2)или</sup> [телесната температура на животните, посочени в точка II.1., е била измервана ежедневно, като или не е била повишена, или животните са били подложени на изследване за венецуелски енцефаломиелит по конете с диагностичния метод, предвиден в част 10, точка 1, буква а) от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати, и животните, посочени в точка II.1., са били подложени на изследвания за венецуелски енцефаломиелит по конете с диагностичните методи, предвидени в:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– част 10, точка 1, буква б) от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, без увеличение на титъра на антителата, което изследване е извършено върху двойни проби, взети двукратно през интервал от 21 дни, като втората е взета през периода от 10 дни преди датата на заминаването им, и</li> <li>– част 10, точка 2 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателен резултат и е извършено върху проба, взета през периода от 48 часа преди заминаването им, а от вземането на пробата до заминаването им животните са били защитени от нападения на насекоми вектори.]]</li> </ul> <p>II.2.6. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването им не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.</p> <p>II.2.7. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 15 дни преди заминаването на животните не е докладвано за антракс при копитни животни.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-INTRA-CON

<p>П.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните идват от животновъдни обекти, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини, и не са били в контакт с отглеждани животни от видове от списъка, които през периода от 30 дни преди заминаването им не са отговаряли на изискванията по точки П.2.1.—П.2.6., а през периода от 15 дни преди заминаването им — на изискването по точка П.2.7.</p> <p>П.4. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>П.5. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><sup>(2)(4)</sup>П.6. От напускането на своите регистрирани животновъдни обекти на изпращане и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и</p> <p><sup>(2)или</sup> [те идват от регистрирани животновъдни обекти на изпращане.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]</p> <p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата).</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете регистриран животновъден обект на изпращане на еднокопитните животни или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете регистриран животновъден обект по местоназначение или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p>	
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--



## ГЛАВА 9

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА КАМИЛОВИ, НЕПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА  
КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ САМ-INTRA-X)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	
	<b>I.8 Регион на произход</b>	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава	
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>	
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава <b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени		
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата	



<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка	Код по ISO на държавата	Трета държава	Код по ISO на държавата				
Държава членка	Код по ISO на държавата	Изходна точка	Код на ГКП				
Държава членка	Код по ISO на държавата						
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CAM-INTRA-X

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Камиловите <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:			
	II.1.1.	Те са идентифицирани съгласно предвиденото в член 73 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.			
	II.1.2.	през периода от най-малко 30 дни преди заминаването на пратката (или от раждането им, ако са на възраст под 30 дни) те			
	II.1.2.1.	са пребивавали непрекъснато в животновъдния обект на произход;			
	II.1.2.2.	не са били в контакт с отглеждани Камилови с по-нисък здравен статус или по отношение на тях не са наложени ограничения на движението от ветеринарно-здравни съображения;			
	II.1.2.3.	не са били в пряк или непряк контакт с отглеждани животни, въведени в Съюза от трета държава или територия през периода от 30 дни преди заминаването на животните.			
	II.1.3.	По време на клиничния преглед, проведен през периода от 24 часа преди заминаването на пратката на ..... (въведете дата dd/mm/yyyy), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести от списъка за Камилови.			
	II.2.	Съгласно официалната информация животните, описани в част I, отговарят на следните здравни изисквания:			
	II.2.1.	Не идват от животновъдни обекти, по отношение на които са наложени ограничения на движението, засягащи видовете, или които се намират в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за Камилови.			
	II.2.2.	Те идват от животновъден обект, в който през последните 42 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> при Камиловите, и животните в пратката са били подложени на изследване за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> с някой от диагностичните методи, предвидени в част I от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проба, взета през периода от 30 дни преди заминаването, а при наскоро родили женски пробата е взета най-малко 30 дни след раждането.			
	II.2.3.	Те идват от животновъдни обекти, където през периода от най-малко 12 месеца преди заминаването над отглежданите в животновъдния обект Камилови е извършван надзор за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ) съгласно посоченото в член 23, параграф 1, буква д) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.			
II.2.4.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.				
<sup>(2)</sup> II.2.5.	Те се придвижват към държава членка или зона от нея със статут на свободна от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пастулозен вулвовагинит или която има одобрена програма за ликвидиране по отношение на инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пастулозен вулвовагинит при говеда и идват от животновъден обект, където в периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пастулозен вулвовагинит при Камиловите.]				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат САМ-INTRA-X

	<p>П.2.6. Те идват от животновъдни обекти, в област с радиус от най-малко 150 km около които през последните 2 години преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест в нито един животновъден обект .</p> <p>П.2.7. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 15 дни преди заминаването не е докладвано за антракс при копитни животни.</p> <p>П.2.8. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) и</p> <p><sup>(2)</sup>или [през последните 2 години преди заминаването им не е докладвано за сура в животновъдните обекти.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [през последните 2 години преди заминаването е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на засегнатите животновъдни обекти са наложени ограничения на движението до:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдните обекти и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдните обекти, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдните обекти.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>или П.2.9. Те са с произход от държава членка или зона, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и не са ваксинирани с жива ваксина срещу инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) в периода от 60 дни преди датата на движение и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или П.2.9. Те са с произход от държава членка или зона, обхванати от програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени и те</p> <p><sup>(2)</sup>или П.2.9.1. са отглеждани в държава членка или зона, сезонно свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) в съответствие с член 40, параграф 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията</p> <p><sup>(2)</sup>или П.2.9.1.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или П.2.9.1.2. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CAM-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> и/или	[П.2.9.1.3.	в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[П.2.9.2.	по време на транспортирането до местоназначението са били защитени от нападения на вектори и са останали защитени от нападения на вектори в защитен от вектори животновъден обект
	<sup>(2)</sup> или	[П.2.9.2.1.	в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[П.2.9.2.2.	в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[П.2.9.2.3.	в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[П.2.9.3.	са ваксинирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона и са през периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и
	<sup>(2)</sup> или	[П.2.9.3.1.	са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на движението.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[П.2.9.3.2.	са ваксинирани с инактивирана ваксина и са били подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[П.2.9.4.	са били подложени на серологично изследван за откриване на специфични антитела срещу инфекция с всички серотипове от 1 до 24 на вируса на болест син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона и
	<sup>(2)</sup> или	[П.2.9.4.1.	серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на движението.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[П.2.9.4.2.	серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на движението и животното е подложено на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на движението.]]

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CAM-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9. Те са с произход от държава членка или зона, която не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), нито е обхваната от програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени и те</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.9.1. по време на транспортирането до местоназначението са били защитени от нападения на вектори и са останали защитени от нападения на вектори в защитен от вектори животновъден обект</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.9.1.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.1.2. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.1.3. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.2. през периода от 60 дни преди заминаването са отглеждани в животновъден обект, разположен в държава членка или в област с радиус от най-малко 150 km около животновъдния обект, където през този период е провеждан надзор в съответствие с изискванията в част II, глава 1, раздели 1 и 2 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.9.2.1. животните са ваксинирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в област с радиус от най-малко 150 km около мястото, където животните са отглеждани, и са през периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.9.2.1.1. са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на движението.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.2.1.2. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са били подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.2.2. животните са имунизирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в област с радиус от най-малко 150 km около мястото, където животните са отглеждани, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.9.2.2.1. животните са били подложени на серологично изследване, което е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на движението.]]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CAM-INTRA-X

		<sup>(2)</sup> и/или [II.2.9.2.2.2. животните са били подложени на серологично изследване, което е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на движението, и на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на движението.]]]]
<sup>(2)</sup> и/или [II.2.9.	Не отговарят на изискванията, определени в част II, глава 2, раздел 1, точки 1—3 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и компетентният орган на държавата членка на произход е разрешил движението на тези животни към друга държава членка или зона от нея	
<sup>(2)</sup> или [II.2.9.1.	със статут на свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено при спазване на условията, посочени в член 43, параграф 2, букви а), б) и в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и	
<sup>(2)</sup> или [II.2.9.1.1.	част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към посочения делегиран регламент и	
<sup>(2)</sup> и/или [II.2.9.1.2.	част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към посочения делегиран регламент и	
<sup>(2)</sup> и/или [II.2.9.1.3.	част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения делегиран регламент и	
<sup>(2)</sup> и/или [II.2.9.1.4.	част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения делегиран регламент и	
<sup>(2)</sup> и/или [II.2.9.2.	изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]]	
<sup>(2)</sup> и/или [II.2.9.2.	с одобрена програма за ликвидиране на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено при спазване на условията, посочени в член 43, параграф 2, букви а), б) и в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и	
<sup>(2)</sup> или [II.2.9.2.1.	част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към посочения делегиран регламент и	
<sup>(2)</sup> и/или [II.2.9.2.2.	част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към посочения делегиран регламент и	
<sup>(2)</sup> и/или [II.2.9.2.3.	част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения делегиран регламент и	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CAM-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>или</i> [П.2.9.2.4. част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p>изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [П.2.9.2. която не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), нито е обхваната от програма за ликвидирани по отношение на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), а държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [П.2.9.2.1. безусловно и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [П.2.9.2.2. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [П.2.9.2.3. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [П.2.9.2.4. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [П.2.9.2.5. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p>изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]</p> <p>П.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните идват от животновъдни обекти, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.</p> <p>П.4. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>П.5. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(3)</sup>П.6. От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [те идват от своя животновъден обект на произход.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CAM-INTRA-X

<p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на ..... (въведете дата).</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете животновъден обект на произход на животните в пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете животновъден обект на крайно местоназначение на пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.17: „Придружаващи документи“: ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Поле I.30: „Идентификационен номер“: посочете идентификационните кодове на животните в пратката, идентифицирани в съответствие с член 73 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) В пратката може да има едно или повече животни.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране.</p>									
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								



## ГЛАВА 10

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА КАМИЛОВИ, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ  
(ОБРАЗЕЦ САМ-INTRA-Y)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име                      Регистрационен номер/номер на разрешението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид                      Код Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени				
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера                      Номер на пломбата				

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CAM-INTRA-Y

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Камиловите<sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:</p> <p>II.1.1. Те са идентифицирани съгласно предвиденото в член 73 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.</p> <p>II.1.2. По време на клиничния преглед, проведен през периода от 24 часа преди заминаването на пратката на ..... (въведете дата dd/мм/гггг), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести от списъка за Камилови.</p> <p><sup>(2)</sup>[II.1.3. Те са предназначени за клане с цел ликвидиране на болести като част от програма за ликвидиране съгласно предвиденото в член 31, параграф 1 или 2 от Регламент (ЕС) 2016/429 и държавата членка по местоназначение и, когато е приложимо, държавата членка на преминаване предварително са разрешили движението.]</p> <p>II.2. Съгласно официалната информация животните, описани в част I, отговарят на следните здравни изисквания:</p> <p>II.2.1. Не идват от животновъдни обекти, по отношение на които са наложени ограничения на движението, засягащи видовете, или които се намират в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за Камилови.</p> <p>II.2.2. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.</p> <p>II.2.3. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 15 дни преди заминаването не е докладвано за антракс при копитни животни.</p> <p>II.2.4. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.5. Изискванията във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), определени в член 33 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, са изпълнени.]</p> <p>II.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните идват от животновъдни обекти, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.</p> <p>II.4. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>II.5. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><sup>(2)(3)</sup>[II.6. От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и</p> <p><sup>(2)</sup>или [те идват от своя животновъден обект на произход.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]</p>				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CAM-INTRA-Y

<p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата).</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете животновъден обект на произход на животните в пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете животновъден обект на крайно местоназначение на пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.17: „Придружаващи документи“: ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Поле I.30: „Идентификационен номер“: посочете идентификационните кодове на животните в пратката, идентифицирани в съответствие с член 73 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) В пратката може да има едно или повече животни.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране.</p>									
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 11

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ЕЛЕНОВИ, НЕПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА  
КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ CER-INTRA-X)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име                      Регистрационен номер/номер на разрешението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид                      Код Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени				
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера                      Номер на пломбата				

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CER-INTRA-X

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1. Еленовите <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:				
	II.1.1. Те са идентифицирани съгласно предвиденото в член 73 или 74 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.				
	II.1.2. през периода от най-малко 30 дни преди заминаването на пратката (или от раждането им, ако са на възраст под 30 дни) те				
	II.1.2.1. са пребивавали непрекъснато в животновъдния обект на произход;				
	II.1.2.2. не са били в контакт с отглеждани Еленови с по-нисък здравен статус или по отношение на тях не са наложени ограничения на движението от ветеринарно-здравни съображения;				
	II.1.2.3. не са били в пряк или непряк контакт с отглеждани животни, въведени в Съюза от трета държава или територия през периода от 30 дни преди заминаването на животните.				
	II.1.3. По време на клиничния преглед, проведен в периода от 24 часа преди заминаването на пратката на ( <i>въведете дата dd/мм/гггг</i> ), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести от списъка за Еленови.				
	II.2. Съгласно официалната информация животните, описани в част I, отговарят на следните здравни изисквания:				
	II.2.1. Не идват от животновъдни обекти, по отношение на които са наложени ограничения на движението, засягащи видовете, или които се намират в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за Еленови.				
	II.2.2. Те идват от животновъдни обекти, където през последните 42 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> при Еленовите.				
	II.2.3. Те идват от животновъдни обекти, където през периода от най-малко 12 месеца преди заминаването над отглежданите в животновъдния обект Еленови е извършван надзор за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ) съгласно посоченото в член 26, параграф 1, буква д) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията.				
	II.2.4. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.				
<sup>(2)</sup> [II.2.5. Те се придвижват към държава членка или зона от нея със статут на свободна от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит или която има одобрена програма за ликвидиране по отношение на инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит при говеда и идват от животновъден обект, където в периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит при Еленовите.]					
II.2.6. Те идват от животновъдни обекти, в област с радиус от най-малко 150 km около които през последните 2 години преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест в нито един животновъден обект .					

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CER-INTRA-X

	<p>П.2.7. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 15 дни преди заминаването не е докладвано за антракс при копитни животни.</p> <p>П.2.8. Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) и</p> <p><sup>(2)</sup>или [през последните 2 години преди заминаването им не е докладвано за сура в животновъдните обекти.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [през последните 2 години преди заминаването е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на засегнатите животновъдни обекти са наложени ограничения на движението до:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдните обекти и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдните обекти, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдните обекти.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>или П.2.9. Те са с произход от държава членка или зона, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и не са ваксинирани с жива ваксина срещу инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) в периода от 60 дни преди датата на движение и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или П.2.9. Те са с произход от държава членка или зона, обхванати от програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени и те</p> <p><sup>(2)</sup>или П.2.9.1. са отглеждани в държава членка или зона, сезонно свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) в съответствие с член 40, параграф 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията</p> <p><sup>(2)</sup>или П.2.9.1.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или П.2.9.1.2. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]</p> <p><sup>(2)</sup> и/или П.2.9.1.3. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CER-INTRA-X

	<p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.9.2. по време на транспортирането до местоназначението са били защитени от нападения на вектори и са останали защитени от нападения на вектори в защитен от вектори животновъден обект</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.9.2.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.9.2.2. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.9.2.3. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.9.3. са ваксинирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона и са през периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.9.3.1. са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.9.3.2. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са били подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.9.4. са били подложени на серологично изследване за откриване на специфични антитела срещу инфекция с всички серотипове от 1 до 24 на вируса на болест син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона и</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.9.4.1. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.9.4.2. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на движението и животното е подложено на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на движението.]]]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.9. Те са с произход от държава членка или зона, която не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), нито е обхваната от програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени и те</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.9.1. по време на транспортирането до местоназначението са били защитени от нападения на вектори и са останали защитени от нападения на вектори в защитен от вектори животновъден обект</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CER-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> или	[II.2.9.1.1.	в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.1.2.	в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.1.3.	в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.2.	през периода от 60 дни преди заминаването са отглеждани в животновъден обект, разположен в държава членка или в област с радиус от най-малко 150 km около животновъдния обект, където през този период е провеждан надзор в съответствие с изискванията в част II, глава 1, раздели 1 и 2 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.9.2.1.	животните са ваксинирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в област с радиус от най-малко 150 km около мястото, където животните са отглеждани, и са през периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.9.2.1.1.	са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на движението.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.2.1.2.	са ваксинирани с инактивирана ваксина и са били подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.2.2.	животните са имунизирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в област с радиус от най-малко 150 km около мястото, където животните са отглеждани, и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.9.2.2.1.	животните са били подложени на серологично изследване, което е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на движението.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.9.2.2.2.	животните са били подложени на серологично изследване, което е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на движението, и на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на движението.]]]]

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CER-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9. Не отговарят на изискванията, определени в част II, глава 2, раздел 1, точки 1—3 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и компетентният орган на държавата членка на произход е разрешил движението на тези животни към друга държава членка или зона от нея</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.9.1. със статут на свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено при спазване на условията, посочени в член 43, параграф 2, букви а), б) и в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.9.1.1. част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.1.2. част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.1.3. част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.1.4. част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p>изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.2. с одобрена програма за ликвидиране на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено при спазване на условията, посочени в член 43, параграф 2, букви а), б) и в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.9.2.1. част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.2.2. част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.2.3. част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.2.4. част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p>изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.9.3. която не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), нито е обхваната от програма за ликвидиране по отношение на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), а държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.9.3.1. безусловно и</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CER-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>или</i> [П.2.9.3.2. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [П.2.9.3.3. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [П.2.9.3.4. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [П.2.9.3.5. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p style="padding-left: 40px;">изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]</p> <p>П.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните идват от животновъдни обекти, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.</p> <p>П.4. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>П.5. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><sup>(2)(3)</sup>П.6. От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [те идват от своя животновъден обект на произход.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]]</p> <p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на ..... (въведете дата).</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CER-INTRA-X

<b>Част I:</b>	
Поле I.11:	„Място на изпрацане“: посочете животновъден обект на произход на животните в пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.
Поле I.12:	„Местоназначение“: посочете животновъден обект на крайно местоназначение на пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.
Поле I.17:	„Придружаващи документи“: ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране. Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.
Поле I.30:	„Идентификационен номер“: посочете идентификационните кодове на животните в пратката, идентифицирани в съответствие с член 73 или 74 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.
<b>Част II:</b>	
(1)	В пратката може да има едно или повече животни.
(2)	Заличете, ако не е приложимо.
(3)	Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

## ГЛАВА 12

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ЕЛЕНОВИ, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ  
(ОБРАЗЕЦ CER-INTRA-Y)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име                      Регистрационен номер/номер на разрешението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид                      Код Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени				
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера                      Номер на пломбата				

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CER-INTRA-Y

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Еленовите <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:			
	II.1.1.	Те са идентифицирани съгласно предвиденото в член 73 или 74 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.			
	II.1.2.	По време на клиничния преглед, проведен в периода от 24 часа преди заминаването на пратката на (въведете дата дд/мм/гггг), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести от списъка за Еленови.			
	<sup>(2)</sup> II.1.3.	Те са предназначени за клане с цел ликвидиране на болести като част от програма за ликвидиране съгласно предвиденото в член 31, параграф 1 или 2 от Регламент (ЕС) 2016/429 и държавата членка по местоназначение и, когато е приложимо, държавата членка на преминаване предварително са разрешили движението.]			
	II.2.	Съгласно официалната информация животните, описани в част I, отговарят на следните здравни изисквания:			
	II.2.1.	Не идват от животновъдни обекти, по отношение на които са наложени ограничения на движението, засягащи видовете, или които се намират в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за Еленови.			
	II.2.2.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.			
	II.2.3.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от последните 15 дни преди заминаването не е докладвано за антракс при копитни животни.			
	II.2.4.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).			
	<sup>(2)</sup> II.2.5.	Изискванията във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), определени в член 33 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени.]			
	II.3.	Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните идват от животновъдни обекти, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.			
	II.4.	Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.			
	II.5.	Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.			
<sup>(2)</sup> / <sup>(3)</sup> II.6.	От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и				
<sup>(2)</sup> или	[те идват от своя животновъден обект на произход.]				
<sup>(2)</sup> или	[поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]				
<sup>(2)</sup> или	[поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]				



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CER-INTRA-Y

<p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата).</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете животновъден обект на произход на животните в пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете животновъден обект на крайно местоназначение на пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.17: „Придружаващи документи“: ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Поле I.30: „Идентификационен номер“: посочете идентификационните кодове на животните в пратката, идентифицирани в съответствие с член 73 или 74 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) В пратката може да има едно или повече животни.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране.</p>									
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 13

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ОТГЛЕЖДАНИ КОПИТНИ ЖИВОТНИ,  
РАЗЛИЧНИ ОТ ГОВЕДА, ОВЦЕ, КОЗИ, СВИНЕ, ЕДНОКОПИТНИ,  
КАМИЛОВИ И ЕЛЕНОВИ И НЕПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ  
OTHER-UNGULATES-INTRA-X)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA			
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>		
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>			
	Адрес			<b>I.3 Централен компетент орган</b>			
	Държава	Код по ISO на държавата		<b>I.4 Местен компетент орган</b>			
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>			
	Име			Име	Регистрационен номер		
	Адрес			Адрес			
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата		
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата		
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код		
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>			
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		
	Адрес			Адрес			
Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата			
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>				
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>				
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство			Име	Регистрационен номер/номер на разрешението		
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС			Адрес			
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго			Държава	Код по ISO на държавата		
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>				
			Вид	Код			
			Държава	Код по ISO на държавата			
			Референтен номер на търговския документ				
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени			
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>							
Номер на контейнера			Номер на пломбата				

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Животните <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, са отглеждани копитни животни, различни от говеда, овце, кози, свине, еднокопитни, Камилови и Еленови, и отговарят на следните изисквания:			
	II.1.1.	Те са идентифицирани съгласно предвиденото в член 117 от Регламент (ЕС) 2016/429.			
	II.1.2.	през периода от най-малко последните 30 дни преди заминаването на пратката (или от раждането им, ако са на възраст под 30 дни) те			
	II.1.2.1.	са пребивавали непрекъснато в животновъдния обект на произход;			
	II.1.2.2.	не са били в контакт с други отглеждани копитни животни с по-нисък здравен статус или по отношение на тях не са наложени ограничения на движението от ветеринарно-здравни съображения;			
	II.1.2.3.	не са били в пряк или непряк контакт с отглеждани животни, въведени в Съюза от трета държава или територия през периода от последните 30 дни преди заминаването на животните.			
	II.1.3.	По време на клиничния преглед, проведен в периода от 24 часа преди заминаването на пратката на ..... (въведете дата dd/mm/yyyy), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести от списъка за копитни животни от съответните видове.			
	II.2.	Съгласно официалната информация животните, описани в част I, отговарят на следните здравни изисквания:			
	II.2.1.	Не идват от животновъдни обекти, по отношение на които са наложени ограничения на движението, засягащи видовете, или които се намират в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за копитни животни от съответните видове.			
	<sup>(2)</sup> II.2.2.	Те идват от животновъдни обекти, където през последните 42 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> при отглеждани животни от видове от списъка.]			
	<sup>(2)</sup> II.2.3.	Те идват от животновъдни обекти, където през последните 42 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ) при отглеждани животни от видове от списъка.]			
	<sup>(2)</sup> II.2.4.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.]			
	<sup>(2)</sup> II.2.5.	Те идват от животновъдни обекти, в област с радиус от най-малко 150 km около които през последните 2 години преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест в нито един животновъден обект.]			
II.2.6.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 15 дни преди заминаването не е докладвано за антракс при копитни животни.				
<sup>(2)</sup> II.2.7.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за сура ( <i>Trypanosoma evansi</i> ) и				
<sup>(2)</sup> или	[през последните 2 години преди заминаването им не е докладвано за сура в животновъдните обекти.]]				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>или</i> [през последните 2 години преди заминаването е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на засегнатите животновъдни обекти са наложени ограничения на движението до:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдните обекти и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдния обект.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[<sup>(2)</sup><i>или</i>][II.2.8. Те са с произход от държава членка или зона, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и не са ваксинирани с жива ваксина срещу инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) в периода от 60 дни преди датата на движение и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i>][II.2.8. Те са с произход от държава членка или зона, обхванати от програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени и те</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.8.1. са отглеждани в държава членка или зона, сезонно свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) в съответствие с член 40, параграф 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.8.1.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.8.1.2. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.8.1.3. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.8.2. по време на транспортирането до местоназначението са били защитени от нападения на вектори и са останали защитени от нападения на вектори в защитен от вектори животновъден обект</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.2.1.	в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.2.2.	в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.2.3.	в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.3.	са ваксинирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона и са през периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.3.1.	са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на движението.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.3.2.	са ваксинирани с инактивирана ваксина и са били подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.4.	са били подложени на серологично изследване за откриване на специфични антитела срещу всички серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болест син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона, като изследването е показало положителни резултати и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.4.1.	серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на движението.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.4.2.	серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на движението и животното е подложено на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на движението.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.	Те са с произход от държава членка или зона, която не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), нито е обхваната от програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени и те
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.1.	по време на транспортирането до местоназначението са били защитени от нападения на вектори и са останали защитени от нападения на вектори в защитен от вектори животновъден обект

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.1.1.	в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.1.2.	в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.1.3.	в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.2	през периода от 60 дни преди заминаването са отглеждани в животновъден обект, разположен в държава членка или в област с радиус от най-малко 150 km около животновъдния обект, където през този период е провеждан надзор в съответствие с изискванията в част II, глава 1, раздели 1 и 2 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.2.1.	животните са ваксинирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в област с радиус от най-малко 150 km около мястото, където животните са отглеждани, и са през периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.2.1.1.	са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на движението.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.2.1.2.	са ваксинирани с инактивирана ваксина и са били подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.3.2.	животните са имунизирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в област с радиус от най-малко 150 km около мястото, където животните са отглеждани, и
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.8.3.2.1.	животните са били подложени на серологично изследване, което е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на движението.]]]
	<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.8.3.2.2.	животните са били подложени на серологично изследване, което е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на движението, и на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на движението.]]]]

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.8. Не отговарят на изискванията, определени в част II, глава 2, раздел 1, точки 1—3 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и компетентният орган на държавата членка на произход е разрешил движението на тези животни към друга държава членка или зона от нея</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.8.1. със статут на свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено при спазване на условията, посочени в член 43, параграф 2, букви а), б) и в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.8.1.1. част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към посочения регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.8.1.2. част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към посочения регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.8.1.3. част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.8.1.4. част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения регламент и</p> <p>изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.8.2. с одобрена програма за ликвидиране на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено при спазване на условията, посочени в член 43, параграф 2, букви а), б) и в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.2.8.2.1. част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.8.2.2. част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.8.2.3. част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.8.2.4. част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p>изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.2.8.3. която не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), нито е обхваната от програма за ликвидиране по отношение на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), а държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>или [П.2.8.3.1. безусловно и</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.8.3.2. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.8.3.3. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.8.3.4. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.8.3.5. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p style="padding-left: 40px;">изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]]</p> <p>П.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните идват от животновъдни обекти, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.</p> <p>П.4. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>П.5. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(3)</sup>П.6. От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и</p> <p><sup>(2)</sup>или [те идват от своя животновъден обект на произход.]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]]</p> <p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата).</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „<i>Място на изпрацане</i>“: посочете животновъден обект на произход на животните в пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.12: „<i>Местоназначение</i>“: посочете животновъден обект на крайно местоназначение на пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.17: „<i>Придружаващи документи</i>“: ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Поле I.30: „<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационния номер на всяко животно.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) В пратката може да има едно или повече животни.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 14

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ОТГЛЕЖДАНИ КОПИТНИ ЖИВОТНИ,  
РАЗЛИЧНИ ОТ ГОВЕДА, ОВЦЕ, КОЗИ, СВИНЕ, ЕДНОКОПИТНИ,  
КАМИЛОВИ И ЕЛЕНОВИ И ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ  
OTHER-UNGULATES-INTRA-Y)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA			
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетент орган</b> <b>I.4 Местен компетент орган</b>	<b>QR КОД</b>	
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава		Регистрационен номер Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>		Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>		Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	
	<b>I.13 Място на товарене</b>		<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ		<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на разрешението Код по ISO на държавата	
			<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Код Код по ISO на държавата	
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера		Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OTHER-UNGULATES-INTRA-Y

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Животните <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, са отглеждани копитни животни, различни от говеда, овце, кози, свине, еднокопитни, Камилови и Еленови, и отговарят на следните изисквания:			
	II.1.1.	Те са идентифицирани съгласно предвиденото в член 117 от Регламент (ЕС) 2016/429.			
	II.1.2.	По време на клиничния преглед, проведен в периода от 24 часа преди заминаването на пратката на ..... (въведете дата dd/mm/yyyy), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести от списъка за копитни животни от съответните видове.			
	<sup>(2)</sup> II.1.3.	Те са предназначени за клане с цел ликвидиране на болести като част от програма за ликвидиране съгласно предвиденото в член 31, параграф 1 или 2 от Регламент (ЕС) 2016/429 и държавата членка по местоназначение и, когато е приложимо, държавата членка на преминаване предварително са разрешили движението.]			
	II.2.	Съгласно официалната информация животните, описани в част I, отговарят на следните здравни изисквания:			
	II.2.1.	Не идват от животновъдни обекти, по отношение на които са наложени ограничения на движението, засягащи видовете, или които се намират в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за копитни животни от съответните видове.			
	II.2.2.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 15 дни преди заминаването не е докладвано за антракс при копитни животни.			
	<sup>(2)</sup> II.2.3.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни.]			
	<sup>(2)</sup> II.2.4.	Идват от животновъдни обекти, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]			
	<sup>(2)</sup> II.2.5.	Изискванията във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), определени в член 33 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, са изпълнени.]			
	II.3.	Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните идват от животновъдни обекти, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.			
	II.4.	Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.			
	II.5.	Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.			
<sup>(2)</sup> / <sup>(3)</sup> II.6.	От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и				
<sup>(2)</sup> или	[те идват от своя животновъден обект на произход.]				
<sup>(2)</sup> или	[поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]				
<sup>(2)</sup> или	[поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OTHER-UNGULATES-INTRA-Y

<p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата).</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете животновъден обект на произход на животните в пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете животновъден обект на крайно местоназначение на пратката или животновъден обект, одобрен за операции по събиране в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.17: „Придружаващи документи“: ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарния здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарния здравен сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.</p> <p>Поле I.30: „Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) В пратката може да има едно или повече животни.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране.</p>									
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 15

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ДВИЖЕНИЕ МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ЯЙЦА ЗА ЛЮПЕНЕ ОТ  
ДОМАШНИ ПТИЦИ (ОБРАЗЕЦ ROU-INTRA-NET)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
	Държава	Код по ISO на държавата				<b>I.4 Местен компетентен орган</b>
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер	
	Име			Име		
	Адрес			Адрес		
	Държава	Код по ISO на държавата	Държава	Код по ISO на държавата		
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата		
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код		
<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>			
Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението			
Адрес			Адрес			
Държава	Код по ISO на държавата	Държава	Код по ISO на държавата			
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>			
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство			Име	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС			Адрес		
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго			Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>			
				Вид	Код	
				Държава	Код по ISO на държавата	
				Референтен номер на търговския документ		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>						
Номер на контейнера			Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка	Код по ISO на държавата			Трета държава	Код по ISO на държавата		
Държава членка	Код по ISO на държавата			Изходна точка	Код на ГКП		
Държава членка	Код по ISO на държавата						
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-NEP

	II. Здравна информация		Образец на сертификат POU-INTRA-NEP	
	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	<b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b>			
	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:			
	II.1.1.	яйцата за люпене <sup>(1)</sup> от домашни птици, описани в част I от настоящия сертификат, идват от		
	<sup>(2)</sup> или	[животновъден обект, одобрен в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, по отношение на който не са наложени ограничения на движението, нито се намира в ограничителна зона, установена поради болести от списъка, които са от значение за птичите видове.]		
	<sup>(2)</sup> или	[люпилня, одобрена в съответствие с член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, по отношение на която не са наложени ограничения на движението, нито се намира в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за птичите видове.]		
	II.1.2.	яйцата за люпене, описани в част I, идват от стада:		
	а)	в които не е докладвано за инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> и <i>Salmonella arizonae</i> ;		
	б)	в които не е докладвано за микоплазмоза по птиците ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i> );		
	в)	които са пребивавали непрекъснато в един или повече одобрени животновъдни обекти в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 от излюпването си или най-малко през последните 42 дни преди събирането на яйцата за люпене и:		
	<sup>(2)</sup> или	[i]	където през последните 12 месеца преди събирането на яйцата за люпене не е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i> .]	
<sup>(2)</sup> или	[i]	където през последните 12 месеца преди събирането на яйцата за люпене е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i> и са приложени мерките, предвидени в член 34, параграф 1, буква б) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията.]		
<sup>(2)</sup> или	[ii]	където през последните 12 месеца преди събирането на яйцата за люпене не е била потвърдена микоплазмоза по птиците ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i> ).]		
<sup>(2)</sup> или	[ii]	където през последните 12 месеца преди събирането на яйцата за люпене е била потвърдена микоплазмоза по птиците ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i> ) и са приложени мерките, предвидени в член 34, параграф 1, буква в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]		
г)	които, въз основа на			
<sup>(2)</sup> или	[клинична инспекция, извършена в рамките на 72 часа преди заминаването на пратката, и на здравните и производствените дневници, водени в животновъдния обект, които са проверени през последните 72 часа преди заминаването на пратката, не проявяват клинични признаци, нито дават основание за съмнения за болести от списъка, които са от значение за този вид.]			

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-NEP

	<p><sup>(2)</sup><i>или</i> [ежемесечни посещения за инспекция на здравословното състояние, последното от които е проведено през последните 31 дни преди заминаването на пратката, и на здравните и производствените дневници, водени в животновъдния обект, които са проверени през последните 72 часа преди заминаването на пратката, не проявяват клинични признаци, нито дават основание за съмнения за болести от списъка, които са от значение за този вид.]</p> <p><sup>(2)(3)</sup><i>или</i> [д) които не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p><sup>(2)(3)</sup><i>или</i> [д) които са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини]<sup>(2)</sup> [живи атенюирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(име на щама, използван във ваксината)</p> <p>на..... (дата) на възраст ..... седмици.]</p> <p>II.1.3. яйцата за люпене, описани в част I:</p> <p>а) са маркирани поотделно с номера на одобрението на животновъдния обект на стадото на произход;</p> <p>б) са били дезинфекцирани;</p> <p><sup>(2)(3)</sup><i>или</i> [в) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p><sup>(2)(3)</sup><i>или</i> [в) са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини]<sup>(2)</sup> [живи атенюирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(име на щама, използван във ваксината)</p> <p>на..... (дата) на възраст ..... седмици.]</p> <p>II.1.4. взети са мерки за транспортиране на пратката в контейнери, които отговарят на разпоредбите на член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, и в транспортни средства, които отговарят на разпоредбите на член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p><sup>(4)</sup>[II.1.5. яйцата за люпене, описани в част I, са предназначени за държава членка или зона, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, и те:</p> <p>а) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p> <p>б) идват от стада, които</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини]<sup>(2)</sup> [живи атенюирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, като ваксинацията е извършена най-малко 30 дни преди събирането на яйцата за люпене]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(име на щама, използван във ваксината)</p> <p>на..... (дата) на възраст ..... седмици.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-NEP

**II.2. Удостоверение за общественото здраве**

<sup>(5)</sup>[II.2.1. Програмата за контрол на *Salmonella*, посочена в член 5 от Регламент (ЕО) № 2160/2003, и специалните изисквания във връзка с използването на антимикуробни средства и ваксини, определени в Регламент (ЕО) № 1177/2006 на Комисията, са били приложени по отношение на родителското стадо на произход и то е изследвано за серотипове на *Salmonella*, които са от значение за общественото здраве:

Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(6)</sup>	
			Положителен	Отрицателен

<sup>(6)</sup>[II.2.2. В рамките на програмата за контрол, посочена в точка II.2.1., не е открита нито *Salmonella* Enteritidis, нито *Salmonella* Typhimurium.]

<sup>(7)</sup>[II.2.3. Ако държавата членка по местоназначение е Финландия или Швеция, яйцата за люпене идват от стада, които са показали отрицателни резултати при изследване за *Salmonella* в съответствие с правилата, определени в Решение 2003/644/ЕО на Комисията.]

**Забележки:**

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване.

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването, предвидени в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

**Част I:**

Поле I.30: Описание на пратката  
 „Код по КН“: използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 04.07.  
 „Категория“: изберете едно от следните: чиста линия/прародители/родители/млади носачки/друго.  
 „Възраст“: посочете датата на събиране.

**Част II:**

- (1) „Яйца за люпене“ съгласно определението в член 4 от Регламент (ЕС) 2016/429.  
 (2) Оставете, ако е приложимо.  
 (3) Заличете, когато пратката се изпраща от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасылската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасылската болест без ваксинация, като в този случай пратката следва да отговаря на точка II.1.5.

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-NEP

	(4)	Тази гаранция се изисква за пратки, които се изпращат от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.
	(5)	Тази гаранция се отнася само за яйца за люпене от вида <i>Gallus gallus</i> и пуйки.
	(6)	Ако през целия живот на родителското стадо някой от резултатите за посочените по-долу серотипове е бил положителен, посочете, че резултатът е положителен: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow и <i>Salmonella</i> Infantis.
	(7)	Заличете, ако пратката не е предназначена за Финландия или Швеция.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>		
	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
	Дата	
	Печат	Подпис

## ГЛАВА 16

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ДВИЖЕНИЕ МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ЕДНОДНЕВНИ ПИЛЕТА  
(ОБРАЗЕЦ POU-INTRA-DOC)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име                      Регистрационен номер/номер на разрешението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид                      Код Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени				
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера                      Номер на пломбата				

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-DOC

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	<b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b>				
		Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:			
	II.1.1.	еднодневните пилета <sup>(1)</sup> , описани в част I от настоящия сертификат, са излюпени във и идват от люпилня, одобрена в съответствие с член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, по отношение на която не са наложени ограничения на движението, нито се намира в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за птичите видове;			
	II.1.2.	доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора еднодневните пилета, описани в част I, идват от люпилня, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини;			
	<sup>(2)</sup> или [II.1.3.	еднодневните пилета, описани в част I, са излюпени от яйца от стада:			
	а)	в които не е докладвано за инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> и <i>Salmonella arizonae</i> ;			
	б)	в които не е докладвано за микоплазмоза по птиците ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i> );			
	в)	които са пребивавали непрекъснато в един или повече одобрени животновъдни обекти в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 от излюпването си или най-малко през последните 42 дни преди събирането на яйцата, от които са излюпени еднодневните пилета, и:			
	<sup>(2)</sup> или [i)	където през последните 12 месеца преди събирането на яйцата за люпене не е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i> .]			
	<sup>(2)</sup> или [i)	където през последните 12 месеца преди събирането на яйцата за люпене е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i> и са приложени мерките, предвидени в член 34, параграф 1, буква б) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията.]			
<sup>(2)</sup> или [ii)	където през последните 12 месеца преди събирането на яйцата за люпене не е била потвърдена микоплазмоза по птиците ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i> ).]				
<sup>(2)</sup> или [ii)	където през последните 12 месеца преди събирането на яйцата за люпене е била потвърдена микоплазмоза по птиците ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i> ) и са приложени мерките, предвидени в член 34, параграф 1, буква в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]				
г)	които, съгласно здравните и производствените дневници, водени в животновъдния обект, проверени през последните 24 часа преди заминаването на пратката, не проявяват клинични признаци, нито дават основание за съмнения за болести от списъка, които са от значение за този вид;				
<sup>(2)(3)</sup> или [д)	които не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-DOC

	<p>(2)(3)или [д) които са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини]<sup>(2)</sup> [живи атенюирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(име на щама, използван във ваксината)</p> <p>на..... (дата) на възраст ..... седмици.]</p> <p>(2)(4)или [II.1.3. еднокдневните пилета, описани в част I, са излюпени от яйца, които са въведени в Съюза от трета държава, територия или зона от нея в съответствие с разпоредбите на Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията.]</p> <p>II.1.4. еднокдневните пилета, описани в част I:</p> <p>а) не проявяват клинични признаци, нито дават основание за съмнения за болести от списъка, които са от значение за този вид;</p> <p>(2)(3)или [б) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p>(2)(3)или [б) са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини]<sup>(2)</sup> [живи атенюирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(име на щама, използван във ваксината)</p> <p>на..... (дата) на възраст ..... седмици.]</p> <p>II.1.5. взети са мерки за транспортиране на пратката в контейнери, които отговарят на разпоредбите на член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, и в транспортни средства, които отговарят на разпоредбите на член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>(5)[II.1.6. еднокдневните пилета, описани в част I, са предназначени за държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, и те:</p> <p>а) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p> <p>б) са излюпени от яйца за люпене, които:</p> <p>i) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p> <p>ii) идват от стада, които</p> <p>(2)или [не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p>(2)или [са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини]<sup>(2)</sup> [живи атенюирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, като ваксинацията е извършена най-малко 30 дни преди събирането на яйцата за люпене]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(име на щама, използван във ваксината)</p> <p>на..... (дата) на възраст ..... седмици.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

Образец на сертификат POU-INTRA-DOC

в) идват от люпилня, в която работните практики гарантират, че яйцата за люпене са инкубирани по съвсем различно време и на съвсем различно място от яйцата за люпене, които не отговарят на условията в буква б).]

**II.2. Удостоверение за общественото здраве**

<sup>(6)</sup>[II.2.1. Програмата за контрол на *Salmonella*, посочена в член 5 от Регламент (ЕО) № 2160/2003, и специалните изисквания във връзка с използването на антимикробни средства и ваксини, определени в Регламент (ЕО) № 1177/2006 на Комисията, са били приложени по отношение на родителското стадо на произход и то е изследвано за серотипове на *Salmonella*, които са от значение за общественото здраве:

Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(7)</sup>	
			Положителен	Отрицателен

Специалните изисквания във връзка с използването на антимикробни средства и ваксини, определени в Регламент (ЕО) № 1177/2006, са били приложени по отношение на едnodневните пилета.

От съображения, различни от програмата за контрол на *Salmonella*:

<sup>(2)</sup>или [на едnodневните пилета не са прилагани антимикробни средства (в т.ч. инжектиране in ovo).]

<sup>(2)(8)</sup>или [на едnodневните пилета са приложени следните антимикробни средства (в т.ч. инжектиране in ovo) .....]

<sup>(6)</sup>[II.2.2. Ако едnodневните пилета са предназначени за разплод, в рамките на програмата за контрол, посочена в точка II.2.1., не са открити нито *Salmonella* Enteritidis, нито *Salmonella* Typhimurium.]

<sup>(9)</sup>[II.2.3. Ако държавата членка по местоназначение е Финландия или Швеция, едnodневните пилета, предназначени за въвеждане в стада домашни птици за разплод или в стада домашни птици за отглеждане, идват от стада, които са показали отрицателни резултати при изследване за *Salmonella* в съответствие с правилата, определени в Решение 2003/644/ЕО на Комисията.]

**Забележки:**

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животните по водни пътища/по море срокът на валидност на ветеринарния здравен/официален сертификат може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването, предвидени в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

**Част I:**

Поле I.30: Описание на пратката:

„Код по КН“: използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 01.05 или 01.06.39.

„Категория“: изберете едно от следните: чиста линия/прародители/родители/млади носачки/друго.

„Възраст“: посочете датата на излюпване на животните.

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-DOC

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) „Еднодневни пилета“ означава всички домашни птици на възраст под 72 часа съгласно определението в член 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>(2) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(3) Заличете, когато пратката се изпраща от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, като в този случай пратката следва да отговаря на точка II.1.6.</p> <p>(4) Когато еднодневните пилета са излюпени от яйца, които са въведени в Съюза от трета държава, територия или зона от нея, трябва да бъдат спазвани специалните ветеринарно-здравни изисквания за движение и боравене с тези животни в животновъдния обект по местоназначение, установени в част III, дял 2, глава 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p>(5) Тази гаранция се изисква за пратки, които се изпращат от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.</p> <p>(6) Тази гаранция се отнася само за еднодневни пилета от вида <i>Gallus gallus</i> и пуйки.</p> <p>(7) Ако през целия живот на стадото някой от резултатите за посочените по-долу серотипове е бил положителен, посочете, че резултатът е положителен:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— стада домашни птици за разплод: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow и <i>Salmonella</i> Infantis;</li> <li>— стада домашни птици за отглеждане: <i>Salmonella</i> Enteritidis и <i>Salmonella</i> Typhimurium.</li> </ul> <p>(8) Оставете, ако е приложимо: посочете наименованието и активното вещество на използваните антимикробни средства.</p> <p>(9) Заличете, ако пратката не е предназначена за Финландия или Швеция.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 17

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ДВИЖЕНИЕ МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ДОМАШНИ ПТИЦИ ЗА  
РАЗПЛОД И ДОМАШНИ ПТИЦИ ЗА ОТГЛЕЖДАНЕ (ОБРАЗЕЦ ROU-INTRA-X)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	
	<b>I.8 Регион на произход</b>	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава	
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>	
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава  <b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени		
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата	

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-X

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1.1. [домашните птици за разплод<sup>(1)</sup>]<sup>(2)</sup> [домашните птици за отглеждане<sup>(3)</sup>]<sup>(2)</sup>, описани в част I от настоящия сертификат, са пребивавали непрекъснато в един или повече животновъдни обекти, одобрени в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията,</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(4)</sup>или [от излюпването си или най-малко през последните 42 дни преди заминаването на пратката.]</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(5)</sup>или [от излюпването си или най-малко през последните 21 дни преди заминаването на пратката, през което време те не са имали контакт с птици с по-нисък здравен статус.]</p> <p>II.1.2. домашните птици, описани в част I, идват от животновъден обект:</p> <p>а) по отношение на който не са наложени ограничения на движението или който не се намира в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за птичите видове;</p> <p><sup>(2)</sup>или [б) където през последните 12 месеца преди заминаването на пратката не е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i>.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [б) където през последните 12 месеца преди заминаването на пратката е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i> и са приложени мерките, предвидени в член 34, параграф 1, буква б) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [в) където през последните 12 месеца преди заминаването на пратката не е била потвърдена микоплазмоза по птиците (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i>).]</p> <p><sup>(2)</sup>или [в) където през последните 12 месеца преди заминаването на пратката е била потвърдена микоплазмоза по птиците (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i>) и са приложени мерките, предвидени в член 34, параграф 1, буква в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]</p> <p>II.1.3. доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора домашните птици, описани в част I, идват от животновъден обект, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини;</p> <p>II.1.4. домашните птици, описани в част I, идват от стадо, в което:</p> <p>а) не е докладвано за инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> и <i>Salmonella arizonae</i>;</p> <p>б) не е докладвано за микоплазмоза по птиците (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i>);</p> <p>в) през последните 21 дни преди заминаването на пратката не е установен потвърден случай на нископатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с надзора, предвиден в член 3, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията;</p>				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-X

	<p>II.1.5. домашните птици, описани в част I:</p> <p><sup>(2)(6)</sup><i>или</i> [a] не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкаслската болест.]</p> <p><sup>(2)(6)</sup><i>или</i> [a] са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкаслската болест с [инактивирани ваксини]<sup>(2)</sup> [живи атенюирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(име на щама, използван във ваксината)</p> <p>на..... (дата) на възраст ..... седмици.]</p> <p><sup>(2)(7)</sup><i>или</i> [a] са предназначени за държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкаслската болест без ваксинация, и те:</p> <p>i) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкаслската болест;</p> <p>ii) са държани в изолация в продължение на най-малко 14 дни преди заминаването на пратката в животновъдния обект на произход под надзора на официален ветеринарен лекар или в одобрен обект за карантина, където:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- през периода от най-малко 21 дни преди заминаването нито една домашна птица не е била ваксинирана срещу инфекция с вируса на нюкаслската болест;</li> <li>- през този период в животновъдния обект не са въвеждани други птици;</li> <li>- в обекта за карантина не е извършвана ваксинация;</li> </ul> <p>iii) са показали отрицателни резултати при серологични изследвания за откриване на антитела срещу вируса на нюкаслската болест, извършени върху кръвни проби на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност, като пробите са взети през периода от най-малко 14 дни преди заминаването.]</p> <p><sup>(8)</sup> [б] са патици или гъски и през седмицата преди натоварването за изпращане са показали отрицателни резултати при вирусологично изследване за високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с изискванията в приложение IV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]</p> <p>II.1.6. в рамките на 48 часа преди натоварването за изпращане в Съюза стадото на произход и животните в пратката са подложени на клинична инспекция и не са проявявали клинични признаци, нито са дали основание за съмнения за болести от списъка, които са от значение за този вид;</p> <p>II.1.7. взети са мерки за транспортиране на пратката в контейнери, които отговарят на разпоредбите на член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, и в транспортни средства, които отговарят на разпоредбите на член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p><sup>(9)</sup>[II.1.8. От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [те идват от своя животновъден обект на произход.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-X

Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(11)</sup>	
			Положителен	Отрицателен

От съображения, различни от програмата за контрол на *Salmonella*, през последните три седмици преди въвеждането в Съюза:

<sup>(2)</sup>или [на домашните птици за разплод и за отглеждане, различни от шраусови птици, не са прилагани антимикробни средства.]

<sup>(2)(12)</sup>или [на домашните птици за разплод и за отглеждане, различни от шраусови птици, са прилагани следните антимикробни средства: .....]]

<sup>(10)</sup>[П.2.2. Ако става въпрос за домашни птици за разплод, в рамките на програмата за контрол, посочена в точка П.2.1., не е открита нито *Salmonella* Enteritidis, нито *Salmonella* Typhimurium.]

<sup>(13)</sup>[П.2.3. Ако държавата членка по местоназначение е Финландия или Швеция:

<sup>(2)</sup>или [домашните птици за разплод са били изследвани за *Salmonella* с отрицателен резултат в съответствие с правилата, определени в Решение 2003/644/ЕО на Комисията.]

<sup>(2)</sup>или [кокошките носачки (домашни птици за отглеждане с цел производство на яйца за консумация) са били изследвани с отрицателен резултат за *Salmonella* в съответствие с правилата, определени в Решение 2004/235/ЕО на Комисията.]

**Забележки:**

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животните по водни пътища/по море срокът на валидност на ветеринарния здравен/официален сертификат може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването, предвидени в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

**Част I:**

Поле I.17: Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарния здравен/официален сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране. ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарния здравен/официален сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-X

<p>Поле I.30: Описание на пратката</p> <p>„Код по КН“: използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 01.05 или 01.06.39.</p> <p>„Категория“: изберете едно от следните: чиста линия/прародители/родители/млади носачки/друго.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) „Домашни птици за разплод“ означава домашни птици на възраст 72 часа или повече, предназначени за производството на яйца за люпене, съгласно определението в член 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>(2) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(3) „Домашни птици за отглеждане“ означава домашни птици на възраст 72 часа или повече, отглеждани за производство на месо, яйца за консумация или други продукти или за възстановяване на запасите от пернат дивеч, съгласно определението в член 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>(4) Отнася се за домашни птици за разплод и домашни птици за отглеждане, предназначени за производството на месо, яйца за консумация или други продукти.</p> <p>(5) Отнася се за домашни птици за отглеждане с цел възстановяване на запасите от пернат дивеч.</p> <p>(6) Заличете, когато пратката се изпраща от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация.</p> <p>(7) Тази гаранция се изисква за пратки, които се изпращат от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратка.</p> <p>(8) Отнася се за патици и гъски. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.</p> <p>(9) Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъден обект, одобрен за операции по събиране. Животното в пратката, преминало най-голям брой операции по събиране, е определящо за броя на останалите разрешени операции по събиране за дадената пратка. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.</p> <p>(10) Тази гаранция се отнася само за домашни птици от вида <i>Gallus gallus</i> и пуйки.</p> <p>(11) Ако през целия живот на стадото някой от резултатите за посочените по-долу серотипове е бил положителен, посочете, че резултатът е положителен:</p> <p>— стада домашни птици за разплод: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow и <i>Salmonella</i> Infantis;</p> <p>— стада домашни птици за отглеждане: <i>Salmonella</i> Enteritidis и <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(12) Попълнете, ако е целесъобразно: посочете наименованието и активното вещество на използваните антимикубни средства.</p> <p>(13) Заличете, ако пратката не е предназначена за Финландия или Швеция.</p>	
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис



## ГЛАВА 18

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ДВИЖЕНИЕ МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПО-МАЛКО ОТ 20  
ЕКЗЕМПЛЯРА ДОМАШНИ ПТИЦИ, РАЗЛИЧНИ ОТ ЩРАУСОВИ ПТИЦИ,  
ИЛИ ПО-МАЛКО ОТ 20 ЯЙЦА ЗА ЛЮПЕНЕ ОТ ДОМАШНИ ПТИЦИ,  
РАЗЛИЧНИ ОТ ЩРАУСОВИ ПТИЦИ (ОБРАЗЕЦ ROU-INTRA-LT20)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетент орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата		<b>I.4 Местен компетент орган</b>	
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>	Регистрационен номер/номер на одобрението		<b>I.12 Местоназначение</b>	Регистрационен номер/номер на одобрението
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство		Име		
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС		Адрес		
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго		Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>	Код	
			Вид		
			Държава	Код по ISO на държавата	
			Референтен номер на търговския документ		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>					
Номер на контейнера			Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-LT20

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.а	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
		<p><b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1.1. [домашните птици, различни от щраусови птици]<sup>(1)</sup> [яйцата за люпене от домашни птици, различни от щраусови птици]<sup>(1)</sup>, описани в част I от настоящия сертификат, идват от [регистриран]<sup>(1)</sup> [одобрен]<sup>(1)</sup> животновъден обект, по отношение на който не са наложени ограничения на движението или който не се намира в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за птичите видове;</p> <p>II.1.2. доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора [домашните птици, различни от щраусови птици]<sup>(1)</sup> [яйцата за люпене от домашни птици, различни от щраусови птици]<sup>(1)</sup>, описани в част I, идват от животновъден обект, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини;</p> <p>II.1.3. [домашните птици, различни от щраусови птици]<sup>(1)</sup> [яйцата за люпене от домашни птици, различни от щраусови птици]<sup>(1)</sup>, описани в част I, идват от стадо, което е пребивавало непрекъснато в животновъдния обект на произход от излюпването си или най-малко през последните 21 дни преди</p> <p><sup>(1)(2)(3)(4)</sup>или [заминаването на пратката.]</p> <p><sup>(1)(5)</sup>или [събирането на яйцата.]</p> <p>II.1.4. [домашните птици, различни от щраусови птици, описани в част I,]<sup>(2)(3)</sup></p> <p>или [еднодневните пилета, различни от щраусови птици,]<sup>(1)</sup> [яйцата за люпене от домашни птици, различни от щраусови птици,]<sup>(1)</sup> описани в част I, идват от стадо, което]<sup>(4)(5)</sup></p> <p>в рамките на 21 дни преди натоварването за изпращане са показали отрицателни резултати при серологични и/или бактериологични изследвания<sup>(6)</sup> за:</p> <p><sup>(1)</sup>или [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> и <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (за <i>Gallus gallus</i>).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [<i>Salmonella arizonae</i> (серогрупа O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> и <i>Salmonella Gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> и <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (за <i>Meleagris gallopavo</i>).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [<i>Salmonella Pullorum</i> и <i>Salmonella Gallinarum</i> (за <i>Numida meleagris</i>, <i>Coturnix coturnix</i>, <i>Phasianus colchicus</i>, <i>Perdix perdix</i> и <i>Anas spp.</i>)]</p> <p><sup>(1)(2)(3)(4)</sup>II.1.5. домашните птици, различни от щраусови птици, описани в част I,</p> <p>II.1.5.1. не са били в контакт с новопристигнали домашни птици или с птици с по-нисък здравен статус през последните 21 дни преди заминаването на пратката;</p> <p>II.1.5.2. идват от стадо, в което през последните 21 дни преди заминаването на пратката не е установен потвърден случай на нископатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с надзора, предвиден в член 3, параграф 1от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията;</p> <p>II.1.5.3. те</p> <p><sup>(1)(7)</sup>или [а] не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p>			

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-LT20

		<p><sup>(1)(7)</sup>или [a)</p>	<p>са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини]<sup>(1)</sup> [живи атенюирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията]<sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(име на щама, използван във ваксината)</p> <p>на..... (дата) на възраст ..... седмици.]</p>
		<p><sup>(1)(8)</sup>или [a)</p>	<p>са предназначени за държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, и те:</p>
		<p><sup>(1)(2)</sup>или [i)</p>	<p>не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p>
		<p>ii)</p>	<p>са държани в изолация в продължение на най-малко 14 дни преди заминаването на пратката в животновъдния обект на произход под надзора на официален ветеринарен лекар или в одобрен обект за карантина, където:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- през периода от най-малко 21 дни преди заминаването нито една домашна птица не е била ваксинирана срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</li> <li>- през този период в животновъдния обект не са въведени други птици;</li> <li>- в обекта за карантина не е извършвана ваксинация;</li> </ul>
		<p>iii)</p>	<p>са показали отрицателни резултати при серологични изследвания за откриване на антитела срещу вируса на нюкасълската болест, извършени върху кръвни проби на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност, като пробите са взети през периода от най-малко 14 дни преди заминаването.]</p>
		<p><sup>(1)(3)</sup>или [идват от стадо, което:</p>	
		<p><sup>(1)</sup>или</p>	<p>[не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест и през последните 14 дни преди заминаването на пратката е показало отрицателни резултати при серологични изследвания за откриване на антитела срещу вируса на нюкасълската болест, извършени върху кръвни проби на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност.]</p>
		<p><sup>(1)</sup>или</p>	<p>[е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест и през последните 14 дни преди заминаването на пратката е показало отрицателни резултати при изследване за откриване на наличието на вируса на нюкасълската болест, извършено на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност. ]]</p>

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-LT20

	<p>(1)(4)или [i) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p> <p>ii) са излюпени от яйца за люпене, които:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</li> <li>- идват от стада, които</li> </ul> <p>(1)или [не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p>(1)или [са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини]<sup>(1)</sup> [живи атеноиранни ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, като ваксинацията е извършена най-малко 30 дни преди събирането на яйцата за люпене]<sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(име на щама, използван във ваксината)</p> <p>на..... (дата) на възраст ..... седмици.]</p> <p>iii) идват от люпилня, в която работните практики гарантират, че яйцата за люпене са инкубирани по съвсем различно време и на съвсем различно място от яйцата за люпене, които не отговарят на условията в подточка ii).]]</p> <p>(9) [б) са патици или гъски и през седмицата преди натоварването за изпращане са показали отрицателни резултати при вирусологично изследване за високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с изискванията в приложение IV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]</p> <p>П.1.5.4. в рамките на 48 часа преди натоварването за изпращане в Съюза стадото на произход и животните в пратката са подложени на клинична инспекция и не са проявявали клинични признаци, нито са дали основание за съмнения за болести от списъка, които са от значение за този вид.]</p> <p>(1)(5)[П.1.5. яйцата за люпене, описани в част I</p> <p>П.1.5.1. идват от стадо, което въз основа на</p> <p>(1)или [клинична инспекция, извършена в рамките на 72 часа преди заминаването на пратката, и на здравните и производствените дневници, водени в животновъдния обект, които са проверени през последните 72 часа преди заминаването на пратката, не проявява клинични признаци, нито дава основание за съмнения за болести от списъка, които са от значение за този вид.]</p> <p>(1)или [ежемесечни посещения за инспекция на здравословното състояние, последното от които е проведено през последните 31 дни преди заминаването на пратката, и на здравните и производствените дневници, водени в животновъдния обект, които са проверени през последните 72 часа преди заминаването на пратката, не проявява клинични признаци, нито дава основание за съмнения за болести от списъка, които са от значение за този вид.]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-LT20

	<p><sup>(1)(7)</sup>или [II.1.5.2. идват от стадо, което не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>или [II.1.5.2. идват от стадо, което е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини]<sup>(1)</sup> [живи атенюирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688]<sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(име на щама, използван във ваксината)</p> <p>на..... (дата) на възраст ..... седмици.]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>или [II.1.5.2. са предназначени за държава членка, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, и те:</p> <p>а) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p> <p>б) идват от стадо, което</p> <p><sup>(1)</sup>или [не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини]<sup>(1)</sup> [живи атенюирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, като ваксинацията е извършена най-малко 30 дни преди събирането на яйцата за люпене]<sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(име на щама, използван във ваксината)</p> <p>на..... (дата) на възраст ..... седмици.]]]</p> <p>II.1.6. взети са мерки за транспортиране на пратката в контейнери, които отговарят на разпоредбите на член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, и в транспортни средства, които отговарят на разпоредбите на член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p><b>II.2. Удостоверение за общественото здраве</b></p> <p>II.2.1. Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, следното по отношение на [домашните птици за разплод, различни от щраусови птици]<sup>(1)</sup> [домашните птици за отглеждане, различни от щраусови птици]<sup>(1)</sup> [домашните птици, предназначени за клане и различни от щраусови птици]<sup>(1)</sup> [еднодневните пилета, различни от щраусови птици]<sup>(1)</sup>, описани в настоящия сертификат:</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

Образец на сертификат POU-INTRA-LT20

<sup>(10)</sup>[II.2.1.1. Програмата за контрол на *Salmonella*, посочена в член 5 от Регламент (ЕО) № 2160/2003, и специалните изисквания във връзка с използването на антимикробни средства и ваксини, определени в Регламент (ЕО) № 1177/2006 на Комисията, са били приложени по отношение на стадото на произход и то е изследвано за серотипове на *Salmonella*, които са от значение за общественото здраве:

Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(11)</sup>	
			Положителен	Отрицателен

От съображения, различни от програмата за контрол на *Salmonella*, през последните три седмици преди въвеждането в Съюза:

<sup>(1)</sup>или [на домашните птици за разплод и за отглеждане, различни от щраусови птици, не са прилагани антимикробни средства.]

<sup>(1)(12)</sup>или [на домашните птици за разплод и за отглеждане, различни от щраусови птици, са прилагани следните антимикробни средства: .....]]

<sup>(10)</sup>[II.2.1.2. Ако става въпрос за домашни птици за разплод, в рамките на програмата за контрол, посочена в точка II.2.1.1., не е открита нито *Salmonella* Enteritidis, нито *Salmonella* Typhimurium.]

<sup>(13)</sup>[II.2.1.3. Ако държавата членка по местоназначение е Финландия или Швеция:

<sup>(1)</sup>или [домашните птици за разплод са били изследвани за *Salmonella* с отрицателен резултат в съответствие с правилата, определени в Решение 2003/644/ЕО на Комисията.]

<sup>(1)</sup>или [кокошките носачки (домашни птици за отглеждане с цел производство на яйца за консумация) са били изследвани с отрицателен резултат в съответствие с правилата, определени в Решение 2004/235/ЕО на Комисията.]

**Забележки:**

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване.

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването, предвидени в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

**Част I:**

Поле I.30: Описание на пратката  
 „Код по КН“: Използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 01.05, 01.06.39, 04.07.  
 „Категория“: изберете едно от следните: чиста линия/прародители/родители/млади носачки/друго.

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-LT20

<b>Част II:</b>	
(1)	Оставете, ако е приложимо.
(2)	Отнася се за домашни птици за разплод и домашни птици за отглеждане. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.
(3)	Отнася се за домашни птици, предназначени за клане. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.
(4)	Отнася се за еднодневни пилета. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.
(5)	Отнася се за яйца за люпене. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.
(6)	Ако животните са ваксинирани срещу инфекция с който и да било серотип на <i>Salmonella</i> или <i>Mycoplasma</i> , трябва да се използва само бактериологично изследване. Методът за потвърждаване трябва да позволява разграничаване между живите ваксинни щамове и местните щамове.
(7)	Заличете, когато пратката се изпраща от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация.
(8)	Тази гаранция се изисква за пратки, които се изпращат от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.
(9)	Отнася се за патици и гъски с изключение на предназначените за клане. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.
(10)	Тази гаранция се отнася само за домашни птици от вида <i>Gallus gallus</i> и пуйки.
(11)	Ако през целия живот на стадото някой от резултатите за посочените по-долу серотипове е бил положителен, посочете, че резултатът е положителен: <ul style="list-style-type: none"> <li>— стада домашни птици за разплод: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow и <i>Salmonella</i> Infantis;</li> <li>— стада домашни птици за отглеждане: <i>Salmonella</i> Enteritidis и <i>Salmonella</i> Typhimurium.</li> </ul>
(12)	Попълнете, ако е целесъобразно: посочете наименованието и активното вещество на използваните антимикробни средства.
(13)	Заличете, ако пратката не е предназначена за Финландия или Швеция.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис



## ГЛАВА 19

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ДВИЖЕНИЕ МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ДОМАШНИ ПТИЦИ,  
ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ ROU-INTRA-Y)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA			
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	QR КОД		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава		Регистрационен номер Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на разрешението Код по ISO на държавата		
		<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ		Код Код по ISO на държавата	
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата			
<b>I.20 Сертифицирано като или за</b> <input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането <input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно <input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа <input type="checkbox"/> Допълнителна преработка <input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Клане <input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни <input type="checkbox"/> Център за експедиране <input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата <input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект <input type="checkbox"/> Изложение <input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център <input type="checkbox"/> Техническа употреба <input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти <input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите <input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура <input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект <input type="checkbox"/> Друго		
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава				

Трета държава		Код по ISO на държавата	
Изходна точка		Код на ГКП	
Място на въвеждане		Код на ГКП	
<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)		<b>I.23</b> <input type="checkbox"/> За износ	
Държава членка	Код по ISO на държавата	Трета държава	Код по ISO на държавата
Държава членка	Код по ISO на държавата	Изходна точка	Код на ГКП
Държава членка	Код по ISO на държавата		
<b>I.24</b> Очаквана продължителност на пътуването		<b>I.25</b> Дневник на пътуването <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не	
<b>I.26</b> Общ брой опаковки		<b>I.27</b> Общо количество	
<b>I.28</b> Общо нето/бруто тегло (kg)		<b>I.29</b> Общо пространство, предвидено за пратката	
<b>I.30</b> Описание на пратката			
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол
			Система за идентификация
			Идентификационен номер
			Възраст
			Количество
			Вид
Регион на произход		Хладилен склад	Идентификационна маркировка
			Вид опаковка
Кланица		Вид обработка	Естество на стоката
			Брой опаковки
		Дата на събиране/производство	Производствено предприятие
			Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра
			Изследване

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-Y

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	<b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b>				
	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.1.	домашните птици, предназначени за клане <sup>(1)</sup> , описани в част I от настоящия сертификат, са пребивавали непрекъснато в животновъдния обект на произход от излюпването си или най-малко през последните 21 дни преди заминаването на пратката;			
	II.1.2.	домашните птици, описани в част I, идват от животновъден обект, по отношение на който не са наложени ограничения на движението или който не се намира в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за птичите видове;			
	II.1.3.	доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора домашните птици, описани в част I, идват от животновъден обект, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини;			
	II.1.4.	домашните птици, описани в част I:			
	(2)(3)или	[не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]			
	(2)(3)или	са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини] <sup>(2)</sup> [живи атенюирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията] <sup>(2)</sup>			
		..... (име на щама, използван във ваксината)			
		на..... (дата) на възраст ..... седмици.]			
(2)(4)или	са предназначени за държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, и идват от стада, които:				
(2)или	[не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест и през последните 14 дни преди заминаването на пратката са показали отрицателни резултати при серологични изследвания за откриване на антитела срещу вируса на нюкасълската болест, извършени върху кръвни проби на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност.]				
(2)или	[са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест и през последните 14 дни преди заминаването на пратката са показали отрицателни резултати при изследване за откриване на наличието на вируса на нюкасълската болест, извършено на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност.]				
II.1.5.	през последните 5 дни преди заминаването на пратката стадото на произход и животните в пратката са подложени на клинична инспекция и не са проявявали клинични признаци, нито са дали основание за съмнения за болести от списъка, които са от значение за този вид;				
II.1.6.	взети са мерки за транспортиране на пратката в контейнери, които отговарят на разпоредбите на член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, и в транспортни средства, които отговарят на разпоредбите на член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-Y

<sup>(5)</sup>[П.1.7. От напускането на своя животновъден обект на произход и преди пристигането им до настоящия животновъден обект, одобрен за операции по събиране, нито едно от животните от пратката не е преминало повече от две операции по събиране и

<sup>(2)</sup>или [те идват от своя животновъден обект на произход.]

<sup>(2)</sup>или [поне едно от животните в пратката е преминало една операция по събиране в одобрен животновъден обект.]

<sup>(2)</sup>или [поне едно от животните в пратката е преминало две операции по събиране в одобрени животновъдни обекти.]

**П.2. Удостоверение за общественото здраве**

<sup>(6)</sup>[П.2.1. Програмата за контрол на *Salmonella*, посочена в член 5 от Регламент (ЕО) № 2160/2003, и специалните изисквания във връзка с използването на антимикробни средства и ваксини, определени в Регламент (ЕО) № 1177/2006 на Комисията, са били приложени по отношение на стадото на произход и то е изследвано за серотипове на *Salmonella*, които са от значение за общественото здраве:

Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(7)</sup>	
			Положителен	Отрицателен

От съображения, различни от програмата за контрол на *Salmonella*:

<sup>(2)</sup>или [на домашните птици за клане не са прилагани антимикробни средства.]

<sup>(2)(8)</sup>или [на домашните птици за клане са приложени следните антимикробни средства: .....]

<sup>(9)</sup>[П.2.2. Ако държавата членка по местоназначение е Финландия или Швеция, домашните птици са били подложени на микробиологично изследване чрез вземане на проби в стопанството на произход, като са показали отрицателен резултат за *Salmonella*, в съответствие с процедурите в Решение 95/410/ЕО съгласно член 9, параграф 3 от Регламент (ЕО) № 2160/2003.]

**Забележки:**

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животните по водни пътища/по море срокът на валидност на ветеринарния здравен/официален сертификат може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването, предвидени в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-Y

<b>Част I:</b>	
Поле I.17:	Ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на произход, може да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на официалния(ите) документ(и), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен/официален сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране. ако животните са изпратени от животновъден обект, одобрен за операции по събиране в държавата членка на преминаване, трябва да се посочи(ат) референтният(ите) номер(а) на сертификата(ите), въз основа на който(които) е издаден ветеринарният здравен/официален сертификат за тази пратка в този животновъден обект, одобрен за операции по събиране.
Поле I.30:	Описание на пратката „Код по КН“: използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 01.05 или 01.06.39.
<b>Част II:</b>	
(1)	„Домашни птици, предназначени за клане“ означава домашни птици за транспортиране до кланица, директно или след преминаване на операция по събиране, съгласно определението в член 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.
(2)	Оставете, ако е приложимо.
(3)	Заличете, когато пратката се изпраща от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация.
(4)	Тази гаранция се изисква за пратки, които се изпращат от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.
(5)	Прилага се, ако пратката е изпратена от животновъден обект, одобрен за операции по събиране. Животното в пратката, преминало най-голям брой операции по събиране, е определящо за броя на останалите разрешени операции по събиране за дадената пратка. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.
(6)	Тази гаранция се отнася само за домашни птици от вида <i>Gallus gallus</i> и пуйки.
(7)	Ако през целия живот на стадото някой от резултатите за посочените по-долу серотипове е бил положителен, посочете, че резултатът е положителен: <i>Salmonella</i> Enteritidis и <i>Salmonella</i> Typhimurium.
(8)	Попълнете, ако е целесъобразно: посочете наименованието и активното вещество на използваните антимикуробни средства.
(9)	Заличете, ако пратката не е предназначена за Финландия или Швеция.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

## ГЛАВА 20

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ЯЙЦА, СВОБОДНИ ОТ ОПРЕДЕЛЕНИ  
ПАТОГЕНИ (ОБРАЗЕЦ ROU-INTRA-SPF)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име                      Регистрационен номер/номер на разрешението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид                      Код Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени				
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POU-INTRA-SPF

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	<b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b>				
	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	яйцата, свободни от определени патогени <sup>(1)</sup> и описани в част I от настоящия сертификат, са изпратени от животновъден обект, одобрен в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, по отношение на който не са наложени ограничения на движението, нито се намира в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за птичите видове;			
	II.2.	доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора яйцата, свободни от определени патогени и описани в част I, идват от животновъден обект, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини;			
	II.3.	яйцата, свободни от определени патогени и описани в част I, идват от стада, които са свободни от определени патогени, както са описани в Европейската фармакопея, и резултатите от всички изследвания и клинични прегледи, изисквани за този специален статус, са били благоприятни;			
	II.4.	яйцата, свободни от определени патогени и описани в част I, са маркирани поотделно с номера на одобрението на животновъдния обект на произход;			
	II.5.	взети са мерки за транспортиране на пратката в контейнери, които отговарят на разпоредбите на член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, и в транспортни средства, които отговарят на разпоредбите на член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.			
	<b>Забележки:</b>				
	Настоящият ветеринарен здравен сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване.				
	В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.				
Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.					
<b>Част I:</b>					
Поле I.30: Описание на пратката „Възраст“: посочете датата на събиране.					
<b>Част II:</b>					
<sup>(1)</sup> „Яйца, свободни от определени патогени“ означава яйца за люпене, добити от „птичи стада, свободни от определени патогени“, както са описани в Европейската фармакопея, и които са предназначени само за диагностична, изследователска или фармацевтична употреба съгласно определението в член 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.					
<b>Официален ветеринарен лекар</b>					
Име (с главни букви)			Квалификация и длъжност		
Наименование на местната контролна единица			Код на местната контролна единица		
Дата					
Печат			Подпис		



## ГЛАВА 21

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПТИЦИ, ОТГЛЕЖДАНИ В ПЛЕН (ОБРАЗЕЦ  
CAPTIVE-BIRDS-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име                      Регистрационен номер/номер на разрешението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид                      Код Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени				
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера                      Номер на пломбата				

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

Образец на сертификат CAPTIVE-BIRDS-INTRA

II. Здравна информация	II.a	II.б
	Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
<p><b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1.1. птиците, отглеждани в плен, описани в част I от настоящия сертификат, са пребивавали непрекъснато в животновъдния обект на произход от излюпването си или най-малко през последните 21 дни преди заминаването на пратката;</p> <p>II.1.2. птиците, отглеждани в плен, описани в част I, идват от [регистриран]<sup>(1)</sup> [обособен специализиран]<sup>(1)</sup> животновъден обект, по отношение на който не са наложени ограничения на движението или който не се намира в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за птичите видове;</p> <p>II.1.3. доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора птиците, отглеждани в плен, описани в част I, идват от животновъден обект, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини;</p> <p>II.1.4. птиците, отглеждани в плен, описани в част I:</p> <p><sup>(1)(2)</sup>или [a] не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p><sup>(1)(2)(3)</sup>или [a] са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини]<sup>(1)</sup> [живи атенюирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията]<sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(име на щама, използван във ваксината)</p> <p>на..... (дата) на възраст ..... седмици.]</p> <p><sup>(1)(4)</sup>или [a] са птици, отглеждани в плен, от видовете, принадлежащи към разред Galliformes, предназначени са за държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, и те:</p> <p>i) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p> <p>ii) са държани в изолация в продължение на най-малко 14 дни преди заминаването на пратката в животновъдния обект на произход под надзора на официален ветеринарен лекар или в одобрен обект за карантина, където:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- през периода от най-малко 21 дни преди заминаването нито една птица не е била ваксинирана срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</li> <li>- през този период в животновъдния обект не са въвеждани други птици;</li> <li>- в обекта за карантина не е извършвана ваксинация;</li> </ul> <p>iii) са показали отрицателни резултати при серологични изследвания за откриване на антитела срещу вируса на нюкасълската болест, извършени върху кръвни проби на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност, като пробите са взети през периода от най-малко 14 дни преди заминаването.]</p>		
	<p>Част II: Сертификация/удостоверяване</p>	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CAPTIVE-BIRDS-INTRA

	<p><sup>(5)</sup>[б) са psittacidae (същински папагали) и</p> <p>i) са идентифицирани индивидуално в съответствие с член 76 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</p> <p>ii) идват от животновъден обект, където</p> <p><sup>(1)</sup>или [за период от най-малко 6 месеца преди заминаването на пратката не е потвърждавана хламидиоза по птиците.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през последните 6 месеца преди заминаването на пратката е била потвърдена хламидиоза по птиците, но не и през последните 60 дни, и са приложени мерките, предвидени в член 59, параграф 2, буква б) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]</p> <p>iii) те</p> <p><sup>(1)</sup>или [не са били в контакт с птици, отглеждани в плен, от животновъдни обекти, където през последните 60 дни преди заминаването е била диагностицирана хламидиоза по птиците.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [са били в контакт с птици, отглеждани в плен, от животновъдни обекти, където през последните 60 дни преди заминаването е била диагностицирана хламидиоза по птиците, и са показали отрицателни резултати при лабораторно изследване за хламидиоза по птиците, извършено най-малко 14 дни след настъпването на контакта.]</p> <p>II.1.5. през последните 48 часа преди заминаването на пратката стадото на произход и животните в пратката са подложени на клинична инспекция и не са проявявали клинични признаци, нито са дали основание за съмнения за болести от списъка, които са от значение за този вид;</p> <p>II.1.6. взети са мерки за транспортиране на пратката в контейнери, които отговарят на разпоредбите на член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, и в транспортни средства, които отговарят на разпоредбите на член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p><sup>(6)</sup>[II.1.7. птиците, отглеждани в плен и описани в част I, са били въведени в Съюза от трета държава, територия или зона от нея и са били поставени под карантина в одобрен обект за карантина по местоназначение в Съюза в съответствие с разпоредбите на част II, дял 3, глава 2, раздел 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията.]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животните по водни пътища/по море срокът на валидност на ветеринарния здравен сертификат може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.30: Описание на пратката</p> <p>„Код по КН“: използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 01.36.31, 01.06.32 или 01.06.39.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CAPTIVE-BIRDS-INTRA

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(2) Заличете, когато пратките с птици, отглеждани в плен, от видове, принадлежащи към разред Galliformes, се изпращат от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация.</p> <p>(3) Тази гаранция се изисква за пратки с гълъби.</p> <p>(4) Тази гаранция се изисква за пратки с птици, отглеждани в плен, от видове, принадлежащи към разред Galliformes, които се изпращат от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.</p> <p>(5) Тази гаранция се изисква само за пратки с psittacidae (същински папагали). Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.</p> <p>(6) Тази гаранция се изисква за пратки с птици, отглеждани в плен, които са въведени в Съюза от трета държава, територия или зона от нея. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 22

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ЯЙЦА ЗА ЛЮПЕНЕ ОТ ПТИЦИ,  
ОТГЛЕЖДАНИ В ПЛЕН (ОБРАЗЕЦ НЕ-CAPTIVE-BIRDS-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ			INTRA			
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>		<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>		
	Име		<b>I.2a Местен референтен номер</b>			
	Адрес		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>			
	Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.4 Местен компетентен орган</b>			
	<b>I.5 Получател</b>		<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер		
	Име		Име	Адрес	Държава	Код по ISO на държавата
	Адрес		Държава	Код по ISO на държавата		
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата		
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код		
	<b>I.11 Място на изпращане</b>		<b>I.12 Местоназначение</b>	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	
Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	Адрес	Държава	Код по ISO на държавата		
Адрес						
Държава	Код по ISO на държавата					
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
<b>I.15 Транспортно средство</b>		<b>I.16 Превозвач</b>	Име	Регистрационен номер/номер на разрешението		
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство	Адрес	Държава	Код по ISO на държавата		
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС					
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго	<b>I.17 Придружаващи документи</b>	Вид	Код		
Документ		Държава	Код по ISO на държавата			
		Референтен номер на търговския документ				
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени			
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>	Номер на контейнера		Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат НЕ-CAPTIVE-BIRDS-INTRA

II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
<b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b>		
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:		
II.1.1. яйцата за люпене <sup>(1)</sup> от птици, отглеждани в плен, описани в част I от настоящия сертификат, идват от [регистриран] <sup>(2)</sup> [обособен специализиран] <sup>(2)</sup> животновъден обект, по отношение на който не са наложени ограничения на движението или който не се намира в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за птичите видове;		
<sup>(2)(3)</sup> или II.1.2. яйцата за люпене, описани в част I:		
<sup>(2)или</sup> [а) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]		
<sup>(2)или</sup> [а) са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини] <sup>(2)</sup> [живи атеноирирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията] <sup>(2)</sup>		
..... (име на щама, използван във ваксината) на..... (дата) на възраст ..... седмици.]		
<sup>(2)или</sup> [б) идват от стада, които не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]		
<sup>(2)или</sup> [б) идват от стада, които са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини] <sup>(2)</sup> [живи атеноирирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията] <sup>(2)</sup>		
..... (име на щама, използван във ваксината) на..... (дата) на възраст ..... седмици.]		
<sup>(2)(4)</sup> или II.1.2. яйцата за люпене, описани в част I, са яйца за люпене от птици, отглеждани в плен, от видове, принадлежащи към разред Galliformes, предназначени за държава членка или зона, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, и те:		
а) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;		
б) идват от стада, които		
<sup>(2)или</sup> [не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]		
<sup>(2)или</sup> [са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с [инактивирани ваксини] <sup>(2)</sup> [живи атеноирирани ваксини, които отговарят на критериите в приложение VI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, като ваксинацията е извършена най-малко 30 дни преди събирането на яйцата за люпене] <sup>(2)</sup>		
..... (име на щама, използван във ваксината) на..... (дата) на възраст ..... седмици.]		

Част II: Сертификация/удостоверяване



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA

	<p>II.1.3. яйцата за люпене от птици, отглеждани в плен, описани в част I, идват от стада, които през последните 48 часа преди заминаването на пратката са подложени на клинична инспекция и не са проявявали клинични признаци, нито са дали основание за съмнения за болести от списъка, които са от значение за този вид;</p> <p>II.1.4. взети са мерки за транспортиране на пратката в контейнери, които отговарят на разпоредбите на член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, и в транспортни средства, които отговарят на разпоредбите на член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.30: Описание на пратката  <i>„Код по КН“:</i> използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 04.07.  <i>„Възраст“:</i> посочете датата на събиране.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) „Яйца за люпене“ съгласно определението в член 4, точка 44 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>(2) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(3) Заличете, когато пратката се изпраща от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация.</p> <p>(4) Тази гаранция се изисква за пратки с яйца за люпене от птици, отглеждани в плен, от видове, принадлежащи към разред Galliformes, които се изпращат от държава членка или зона от нея, която няма статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация, в държава членка или зона от нея, на която е предоставен статут на свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация. Заличете препратката, ако тя не се отнася за пратката.</p>
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

## ГЛАВА 23

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС СПЕРМА ОТ БИКОВЕ,  
СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В СЪОТВЕТСТВИЕ С  
РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/686 СЛЕД 20  
АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В  
КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ BOV-SEM-A-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>	
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		Име	Регистрационен номер/номер на одобрението
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство		Име		
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС		Адрес		
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго		Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	Вид	Код	
		<input type="checkbox"/> Замразени	Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>			Референтен номер на търговския документ		
Номер на контейнера			Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдният обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-INTRA

	II. Здравна информация	II.a		II.b	
		Референтен номер на сертификата		Референтен номер в IMSOC	
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1. Спермата от бикове, описана в част I, е събрана, обработена и съхранявана, както и изпратена от центъра за събиране на сперма <sup>(1)</sup> , който				
	II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;				
	II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част I от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.				
	II.2. Спермата, описана в част I, е предназначена за изкуствено размножаване и е добила от животни донори, които				
	II.2.1. са родени в Съюза и от раждането им са пребивавали в него или са били въведени там в съответствие с изискванията във връзка с въвеждането в Съюза;				
	II.2.2. идват — преди започването на карантината, посочена в точка II.2.6. — от животновъдни обекти в държава членка или зона от нея или от животновъдни обекти, които са под официалния контрол на компетентния орган в трета държава, територия или зона от нея,				
	II.2.2.1. разположени в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около животновъдния обект за период от най-малко 30 дни, и в които за период от най-малко 3 месеца не е докладвано за болестта шап и				
	<sup>(2)</sup> или [те не са ваксинирани срещу шап.]				
	<sup>(2)</sup> или [те са ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди датата на събиране на спермата, но не през последните 30 дни непосредствено преди датата на събиране на спермата, и 5 % (с минимум пет пайети) от всяко количество сперма, събрана от животно донор по което и да било време, се подлага на тест за изолиране на вируса на болестта шап, който трябва да е с отрицателни резултати.]				
II.2.2.2. свободни от инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ), като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статут;					
II.2.2.3. свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> , като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статут;					
<sup>(2)</sup> или [II.2.2.4. свободни от ензоотична левкоза по говедата, като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статут.]					
<sup>(2)</sup> или [II.2.2.4. които не са свободни от ензоотична левкоза по говедата, а животните донори са на възраст под 2 години и са от майки, които са били подложени на серологично изследване с отрицателен резултат за ензоотична левкоза по говедата, след като животното е отделено от майка си.]					

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>или [II.2.2.4. които не са свободни от ензоотична левкоза по говедата, а животните донори са достигнали възраст от 2 години и са били подложени на серологично изследване за ензоотична левкоза по говедата, показало отрицателен резултат.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.2.5. свободни от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статут.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.2.5. които не са свободни от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, а животните донори са били подложени на серологично изследване (цял вирус) върху кръвна проба, като са показали отрицателен резултат.]</p> <p>II.2.2.6. където през периода от 30 дни не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), и</p> <p><sup>(2)</sup>или [през последните 2 години не е докладвано за сура в животновъдните обекти.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [през последните 2 години е докладвано за сура в животновъдните обекти, като след последното огнище по отношение на животновъдните обекти са били наложени ограничения на движението до</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдния обект и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдния обект.]</li> </ul> <p>II.2.3. в деня на приемането им в центъра за събиране на сперма и в деня на събиране на спермата не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;</p> <p>II.2.4. са идентифицирани индивидуално съгласно предвиденото в член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</p> <p>II.2.5. в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране на спермата и по време на периода на събиране</p> <p>II.2.5.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит, или нововъзникваща болест от значение за говедата;</p> <p>II.2.5.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>), бяс, антракс, сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), ензоотична левкоза по говедата, инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, вирусна диария по говедата, инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест, инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), генитална кампилобактериоза по говедата и трихомоноза;</p> <p>II.2.5.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка II.2.5.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка II.2.5.2.;</p> <p>II.2.5.4. не са използвани за естествено покриване;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-INTRA

<p>II.2.6.</p> <p>II.2.6.1.</p> <p>II.2.6.2.</p> <p>II.2.6.3.</p> <p>II.2.6.4.</p> <p>II.2.7.</p> <p>II.2.7.1.</p> <p>II.2.7.2.</p> <p><sup>(2)(3)</sup>[най-малко 30 дни след датата на събирането.]</p> <p><sup>(2)(4)</sup>[до датата на изпращане на пратката със сперма до друга държава членка.]</p> <p>II.2.7.3.</p> <p>II.2.8.</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.8.1.</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.8.2.</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.8.3.</p>	<p>са били поставени под карантина за период от най-малко 28 дни в карантинно помещение, където е имало само други чифтокопитни животни с най-малко същия здравен статус и което в деня на приемането им в центъра за събиране на сперма е отговаряло на следните условия:</p> <p>не се е намирало в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка II.2.5.1.;</p> <p>за период от най-малко 30 дни не е докладвано за нито една от болестите, посочени в точка II.2.5.2.;</p> <p>е разположено в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около карантинното помещение за период от най-малко 30 дни;</p> <p>не е било засягано от огнище на болестта шап, за което да е било докладвано в период от най-малко 3 месеца преди датата на приемането на животните в центъра за събиране на сперма;</p> <p>са отглеждани в център за събиране на сперма</p> <p>който не се е намирал в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка II.2.5.1.;</p> <p>където не е докладвано за нито една от болестите, посочени в точка II.2.5.2., за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата и</p> <p>разположен в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни;</p> <p>и</p> <p>отговарят на най-малко едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <p>през период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата те са отглеждани в държава членка или зона от нея, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p> <p>били са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата в държава членка или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p> <p>били са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата в държава членка или зона от нея, където компетентният орган на мястото на произход на пратката със сперма е получил предварителното писмено съгласие на компетентния орган на държавата членка по местоназначение за условията за установяване на тази сезонно свободна от болестта зона и за приемане на пратката със сперма.]</p>
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.8.4. били са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.8.5. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на болестта син език, серогрупа 1—24, показало отрицателен резултат, между 28 и 60 дни от датата на всяко събиране на спермата.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.8.6. са подложени на изследване за идентификация на агента на вируса на болестта син език (серотипове 1—24), показало отрицателни резултати, върху кръвни проби, взети при началното и последното събиране на спермата и по време на събирането на спермата на интервали — най-малко на всеки 7 дни при тест за изолиране на вируса или най-малко на всеки 28 дни при PCR.]</p> <p>П.2.9. отговарят на най-малко едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на епизоотичната хеморагична болест (серотипове 1—7) (вируса на ЕХБ 1—7):</p> <p><sup>(2)</sup>или [П.2.9.1. били са отглеждани за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата в държава членка или зона от нея, където не е докладвано за вируса на ЕХБ 1—7 за период от най-малко предходните 2 години в радиус от 150 km от животновъдния обект.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.9.2. били са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.9.3. пребивавали са в държавата членка, където съгласно официални констатации съществуват следните серотипове на вируса на ЕХБ: .....; и са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени в официална лаборатория и показали отрицателни резултати във всеки от случаите:</p> <p><sup>(2)</sup>или [П.2.9.3.1. серологично изследване за откриване на антитела на вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателни резултати, извършено най-малко на всеки 60 дни по време на периода на събиране и между 28 и 60 дни от датата на последното събиране на спермата.]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.9.3.2. изследване за идентификация на агента на вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателни резултати, върху кръвни проби, взети при началното и последното събиране на спермата и по време на събирането на спермата на интервали — най-малко на всеки 7 дни при тест за изолиране на вируса или най-малко на всеки 28 дни при PCR.]]</p> <p>П.2.10. са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени върху кръвни проби, взети през периода от 30 дни преди започването на карантината, посочена в точка П.2.6., като са показали отрицателни резултати, с изключение на изследването за антитела срещу вирусната диария по говедата, посочено в точка П.2.10.5.2., изисквано в съответствие с част 1, глава I, точка 1, буква б) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>П.2.10.1. за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>): интрадермален туберкулинов тест, посочен в част 2, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-INTRA

	<p>П.2.10.2. за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>; серологично изследване, посочено в част 1, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[П.2.10.3. за ензоотична левкоза по говедата: серологично изследване, посочено в част 4, буква а) от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]</p> <p>П.2.10.4. за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит: серологично изследване (цял вирус) върху кръвна проба, ако животните не идват от животновъден обект, свободен от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит;</p> <p>П.2.10.5. за вирусна диария по говедата:</p> <p>П.2.10.5.1. тест за изолиране на вируса, изследване за откриване на генома на вируса или изследване за антиген на вируса и</p> <p>П.2.10.5.2. серологично изследване за определяне на наличието или отсъствието на антитела;</p> <p>П.2.11. са подложени на посочените по-долу изследвания, извършени върху кръвни проби, взети през период от най-малко 21 дни — или 7 дни при изследванията, посочени в точки П.2.11.4 и П.2.11.5 — след започването на карантината, посочена в точка П.2.6, като са показали отрицателни резултати, с изключение на изследването за антитела срещу вирусната диария по говедата, посочено в точка П.2.11.3.2, изисквано в съответствие с част 1, глава I, точка 1, буква в) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>П.2.11.1. за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>; серологично изследване, посочено в част 1, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p>П.2.11.2. за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит: серологично изследване (цял вирус) върху кръвна проба;</p> <p>П.2.11.3. за вирусна диария по говедата:</p> <p>П.2.11.3.1. тест за изолиране на вируса, изследване за откриване на генома на вируса или изследване за антиген на вируса и</p> <p>П.2.11.3.2. серологично изследване за определяне на наличието или отсъствието на антитела;</p> <p>П.2.11.4. за генитална кампилобактериоза по говедата (<i>Campylobacter fetus ssp. venerealis</i>):</p> <p><sup>(2)</sup>или [П.2.11.4.1. при животни на възраст под 6 месеца или отглеждани от тази възраст в еднополова група без контакт с женски животни преди карантината, посочена в точка П.2.6. — еднократно изследване върху проба от смивка от изкуствена вагина или от препуциума.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [П.2.11.4.2. изследвания върху проби от смивка от изкуствена вагина или от препуциума, взети на три пъти на интервали от най-малко 7 дни.]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-INTRA

	<p>П.2.11.5. за трихомоноза (<i>Trichomonas foetus</i>):</p> <p><sup>(2)</sup>или [П.2.11.5.1. при животни на възраст под 6 месеца или отглеждани от тази възраст в еднополова група без контакт с женски животни преди карантината, посочена в точка П.2.6. — еднократно изследване върху проба от смивка от препуциума.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [П.2.11.5.2. изследвания върху проби от смивка от препуциума, взети трикратно през интервали от най-малко 7 дни.]</p> <p>П.2.12. са били подлагани поне веднъж годишно в центъра за събиране на сперма на посочените по-долу задължителни рутинни изследвания, изисквани в съответствие с част 1, глава I, точка 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>П.2.12.1. за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>): интрадермален туберкулинов тест, посочен в част 2, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p>П.2.12.2. за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>: серологично изследване, посочено в част 1, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p>П.2.12.3. за ензоотична левкоза по говедата: серологично изследване, посочено в част 4, буква а) от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p>П.2.12.4. за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит: серологично изследване (цял вирус) върху кръвна проба;</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[П.2.12.5. за вирусна диария по говедата: серологично изследване за откриване на антитела.]</p> <p><sup>(2)(7)</sup>[П.2.12.6. за генитална кампилобактериоза по говедата (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>): изследване върху проба от смивка от препуциума.]</p> <p><sup>(2)(7)</sup>[П.2.12.7. за трихомоноза (<i>Trichomonas foetus</i>): изследване върху проба от смивка от препуциума.]</p> <p>П.3. Спермата, описана в част I</p> <p>П.3.1. е събрана, обработена и съхранявана в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част 1, точки 1 и 2 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>П.3.2. е поставена в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p> <p>П.3.3. е транспортирана в контейнер, който:</p> <p>П.3.3.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за събиране на сперма под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>П.3.3.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)(3)</sup>[П.3.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-INTRA

<p>II.4. Спермата е консервирана чрез добавяне на антибиотици, както следва:</p> <p>II.4.1. Изброените по-долу антибиотици или комбинации от антибиотици, които са ефективни по-специално срещу кампилобактерии, лептоспири и микоплазми, са добавени към спермата след окончателното разреждане или се съдържат в използваните сперморазредители до достигане на посочената концентрация на ml сперма:</p> <p><sup>(2)</sup>или [комбинация от гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg).]</p> <p><sup>(2)</sup>или [комбинация от линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg).]</p> <p><sup>(2)</sup>или [комбинация от амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]</p> <p><sup>(2)</sup>или [антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(8)</sup> ....., чието бактерицидно действие е най-малко еквивалентно на това на една от следните комбинации:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg);</li> <li>- линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg);</li> <li>- амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]</li> </ul> <p>II.4.2. Незабавно след добавянето на антибиотиците и преди евентуалното замразяване разредената сперма е държана при температура от поне 5 °C за период, не по-кратък от 45 минути, или при температурно-времеви режим с документирано еквивалентно бактерицидно действие.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на центъра за събиране на сперма, от който е изпратена пратката със сперма.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма.</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.30: „Вид“: сперма.</p> <p>„Биологичен вид“: изберете между <i>Bos taurus</i>, <i>Bison</i> или <i>Bubalus bubalis</i>, според случая.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която е поставена спермата в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е събрана спермата от пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>	
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-INTRA

<b>Част II:</b>	
<p>(1) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Отнася се за замразена сперма.</p> <p>(4) Отнася се за свежа и охладена сперма.</p> <p>(5) Не се отнася за животни, идващи от животновъден обект, който не е свободен от ензоотична левкоза по говедата, и които животни са на възраст под 2 години съгласно посоченото в член 20, параграф 2), буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(6) Отнася се само за серонегативни животни.</p> <p>(7) Отнася се само за бикове, от които се събира сперма, или такива, които са в контакт с бикове, от които се събира сперма. Бикове, от които отново е започнало събиране след период, в който от тях не е събрана сперма за повече от 6 месеца, се изследват в срок от 30 дни преди възстановяването на производството.</p> <p>(8) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация или търговското наименование на сперморазредителя, съдържащ антибиотици.</p>	
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

## ГЛАВА 24

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ СПЕРМА ОТ  
БИКОВЕ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА СЛЕД 31 ДЕКЕМВРИ  
2004 Г. И ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г. В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА  
88/407/ЕИО НА СЪВЕТА, ИЗМЕНЕНА С ДИРЕКТИВА 2003/43/ЕО НА СЪВЕТА,  
ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА  
СПЕРМА, В КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ BOV-SEM-B-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес  Държава			Регистрационен номер   Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>			Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>			Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име  Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението   Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име  Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението   Код по ISO на държавата		
	<b>I.13 Място на товарене</b>		<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация <input type="checkbox"/> Друго  Документ		<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на разрешението   Код по ISO на държавата		
			<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Код Код по ISO на държавата		
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени				
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера		Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-SEM-B-INTRA

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC	
Част II: Сертификация/удостоверяване	<b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b>	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че спермата, описана в част I:				
	II.1.1.	е събрана, обработена и съхранявана в център за събиране на сперма <sup>(1)</sup> , който е одобрен от компетентния орган и под негов надзор в съответствие с глава I, точка 1 и глава II, точка 1 от приложение А към Директива 88/407/ЕИО;				
	II.1.2.	е събрана от бикове, които:				
		II.1.2.1. отговаря на изискванията, определени в глави I и II от приложение Б към Директива 88/407/ЕИО;				
	<sup>(2)</sup> или	II.1.2.2. [не са ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди събирането.]				
	<sup>(2)</sup> или	II.1.2.2. [са ваксинирани срещу шап по-малко от 12 месеца, но повече от 30 дни преди събирането, и при всяко събиране 5 % от дозите сперма, с минимум 5 пайети, са подложени на тест за изолиране на вируса на болестта шап, който е показал отрицателни резултати и е извършен в лабораторията (.....) <sup>(3)</sup> , разположена в или определена от държавата членка по местоназначение.]				
	II.1.3.	е събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на стандартите, установени в приложение В към Директива 88/407/ЕИО;				
	II.1.4.	е съхранявана в одобрени условия за минимален период от 30 дни непосредствено след събирането <sup>(4)</sup> .				
	<b>Забележки</b>					
	Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.					
<b>Част I:</b>						
Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на центъра за събиране на сперма (съгласно определението в член 2, буква б), първото тире от Директива 88/407/ЕИО), в който е събрана спермата.						
Поле I.12: Местоназначението съответства на центъра за събиране или съхранение на сперма (съгласно определението в член 2, буква б) от Директива 88/407/ЕИО) или на стопанството по местоназначение на спермата.						
Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.						
Поле I.30: Идентичността на донора съответства на официалната идентификация на животното. Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг. Номерът на одобрението на центъра съответства на номера на одобрението на центъра за сперма, посочен в поле I.12, в който е събрана спермата.						

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-SEM-B-INTRA

	<b>Част II:</b> (1) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган и включени в списък в съответствие с член 5, параграф 2 от Директива 88/407/ЕИО на Съвета. (2) Заличете според случая. (3) Наименование на лабораторията. (4) Може да се заличи за свежа сперма.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис





<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-SEM-C-INTRA

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1.1. Спермата, описана в част I, е събрана преди 31 декември 2004 г. в център за събиране на сперма<sup>(1)</sup>, който:</p> <p>а) е одобрен при условията, определени в глава I от приложение А към Директива 88/407/ЕИО на Съвета;</p> <p>б) е управляван и над него е упражняван надзор в съответствие с условията, определени в глава II от приложение А към Директива 88/407/ЕИО.</p> <p>II.1.2. Към момента, когато е била събрана спермата, описана в част I, всички говеда в центъра за събиране на сперма:</p> <p>а) са били от стада и/или са били родени от майки, които отговарят на условията в глава I, точка 1, букви б) и в) от приложение Б към Директива 88/407/ЕИО;</p> <p>б) през периода от 30 дни преди карантинния изолационен период са били подложени на следните изследвания и са показали отрицателен резултат:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- изследванията, посочени в глава I, точка 1, буква г), подточки i), ii) и iii) от приложение Б към Директива 88/407/ЕИО, и</li> <li>- серум неутрализационен тест или ELISA за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пustuлозен вулвовагинит и</li> <li>- тест за изолиране на вируса (флуоресцентен тест за антитела или имунопероксидазен тест) на вирусна диария по говедата, който при животни под шестмесечна възраст може да бъде отложен до навършването на тази възраст;</li> </ul> <p>в) са спазили карантинния изолационен период от 30 дни и са били подложени на следните здравни изследвания, като са показали изискваните отрицателни резултати:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- серологично изследване за бруцелоза, извършено в съответствие с процедурата, описана в приложение В към Директива 64/432/ЕИО;</li> <li>- имунофлуоресцентен тест за антитела или изследване на култури за инфекция с <i>Campylobacter fetus</i> върху проба от смивка от препуциума или от изкуствена вагина, а за женските животни – аглутинационен тест на вагинален секрет;</li> <li>- микроскопско изследване и изследване на култури за <i>Trichomonas foetus</i> върху проба от смивка от препуциума или от изкуствена вагина, а за женските животни — аглутинационен тест на вагинален секрет;</li> </ul> <p>г) поне веднъж годишно са подлагани на рутинните изследвания, посочени в глава II, точка 1, букви а), б) и в) от приложение Б към Директива 88/407/ЕИО, като са показвали отрицателни резултати.</p>				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-SEM-C-INTRA

	<p>II.1.3. Към момента на събиране на спермата, описана в част I,</p> <p>а) всички женски говеда в центъра поне веднъж годишно са преминавали аглутинационен тест на вагинален секрет за инфекция с <i>Campylobacter fetus</i>, като са показвали отрицателни резултати, и</p> <p>б) всички бикове, от които се получава сперма, са преминали имунофлуоресцентен тест за антитела или изследване на култури за инфекция с <i>Campylobacter fetus</i> върху проба от смивка от препуциума или от изкуствена вагина, проведен(о) в рамките на 12 месеца преди събирането, като са показали отрицателни резултати.</p> <p>II.1.4. Спермата, описана в част I, е събрана от бикове, намиращи се в център за събиране на сперма, където:</p> <p><sup>(2)</sup>или [нито едно говедо не е било ваксинирано срещу инфекциозен ринотрахеит по говедата и поне веднъж годишно всички говеда са преминавали серум неутрализиращ тест или ELISA за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, като са показвали отрицателен резултат.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [говедата, които не са ваксинирани срещу инфекциозен ринотрахеит по говедата, са преминавали поне веднъж годишно серум неутрализиращ тест или ELISA за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, като са показвали отрицателен резултат, и не са извършвани изследвания за инфекциозен ринотрахеит по говедата на бикове, които са получили първата си ваксинация срещу инфекциозен ринотрахеит по говедата в центъра за осеменяване, след като са били изследвани и за показали отрицателен резултат на серум неутрализиращ тест или ELISA за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, и след първата ваксинация редовно са реваксинирани през интервал от не повече от шест месеца.]</p> <p>II.1.5. Спермата, описана в част I, е събрана от бикове, които:</p> <p>II.1.5.1.</p> <p><sup>(2)</sup>или [не са ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди събирането.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [са ваксинирани срещу шап по-малко от 12 месеца, но повече от 30 дни преди събирането, и при всяко събиране 5 % от дозите сперма, с минимум пет пайети, са подложени на тест за изолиране на вируса на болестта шап, който е показал отрицателни резултати и е извършен в лабораторията (.....)<sup>(3)</sup>, разположена в или определена от държавата членка по местоназначение.]</p> <p>II.1.5.2.</p> <p><sup>(2)</sup>или [не са ваксинирани срещу инфекциозен ринотрахеит по говедата.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [са ваксинирани срещу инфекциозен ринотрахеит по говедата в съответствие с точка II.1.4.]</p> <p>II.1.6. Спермата, описана в част I, е съхранявана в одобрени условия за минимален период от 30 дни непосредствено след събирането<sup>(4)</sup>.</p> <p>II.1.7. Спермата, описана в част I, е изпратена до мястото на товарене в plombиран контейнер с номера, посочен в поле I.19.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-SEM-C-INTRA

	<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на центъра за събиране на сперма (съгласно определението в член 2, буква б), първото тире от Директива 88/407/ЕИО), в който е събрана спермата.</p> <p>Поле I.12: Местоназначението съответства на центъра за събиране или съхранение на сперма (съгласно определението в член 2, буква б) от Директива 88/407/ЕИО) или на стопанството по местоназначение на спермата.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.30: Идентичността на донора съответства на официалната идентификация на животното.  Датата на събиране се посочва във формат дд/мм/гггг и трябва да бъде преди 31 декември 2004 г.  Номерът на одобрението на центъра съответства на номера на одобрението на центъра за сперма, посочен в поле I.11, в който е събрана спермата.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган и включени в списък в съответствие с член 5, параграф 2 от Директива 88/407/ЕИО на Съвета.</p> <p>(2) Заличите според случая.</p> <p>(3) Наименование на лабораторията.</p> <p>(4) Може да се заличи за свежа сперма.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 26

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ С ОВОЦИТИ И ЕМБРИОНИ ОТ  
ГОВЕДА, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ  
В СЪОТВЕТСТВИЕ С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ  
(ЕС) 2020/686 СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ  
ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ  
ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ BOV-  
OOCYTES-EMB-A-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
	Държава	Код по ISO на държавата		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер	
	Име			Име		
	Адрес			Адрес		
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>			
Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		
Адрес			Адрес			
Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата		
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>			
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство			Име	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС			Адрес		
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго			Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>			
				Вид	Код	
				Държава	Код по ISO на държавата	
				Референтен номер на търговския документ		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>						
Номер на контейнера			Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	<sup>(1)</sup> [II.1. Получените <i>in vivo</i> ембриони от говеда, описани в част I, са събрани, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за събиране на ембриони <sup>(2)</sup> , който				
	II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;				
	II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 2 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]				
	<sup>(1)</sup> [II.1. Овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(1)</sup> от говеда, описани в част I, са събрани или произведени, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за производство на ембриони <sup>(2)</sup> , който				
	II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;				
	II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в части 2 и 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]				
	II.2. Овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , описани в част I, са предназначени за изкуствено размножаване и са добити от животни донори, които				
	II.2.1. са родени в Съюза и от раждането им са пребивавали в него или са били въведени там в съответствие с изискванията във връзка с въвеждането в Съюза;				
	II.2.2. идват от животновъдни обекти в държава членка или зона от нея или от животновъдни обекти, които са под официалния контрол на компетентния орган в трета държава, територия или зона от нея,				
	II.2.2.1. свободни от инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ), като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статут;				
	II.2.2.2. свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> , като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статут;				
<sup>(1)</sup> или [II.2.2.3. свободни от ензоотична левкоза по говедата, като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статут.]					
<sup>(1)</sup> или [II.2.2.3. които не са свободни от ензоотична левкоза по говедата и официалният ветеринарен лекар, отговарящ за животновъдния обект на произход, е удостоверил, че там не е имало клиничен случай на ензоотична левкоза по говедата за периода от най-малко предходните 3 години.]					
<sup>(1)</sup> или [II.2.2.4. свободни от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пусулозен вулвовагинит, като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статут.]					

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>или [П.2.2.4. които не са свободни от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пусулозен вулвовагинит, и официалният ветеринарен лекар, отговарящ за животновъдния обект на произход, е удостоверил, че там не е имало клиничен случай на инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пусулозен вулвовагинит за периода от най-малко предходните 12 месеца.]</p> <p>П.2.2.5. където през периода от 30 дни преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през последните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за сура в животновъдните обекти.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през последните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> е докладвано за сура в животновъдните обекти, като след последното огнище по отношение на животновъдните обекти са били наложени ограничения на движението до</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдния обект и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдния обект.]</li> </ul> <p>П.2.3. са прегледани от ветеринарния лекар на екипа или от член на екипа и в деня на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;</p> <p>П.2.4. са идентифицирани индивидуално съгласно предвиденото в член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</p> <p>П.2.5. в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и по време на периода на събиране</p> <p>П.2.5.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит, или нововъзникваща болест от значение за овцете и козите;</p> <p>П.2.5.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>), бяс, антракс, сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), ензоотична левкоза по говедата, инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пусулозен вулвовагинит, вирусна диария по говедата, инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест и инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24);</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>П.2.5.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка П.2.5.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка П.2.5.2.;</p> <p>П.2.5.4. не са използвани за естествено покриване;</p> <p>П.2.6. отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на болестта шап</p> <p>П.2.6.1. идват от животновъдни обекти</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– разположени в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около животновъдния обект за период от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</li> <li>– в които не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на събиране на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</li> </ul> <p><sup>(1)</sup>или [П.2.6.2. не са ваксинирани срещу шап.]</p> <p><sup>(1)(3)</sup>или [П.2.6.2. те са ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди датата на събиране или производство на ембрионите и</p> <p>П.2.6.2.1. не са ваксинирани срещу шап през периода от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на ембрионите;</p> <p>П.2.6.2.2. използваната за оплождането сперма е била събрана от мъжки донор, който отговаря на условията, посочени в точка 1, буква б), или спермата отговаря на условията, определени в част 5, глава I, точка 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>П.2.6.2.3. преди замразяване ембрионите са били промити с трипсин в съответствие с препоръките от наръчника на IETS<sup>(4)</sup>;</p> <p>П.2.6.2.4. ембрионите са съхранявани дълбоко замразени за период от най-малко 30 дни от датата на събиране и по време на този период животното донор не е показало клинични признаци на шап.]</p> <p><sup>(1)(5)</sup>[П.2.7. отговарят на най-малко едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <p><sup>(1)</sup>или [П.2.7.1. през период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите те са били отглеждани в трета държава, територия или зона от нея, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.2.7.2. са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите в трета държава, територия или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.2.7.3. били са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите в трета държава, територия или зона от нея, където компетентният орган на мястото на произход на пратката с овоцити<sup>(1)</sup>/ембриони, произведени <i>in vitro</i>,<sup>(1)</sup> е получил предварителното писмено съгласие на компетентния орган на държавата членка по местоназначение за условията за установяване на тази сезонно свободна от болестта зона и за приемане на пратката с овоцити<sup>(1)</sup>/ембриони, произведени <i>in vitro</i>.<sup>(1)</sup>]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.2.7.4. били са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.2.7.5. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на болестта син език, серогрупа 1—24, показало отрицателен резултат, между 28 и 60 дни от датата на всяко събиране на овоцитите.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.2.7.6. са подложени на изследване за идентификация на агента на вируса на син език (серотипове 1—24), показало отрицателен резултат, върху кръвна проба, взета в деня на събирането на овоцитите.]]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(5)</sup>[П.2.8. отговарят на най-малко едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на епизоотичната хеморагична болест (серотипове 1—7) (вируса на ЕХБ 1—7):</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [П.2.8.1. били са отглеждани за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите в трета държава, територия или зона от нея, където не е докладвано за вируса на ЕХБ 1—7 за период от най-малко предходните 2 години в радиус от 150 km от животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.2.8.2. били са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.2.8.3. пребивавали са в държавата износител, където съгласно официални констатации съществуват следните серотипове на вируса на ЕХБ: ..... , и са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени в официална лаборатория и показали отрицателни резултати във всеки от случаите:</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [П.2.8.3.1. серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателни резултати, върху кръвна проба, взета между 28 и 60 дни от датата на събиране на овоцитите.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.2.8.3.2. изследване за идентификация на агента на вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателен резултат, върху кръвна проба, взета в деня на събиране на овоцитите.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(5)</sup>[П.2.9. отговарят на ветеринарно-здравните изисквания, определени в част 1, глава III от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

Образец на сертификат BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.3. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I,</p> <p>II.3.1. са събрани, обработени и съхранявани в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част 2<sup>(1)</sup>/част 3<sup>(1)</sup>/част 4<sup>(1)</sup>/част 5<sup>(1)</sup> и част 6 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.3.2. са поставени в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p> <p>II.3.3. са транспортирани в контейнер, който:</p> <p>II.3.3.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от екипа за събиране или производство на ембриони под отговорността на ветеринарния лекар на екипа или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.3.3.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(1)(6)</sup>[II.3.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.3.4. са поставени в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.3.5. са транспортирани в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.4. Ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup>, описани в част I, са заченати чрез изкуствено осеменяване, като е използвана сперма, която идва от център за събиране на сперма, животновъден обект за обработка на зародишни продукти или център за съхранение на зародишни продукти, одобрени за събиране, обработка и/или съхранение на сперма от компетентния орган на държава членка или компетентния орган на трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.]</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.5. Към средата за събиране, обработка, промиване или съхранение е добавен следният антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(10)</sup>: .....]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на екипа за събиране или производство на ембриони, от който е изпратена пратката с овоцити или ембриони.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката с овоцити или ембриони.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Поле I.19: Поле I.26: Поле I.30:	Посочете номера на пломбата. Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите. „Биологичен вид“: изберете между <i>Bos taurus</i> , <i>Bison bison</i> или <i>Bubalus bubalis</i> , според случая. „Вид“: посочете дали това са овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i> , ембриони, произведени <i>in vitro</i> , или микроманипулирани ембриони. „Биологичен вид“: изберете <i>Ovis aries</i> или <i>Capra hircus</i> , според случая. „Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор. „Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени овоцитите или ембрионите в пратката. „Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която са събрани или произведени овоцитите или ембрионите в пратката. „Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите. „Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.
<b>Част II:</b>	
(1) Заличете, ако не е приложимо. (2) Само екипи за събиране или производство на ембриони, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686. (3) Тази опция може да бъде използвана само за пратки с ембриони, получени <i>in vivo</i> . (4) Наръчник на International Embryo Transfer Society (Международно дружество за трансфер на ембриони) — процедурни насоки и обща информация за използване на технологиите за трансфер на ембриони, наблягащи на санитарните процедури, публикувани от Международното дружество за трансфер на ембриони 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 САЩ ( <a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a> ). (5) Отнася се за пратки с овоцити и ембриони, произведени <i>in vitro</i> . (6) Отнася се за замразени овоцити или ембриони. (7) Отнася се за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i> , ембриони, произведени <i>in vitro</i> , и микроманипулирани ембриони от говеда. (8) Не се отнася за овоцити. (9) Задължително удостоверение, ако са добавени антибиотици. (10) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация.	
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис



<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-EMB-V-INTRA

	II. Здравна информация			
	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че ембрионите, описани в настоящия сертификат:			
	II.1.	са събрани, обработени и съхранявани в съответствие с приложение А към Директива 89/556/ЕИО на Съвета;		
	II.2.	са изпратени до мястото на товарене в пломбирани контейнери в съответствие с приложение А към Директива 89/556/ЕИО;		
	II.3.	са от говеда донори, които отговарят на изискванията в приложение Б към Директива 89/556/ЕИО;		
	II.4.	са заченати чрез изкуствено осеменяване или чрез <i>in vitro</i> оплождане <sup>(1)</sup> , като е използвана сперма, която идва от центрове за събиране или съхранение на сперма, одобрени в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, и са натоварени в държава — членка на Европейската общност или в трета държава, включена в списъка в приложение I към Решение 2004/639/ЕО на Комисията <sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup> .		
	<b>Забележки</b>			
	Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.			
	<b>Част I:</b>			
	Поле I.17:	За внесени ембриони посочете номера на сертификата за внос.		
	Поле I.30:	„Идентификационна маркировка“: съответстваща на данните за идентифициране на кравите донори и датата на събиране, отбелязана на пайетата. „Вид“: посочете дали а) има проникване или б) няма проникване в <i>zona pellucida</i> .		
<b>Част II:</b>				
<sup>(1)</sup> Ако е необходимо, заличете.				
<sup>(2)</sup> ОВ L 292, 15.9.2004 г., стр. 21.				
<b>Официален ветеринарен лекар</b>				
Име (с главни букви)		Квалификация и длъжност		
Наименование на местната контролна единица		Код на местната контролна единица		
Дата				
Печат		Подпис		

## ГЛАВА 28

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ,  
ИЗБРОЕНИ ПО-ДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ  
ЖИВОТНОВЪДНИЯ ОБЕКТ ЗА ОБРАБОТКА НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО на Съвета;
- ооцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г.

## (ОБРАЗЕЦ BOV-GP-PROCESSING-INTRA)

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>	
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		Име	Регистрационен номер/номер на одобрението
	Адрес			Адрес	
Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>		
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство		Име	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС		Адрес		
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго		Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>		
			Вид	Код	
			Държава	Код по ISO на държавата	
			Референтен номер на търговския документ		



<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортиране</b>		<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b>				
	Номер на контейнера		Номер на пломбата		
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>				
<input type="checkbox"/>	Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/>	Клане	<input type="checkbox"/>	Обособен специализиран животновъден обект
<input type="checkbox"/>	Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/>	Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/>	Изложение
<input type="checkbox"/>	Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/>	Център за експедиране	<input type="checkbox"/>	Район за повторно полагане/пречиствателен център
<input type="checkbox"/>	Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/>	Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/>	Техническа употреба
<input type="checkbox"/>	Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/>	Опрашване	<input type="checkbox"/>	Живи водни животни за консумация от човека
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Зародишни продукти
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Мероприятие или дейност в близост до границите
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Животновъден обект за декоративна аквакултура
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Обект за карантина или друг подобен обект
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Друго
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> <b>За транзитно преминаване през трета държава</b>				
	Трета държава		Код по ISO на държавата		
	Исходна точка		Код на ГКП		
	Място на въвеждане		Код на ГКП		
<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> <b>За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>			<b>I.23</b> <input type="checkbox"/> <b>За износ</b>	
	Държава членка	Код по ISO на държавата		Трета държава	Код по ISO на държавата
	Държава членка	Код по ISO на държавата		Исходна точка	Код на ГКП
	Държава членка	Код по ISO на държавата			
<b>I.24</b>	<b>Очаквана продължителност на пътуването</b>			<b>I.25</b>	<b>Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не
<b>I.26</b>	<b>Общ брой опаковки</b>			<b>I.27</b>	<b>Общо количество</b>
<b>I.28</b>	<b>Общо нето/бруто тегло (kg)</b>			<b>I.29</b>	<b>Общо пространство, предвидено за пратката</b>
<b>I.30</b>	<b>Описание на пратката</b>				
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер
					Възраст
					Количество
					Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка
					Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки
					Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра
					Изследване

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-GP-PROCESSING-INTRA

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
		<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p>			
	II.1.	Животновъдният обект за обработка на зародишни продукти <sup>(1)</sup> , описан в поле I.11, където спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(2)</sup> е(са) обработана(и) и съхранявана(и):			
	II.1.1.	е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;			
	II.1.2.	отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]			
	II.2.	Спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(2)</sup> , описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и			
Част II: Сертификация/удостоверяване	<sup>(2)</sup> или	II.2.1.	е(са) събрана(и) или произведена(и), обработана(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма <sup>(2)(3)</sup> /от екип за събиране на ембриони <sup>(2)(3)</sup> /от екип за производство на ембриони <sup>(2)(3)</sup> и/или обработана(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти <sup>(2)(3)</sup> , и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти <sup>(2)(3)</sup> , който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1 <sup>(2)</sup> /част 2 <sup>(2)</sup> /част 3 <sup>(2)</sup> /част 4 <sup>(2)</sup> /част 5 <sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в държавата членка, където е(са) събрана(и) или произведена(и), при спазване на изисквания за ветеринарно здравно сертифициране, които са поне толкова строги, колкото предвидените в:		
	<sup>(2)</sup> или	[образец BOV-SEM-A-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец BOV-SEM-B-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец BOV-SEM-C-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец BOV-EMB-B-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец BOV-GP-PROCESSING-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец BOV-GP-STORAGE-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	II.2.1.	е(са) събрана(и) или произведена(и), обработана(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма <sup>(2)(3)</sup> /от екип за събиране на ембриони <sup>(2)(3)</sup> /от екип за производство на ембриони <sup>(2)(3)</sup> и/или обработана(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти <sup>(2)(3)</sup> , и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти <sup>(2)(3)</sup> , който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1 <sup>(2)</sup> /част 2 <sup>(2)</sup> /част 3 <sup>(2)</sup> /част 4 <sup>(2)</sup> /част 5 <sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в друга държава членка, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:		
	<sup>(2)</sup> или	[образец BOV-SEM-A-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
<sup>(2)</sup> и/или	[образец BOV-SEM-B-INTRA <sup>(4)</sup> .]				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в трета държава, територия или зона от нея, включена в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) въведена(и) в Съюза, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец BOV-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p>II.2.2. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.3. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 и/или член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p> <p>II.2.4. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>II.2.4.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.2.4.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)(3)</sup>[II.2.4.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><sup>(2)(6)</sup> [II.2.5. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.6. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, овоцити и/или ембриони. Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, овоцити и/или ембриони.</p> <p>Поле I.17: „Придружаващи документи“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответстват на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаващ(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.30: „Вид“: посочете дали това е(са) сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„Биологичен вид“: изберете между <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> или <i>Bubalus bubalis</i>, според случая.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-GP-PROCESSING-INTRA

<b>Част II:</b>	
<p>(1) Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само животновъдни обекти за зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(4) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, ооцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел ооцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти на изпращане на спермата, ооцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(5) Отнася се за замразени сперма, ооцити или ембриони.</p> <p>(6) Отнася се за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, ооцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от говеда.</p>	
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

## ГЛАВА 29

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ,  
ИЗБРОЕНИ ПО-ДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА  
СЪХРАНЕНИЕ НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО на Съвета;
- ооцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г.

## (ОБРАЗЕЦ BOV-GP-STORAGE-INTRA)

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>		<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>		<b>QR КОД</b>
	Име		<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
	Адрес		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
	Държава		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	Код по ISO на държавата				
	<b>I.5 Получател</b>		<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>		Регистрационен номер
	Име		Име		
	Адрес		Адрес		
	Държава		Държава		Код по ISO на държавата
	Код по ISO на държавата				
<b>I.7 Държава на произход</b>		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>		Код по ISO на държавата	
Код по ISO на държавата					
<b>I.8 Регион на произход</b>		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>		Код	
Код					
<b>I.11 Място на изпращане</b>		<b>I.12 Местоназначение</b>		Регистрационен номер/номер на одобрението	
Име		Име			
Адрес		Адрес			
Държава		Държава		Код по ISO на държавата	
Код по ISO на държавата					
<b>I.13 Място на товарене</b>		<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
<b>I.15 Транспортно средство</b>		<b>I.16 Превозвач</b>		Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> Плавателен съд		Име			
<input type="checkbox"/> Въздухоплателно средство		Адрес			
<input type="checkbox"/> жп транспорт		Държава		Код по ISO на държавата	
<input type="checkbox"/> ППС					
Идентификация		<b>I.17 Придружаващи документи</b>		Код	
<input type="checkbox"/> Друго		Вид			
Документ		Държава		Код по ISO на държавата	
		Референтен номер на търговския документ			

<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортиране</b>		<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b>						
	Номер на контейнера		Номер на пломбата				
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>						
<input type="checkbox"/>	Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/>	Клане	<input type="checkbox"/>	Обособен специализиран животновъден обект		
<input type="checkbox"/>	Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/>	Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/>	Изложение		
<input type="checkbox"/>	Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/>	Център за експедиране	<input type="checkbox"/>	Район за повторно полагане/пречиствателен център		
<input type="checkbox"/>	Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/>	Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/>	Техническа употреба		
<input type="checkbox"/>	Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/>	Опрашване	<input type="checkbox"/>	Живи водни животни за консумация от човека		
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Зародишни продукти		
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Мероприятие или дейност в близост до границите		
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Животновъден обект за декоративна аквакултура		
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Обект за карантина или друг подобен обект		
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Друго		
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> <b>За транзитно преминаване през трета държава</b>						
	Трета държава		Код по ISO на държавата				
	Изходна точка		Код на ГКП				
	Място на въвеждане		Код на ГКП				
<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> <b>За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>		<b>I.23</b> <input type="checkbox"/> <b>За износ</b>				
	Държава членка	Код по ISO на държавата	Трета държава	Код по ISO на държавата			
	Държава членка	Код по ISO на държавата	Изходна точка	Код на ГКП			
	Държава членка	Код по ISO на държавата					
<b>I.24</b>	<b>Очаквана продължителност на пътуването</b>		<b>I.25</b>	<b>Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26</b>	<b>Общ брой опаковки</b>		<b>I.27</b>	<b>Общо количество</b>			
<b>I.28</b>	<b>Общо нето/бруто тегло (kg)</b>		<b>I.29</b>	<b>Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30</b>	<b>Описание на пратката</b>						
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество
							Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-GP-STORAGE-INTRA

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Центърът за съхранение на зародишни продукти <sup>(1)</sup> , описан в поле I.11, където спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(2)</sup> е(са) съхранявана(и):			
	II.1.1.	е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;			
	II.1.2.	отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 5 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]			
	II.2.	Спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(2)</sup> , описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и			
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма <sup>(2)(3)</sup> /от екип за събиране на ембриони <sup>(2)(3)</sup> /от екип за производство на ембриони <sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти <sup>(2)(3)</sup> , и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти <sup>(2)(3)</sup> , който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1 <sup>(2)</sup> /част 2 <sup>(2)</sup> /част 3 <sup>(2)</sup> /част 4 <sup>(2)</sup> /част 5 <sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до центъра за съхранение на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в държавата членка, където е(са) събрана(и) или произведена(и) при спазване на изисквания за ветеринарно здравно сертифициране, които са поне толкова строги, колкото предвидените в:			
	<sup>(2)</sup> или	[образец BOV-SEM-A-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец BOV-SEM-B-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец BOV-SEM-C-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образеца в приложение Г1 към Директива 88/407/ЕИО <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образеца в приложение Г2 към Директива 88/407/ЕИО <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образеца в приложение Г3 към Директива 88/407/ЕИО <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец BOV-EMB-B-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
<sup>(2)</sup> и/или	[образец BOV-GP-PROCESSING-INTRA <sup>(4)</sup> .]				
<sup>(2)</sup> и/или	[образец BOV-GP-STORAGE-INTRA <sup>(4)</sup> .]				
<sup>(2)</sup> и/или	[II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма <sup>(2)(3)</sup> /от екип за събиране на ембриони <sup>(2)(3)</sup> /от екип за производство на ембриони <sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти <sup>(2)(3)</sup> , и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти <sup>(2)(3)</sup> , който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1 <sup>(2)</sup> /част 2 <sup>(2)</sup> /част 3 <sup>(2)</sup> /част 4 <sup>(2)</sup> /част 5 <sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до центъра за съхранение на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в друга държава членка, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:				
<sup>(2)</sup> или	[образец BOV-SEM-A-INTRA <sup>(4)</sup> .]				



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образеца в приложение Г1 към Директива 88/407/ЕИО<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образеца в приложение Г2 към Директива 88/407/ЕИО<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образеца в приложение Г3 към Директива 88/407/ЕИО<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в трета държава, територия или зона от нея, включена в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) въведена(и) в Съюза, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец BOV-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 1 в част 1, раздел А от приложение II към Решение 2011/630/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 2 в част 1, раздел Б от приложение II към Решение 2011/630/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 3 в част 1, раздел В от приложение II към Решение 2011/630/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p>II.2.2. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.3. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 и/или член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p>II.2.4. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>II.2.4.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за съхранение на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.2.4.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)/(5)</sup>[II.2.4.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)/(6)</sup>[II.2.5. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.6. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на центъра за съхранение на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, ооцитите и/или ембриони. Само центрове за съхранение на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, ооцитите и/или ембриони.</p> <p>Поле I.17: „Придружаващи документи“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответстват на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаващ(и) спермата, ооцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел ооцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.30: „Вид“: посочете дали това е(са) сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ооцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„Биологичен вид“: изберете между <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> или <i>Bubalus bubalis</i>, според случая.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

Образец на сертификат BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само центрове за съхранение на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само животновъдни обекти за зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(4) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, овоцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти на изпращане на спермата, овоцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(5) Отнася се за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>(6) Отнася се за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от говеда.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 30

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС СПЕРМА ОТ КОЧОВЕ И  
ПРЪЧОВЕ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В СЪОТВЕТСТВИЕ  
С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/686 СЛЕД  
20 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В  
КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ BOV-SEM-A-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер	
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b> Код по ISO на държавата		
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b> Код		
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име                      Регистрационен номер/номер на разрешението Адрес Държава                      Код по ISO на държавата		
		<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид                      Код Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера                      Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-INTRA

	II. Здравна информация		II.а	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC	
	Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:					
		<sup>(1)</sup> [II.1. Спермата от кочове <sup>(1)</sup> /пръчове <sup>(1)</sup> , описана в част I, е събрана, обработена и съхранявана, както и изпратена от центъра за събиране на сперма <sup>(2)</sup> , който					
		II.1.1.	е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;				
		II.1.2.	отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част I от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]				
		<sup>(1)</sup> [II.1. Спермата от кочове <sup>(1)</sup> /пръчове <sup>(1)</sup> , описана в част I, е събрана, обработена и съхранявана, както и изпратена от животновъдния обект, където са отглеждани животните донори съгласно посоченото в член 13 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и					
		II.1.1.	операторът е получил предварителното съгласие на компетентния орган на държавата членка по местоназначение за приемане на пратката;				
		II.1.2.	животните донори са били клинично прегледани от ветеринарен лекар преди събирането на спермата;				
		II.1.3.	операторът води дневник в животновъдния обект, който включва най-малко информацията, предвидена в член 8, параграф 1, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]				
		<sup>(1)</sup> или	II.1.4.	е събрана от животни, които от раждането им са отглеждани постоянно в едно или повече стопанства, признати като стопанства с незначителен или контролиран риск от класическа скрейпи в съответствие с глава А, раздел А, точка 1 от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, освен през времето, през което са държани в център за събиране на сперма, който през този период е отговарял на условията, изброени в четирите тирета на точка 1.3., буква в), подточка iv) от посочения раздел.]			
		<sup>(1)</sup> или	II.1.4.	е била събрана от животни, които през последните три години преди събирането са били отглеждани постоянно в едно или повече стопанства, които през последните три години преди събирането са отговаряли на изискванията, определени в глава А, раздел А, точка 1.3., букви а)–е) от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, освен през времето, през което са били държани в център за събиране на сперма, който през този период е отговарял на условията, изброени в четирите тирета на точка 1.3., буква в), подточка iv) от посочения раздел.]			
	<sup>(1)</sup> или	II.1.4.	е събрана от животни, които от раждането им са били отглеждани постоянно в държава членка или зона на държава членка, включена в списъка в глава А, раздел А, точка 2.3. от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001 като държава членка или зона с незначителен риск от класическа скрейпи.]				
	<sup>(1)</sup> или	II.1.4.	е събрана от овце с прион протеинов генотип ARR/ARR.]				
	II.2.	Спермата, описана в част I, е предназначена за изкуствено размножаване и е добита от животни донори, които					
	II.2.1.	са родени в Съюза и от раждането им са пребивавали в него или са въведени там в съответствие с изискванията във връзка с въвеждането в Съюза;					

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-INTRA

<p>П.2.2.</p> <p>П.2.2.1.</p> <p><sup>(1)</sup>или [те не са ваксинирани срещу шап.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [те са ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди датата на събиране на спермата, но не през последните 30 дни непосредствено преди датата на събиране на спермата, и 5 % (с минимум пет пайети) от всяко количество сперма, събрана от животно донор по което и да било време, се подлага на тест за изолиране на вируса на болестта шап, който трябва да е с отрицателни резултати.]</p> <p>П.2.2.2.</p> <p><sup>(1)(3)</sup>[П.2.2.3.</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[П.2.2.3.</p> <p>П.2.2.4.</p> <p><sup>(1)</sup>или</p> <p><sup>(1)</sup>или</p>	<p>идват — преди започването на карантината, посочена в точка П.2.6. — от животновъдни обекти в държава членка или зона от нея или от животновъдни обекти, които са под официалния контрол на компетентния орган в трета държава, територия или зона от нея,</p> <p>разположени в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около животновъдния обект за период от най-малко 30 дни, и в които за период от най-малко 3 месеца не е докладвано за болестта шап и</p> <p>свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статут;</p> <p>където през последните 42 дни преди изпращането за Съюза не е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>).</p> <p>където през периода от най-малко 12 месеца над отглежданите в животновъдния обект кози е извършван надзор за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) съгласно посоченото в член 15, параграф 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, а ако през този период е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) при кози, отглеждани в животновъдния обект, са предприети мерки в съответствие с част 1, точка 3 от приложение II към посочения делегиран регламент.]</p> <p>където през периода от 30 дни не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), и</p> <p>[през последните 2 години не е докладвано за сура в животновъдните обекти.]</p> <p>[през последните 2 години е докладвано за сура в животновъдните обекти, като след последното огнище по отношение на животновъдните обекти са били наложени ограничения на движението до</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдния обект и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдния обект.]</li> </ul>
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(1)(3)</sup>[II.2.2.5. където през периода от 12 месеца не е докладвано за епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>).]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.2.2.6. където през периода от 60 дни преди престоя им в карантинното помещение, посочено в точка II.2.6, са били подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати, за епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>) или друго изследване за епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>) с еквивалентна документирана чувствителност и специфичност, както се изисква в съответствие с част 3, глава I, точка 1), буква б) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]</p> <p>II.2.3. в деня на приемането им в центъра за събиране на сперма и в деня на събиране на спермата не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;</p> <p>II.2.4. са идентифицирани индивидуално съгласно предвиденото в член 45, параграф 2 или 4 или член 46, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</p> <p>II.2.5. в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране на спермата и по време на периода на събиране</p> <p>II.2.5.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите или заразна плевропневмония по козите, или нововъзникваща болест от значение за овцете и козите;</p> <p>II.2.5.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>), бяс, антракс, сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест, инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и при овце и кози, които са отглеждани заедно с овце — епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>II.2.5.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка II.2.5.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка II.2.5.2.;</p> <p>II.2.5.4. не са използвани за естествено покриване;</p> <p>II.2.6. са били поставени под карантина за период от най-малко 28 дни в карантинно помещение, където е имало само други чифтокопитни животни с най-малко същия здравен статус и което в деня на приемането им в центъра за събиране на сперма е отговаряло на следните условия:</p> <p>II.2.6.1. не се е намирало в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка II.2.5.1.;</p> <p>II.2.6.2. за период от най-малко 30 дни не е докладвано за нито една от болестите, посочени в точка II.2.5.2.;</p> <p>II.2.6.3. било е разположено в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около карантинното помещение за период от най-малко 30 дни;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>П.2.6.4. не е било засягано от огнище на болестта шап, за което да е било докладвано в период от най-малко 3 месеца преди датата на приемането на животните в центъра за събиране на сперма;</p> <p>П.2.7. са отглеждани в център за събиране на сперма</p> <p>П.2.7.1. който не се е намирал в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка П.2.5.1.;</p> <p>П.2.7.2. където не е докладвано за нито една от болестите, посочени в точка П.2.5.2., за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата и  <sup>(1)(3)</sup>[най-малко 30 дни след датата на събирането.]  <sup>(1)(4)</sup>[до датата на изпращане на пратката със сперма до друга държава членка.]</p> <p>П.2.7.3. разположен в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни; и  <sup>(1)(3)</sup>[свободен от шап за период от най-малко 3 месеца преди датата на събиране на спермата и 30 дни от датата на събирането.]  <sup>(1)(4)</sup>[свободен от шап за период от най-малко 3 месеца преди датата на събиране на спермата и до датата на изпращане на пратката със сперма в друга държава членка, като животните донори са отглеждани в този център за събиране на сперма непрекъснато за период от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на спермата.]</p> <p>П.2.8. отговарят на най-малко едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <p><sup>(1)или</sup> [П.2.8.1. през период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата те са отглеждани в държава членка или зона от нея, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p> <p><sup>(1)и/или</sup> [П.2.8.2. били са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата в държава членка или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p> <p><sup>(1)и/или</sup> [П.2.8.3. били са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата в държава членка или зона от нея, където компетентният орган на мястото на произход на пратката със сперма е получил предварителното писмено съгласие на компетентния орган на държавата членка по местоназначение за условията за установяване на тази сезонно свободна от болестта зона и за приемане на пратката със сперма.]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>и/или [II.2.8.4. били са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата.]</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [II.2.8.5. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на болестта син език, серогрупа 1—24, показало отрицателен резултат, между 28 и 60 дни от датата на всяко събиране на спермата.]</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [II.2.8.6. са подложени на изследване за идентификация на агента на вируса на болестта син език (серотипове 1—24), показало отрицателни резултати, върху кръвни проби, взети при началното и последното събиране на спермата и по време на събирането на спермата на интервали — най-малко на всеки 7 дни при тест за изолиране на вируса или най-малко на всеки 28 дни при PCR.]</p> <p>II.2.9. отговарят на най-малко едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на епизоотичната хеморагична болест (серотипове 1—7) (EHDV 1—7):</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [II.2.9.1. били са отглеждани за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата в държава членка или зона от нея, където не е докладвано за вируса на ЕХБ 1—7 за период от най-малко предходните 2 години в радиус от 150 km от животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [II.2.9.2. били са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата.]</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [II.2.9.3. пребивавали са в държавата членка, където съгласно официални констатации съществуват следните серотипове на вируса на ЕХБ: ....., и са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени в официална лаборатория и показали отрицателни резултати във всеки от случаите:</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [II.2.9.3.1. серологично изследване за откриване на антитела на вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателни резултати, извършено най-малко на всеки 60 дни по време на периода на събиране и между 28 и 60 дни от датата на последното събиране на спермата.]]</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [II.2.9.3.2. изследване за идентификация на агента на вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателни резултати, върху кръвни проби, взети при началното и последното събиране на спермата и по време на събирането на спермата на интервали — най-малко на всеки 7 дни при тест за изолиране на вируса или най-малко на всеки 28 дни при PCR.]]</p> <p><sup>(1)(5)</sup>[II.2.10. са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени върху кръвни проби, взети през периода от 30 дни преди започването на карантината, посочена в точка II.2.6., като са показали отрицателни резултати, които изследвания се изискват в съответствие с част 3, глава I, точка 1, буква в) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>II.2.10.1. за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>.; серологично изследване, посочено в част 1, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.2.10.2. за епидидимит по овците (<i>Brucella ovis</i>) — серологично изследване или друго изследване с документирана еквивалентна чувствителност и специфичност.]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>П.2.11. са подложени на посочените по-долу изследвания, извършени върху кръвни проби, взети в периода от най-малко 21 дни след започването на карантината, посочена в точка П.2.6, като са показали отрицателни резултати, които изследвания се изискват в съответствие с част 3, глава I, точка 1, буква г) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>П.2.11.1. за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>;: серологично изследване, посочено в част 1, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[П.2.11.2. за епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>) — серологично изследване или друго изследване с документирана еквивалентна чувствителност и специфичност.]</p> <p>П.2.12. са били подлагани поне веднъж годишно в центъра за събиране на сперма на посочените по-долу задължителни рутинни изследвания, изисквани в съответствие с част 3, глава I, точка 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>П.2.12.1. за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>;: серологично изследване, посочено в част 1, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[П.2.12.2. за епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>) — серологично изследване или друго изследване с документирана еквивалентна чувствителност и специфичност.]]</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[П.2.13. са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени върху кръвни проби, взети през периода от 30 дни преди събирането на спермата, като са показали отрицателни резултати:</p> <p>П.2.13.1. за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>;: серологично изследване, посочено в част 1, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[П.2.13.2. за епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>) — серологично изследване или друго изследване с документирана еквивалентна чувствителност и специфичност.]]</p> <p>П.3. Спермата, описана в част I</p> <p><sup>(1)(5)</sup>[П.3.1. е събрана, обработена и съхранявана в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част 1, точки 1 и 2 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]</p> <p>П.3.2. е поставена в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p> <p>П.3.3. е транспортирана в контейнер, който:</p> <p>П.3.3.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за събиране на сперма под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>П.3.3.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(1)(6)</sup>[П.3.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(1)/(10)</sup> II.4. Спермата е консервирана чрез добавяне на антибиотици, както следва:</p> <p>II.4.1. Изброените по-долу антибиотици или комбинации от антибиотици са добавени към спермата след окончателното разреждане или се съдържат в използваните сперморазредители до достигане на посочената концентрация на ml сперма:</p> <p><sup>(1)</sup>или [гентамицин (250 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [комбинация от пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [комбинация от гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [комбинация от линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [комбинация от амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(11)</sup> ..... , чието бактерицидно действие е най-малко еквивалентно на това на една от следните комбинации:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- гентамицин (250 µg);</li> <li>- пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg);</li> <li>- гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg);</li> <li>- линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg);</li> <li>- амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]</li> </ul> <p>II.4.2. Незабавно след добавянето на антибиотиците и преди евентуалното замразяване разредената сперма е държана при температура от поне 5 °C за период, не по-кратък от 45 минути, или при температурно-времеви режим с документирано еквивалентно бактерицидно действие.]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на центъра за събиране на сперма, а за животновъден обект съгласно посоченото в член 13 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 — уникалния регистрационен номер и адреса на животновъдния обект, от който е изпратена пратката със сперма.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма.</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-INTRA

Поле I.30:	<p>„Вид“: сперма.          „Биологичен вид“: изберете <i>Ovis aries</i> или <i>Capra hircus</i>, според случая.          „Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.          „Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която е поставена спермата в пратката.          „Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е събрана спермата от пратката.          „Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, а за животновъден обект съгласно посоченото в член 13 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 — уникалния регистрационен номер на животновъдния обект, където е събрана спермата.          „Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете, ако не е приложимо.          (2) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.          (3) Отнася се за овце.          (4) Отнася се за кози.          (5) Отнася се за сперма, събрана в център за събиране на сперма.          (6) Отнася се за замразена сперма.          (7) Отнася се за свежа и охладена сперма.          (8) Отнася се за овце и за кози, отглеждани заедно с овце.          (9) Отнася се за сперма, събрана в животновъден обект, където са отглеждани животни донори съгласно посоченото в член 13 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.          (10) Задължително удостоверение, ако са добавени антибиотици.          (11) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация или търговското наименование на сперморазредителя, съдържащ антибиотици.</p>
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

## ГЛАВА 31

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ СПЕРМА ОТ  
КОЧОВЕ И ПРЪЧОВЕ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В  
СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО СЛЕД 31 АВГУСТ 2010 Г. И  
ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНА СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА  
ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ  
OV/CAP-SEM-B-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата			
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата	Държава	Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	
	Адрес			Адрес	
Държава	Код по ISO на държавата	Държава	Код по ISO на държавата		
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство			Адрес	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС			Държава	Код по ISO на държавата
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго			<b>I.17 Придружаващи документи</b>	
Документ			Вид	Код	
				Държава	Код по ISO на държавата
				Референтен номер на търговския документ	
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>					
Номер на контейнера			Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-B-INTRA

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC	
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:						
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.1.	Спермата, описана в част I:				
	II.1.1.	е събрана, обработена и съхранявана в център за събиране на сперма <sup>(1)</sup> , който е одобрен и се намира под надзора на компетентния орган в съответствие с глава I, раздел I, точка 1 и глава I, раздел II, точка 1 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;				
	II.1.2.	е от животни донори, които отговарят на изискванията в глава II, раздел II от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;				
	II.1.3.	е събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на изискванията в глава II, раздел II и глава III, раздел I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;				
	<sup>(2)</sup> или	[II.1.4.	е събрана от животни, които от раждането им са отглеждани постоянно в едно или повече стопанства, за които е признато, че са с незначителен или контролиран риск от класическа скрейпи съгласно глава А, раздел А, точка 1 от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001.]			
	<sup>(2)</sup> или	[II.1.4.	е събрана от животни, които през последните три години преди събирането са били отглеждани постоянно в едно или повече стопанства, които през последните три години преди събирането са отговаряли на изискванията, определени в глава А, раздел А, точка 1.3., букви а) — е) от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001.]			
	<sup>(2)</sup> или	[II.1.4.	е събрана от животни, които от раждането им са отглеждани постоянно в държава членка или зона от държава членка с незначителен риск от класическа скрейпи, одобрена в съответствие с глава А, раздел А, точка 2.2. от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001.]			
	<sup>(2)</sup> или	[II.1.4.	е събрана от овце с прион протеинов генотип ARR/ARR.]			
		II.1.5.	е била изпратена до мястото на товарене в пломбиран контейнер в съответствие с глава III, раздел I, точка 1.4. от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, който е обозначен с номера, посочен в поле I.23.			
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.	Към спермата не са били добавени антибиотици или комбинация от антибиотици.]			
<sup>(2)</sup> или	[II.2.	Добавен(а) е следният антибиотик или следната комбинация от антибиотици, така че концентрацията в окончателно разрежданата сперма да бъде не по-малка от <sup>(3)</sup> : ..... ]				
<b>Забележки</b>						
Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.						
<b>Част I:</b>						
Поле I.11: <i>Мястото на изпращане</i> съответства на центъра за събиране на сперма, от който произхожда спермата.						
Поле I.12: <i>Местоназначението</i> съответства на центъра за събиране на сперма, животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, центъра за съхранение на зародишни продукти или животновъдния обект по местоназначение на спермата.						
Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.						
Поле I.30: <i>Идентификационният номер</i> съответства на официалната идентификация на животното. <i>Датата на събиране</i> се посочва в следния формат: дд/мм/гггг. <i>Номерът на одобрението на центъра</i> съответства на номера на одобрението на центъра за сперма, посочен в поле I.11, в който е събрана спермата.						



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-B-INTRA

	<b>Част II:</b> (1) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган и включени в списък в съответствие с член 11, параграф 4 от Директива 92/65/ЕИО. (2) Заличете според случая. (3) Посочете наименованията и концентрациите.								
	<b>Официален ветеринарен лекар</b> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 32

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ СПЕРМА ОТ  
КОЧОВЕ И ПРЪЧОВЕ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В  
СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО ПРЕДИ 1 СЕПТЕМВРИ 2010 Г.,  
ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА  
СПЕРМА, В КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ OV/CAP-SEM-C-  
INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>		<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>		<b>QR КОД</b>	
	Име		<b>I.2a Местен референтен номер</b>			
	Адрес		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>			
	Държава                      Код по ISO на държавата		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>			
	<b>I.5 Получател</b>		<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>			
	Име		Регистрационен номер			
	Адрес		Адрес			
	Държава                      Код по ISO на държавата		Държава                      Код по ISO на държавата			
	<b>I.7 Държава на произход</b>		Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	
					Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b>		Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	
					Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b>		<b>I.12 Местоназначение</b>			
	Име		Регистрационен номер/номер на одобрението		Име	
	Адрес		Адрес			
Държава                      Код по ISO на държавата		Държава                      Код по ISO на държавата				
<b>I.13 Място на товарене</b>		<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>				
<b>I.15 Транспортно средство</b>		<b>I.16 Превозвач</b>				
<input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство		Име				
<input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС		Адрес				
Идентификация <input type="checkbox"/> Друго		Държава				
Документ		Регистрационен номер/номер на разрешението				
		Код по ISO на държавата				
		<b>I.17 Придружаващи документи</b>				
		Вид		Код		
		Държава		Код по ISO на държавата		
		Референтен номер на търговския документ				
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>		<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>						
Номер на контейнера			Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-C-INTRA

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че спермата, описана в част I:</p>					
II.1.		е събрана, обработена и съхранявана в център за събиране на сперма <sup>(1)</sup> , който е одобрен и се намира под надзора на компетентния орган в съответствие с глава I, раздел I и глава I, раздел II от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;			
II.2.		произхожда от животни донори, които отговарят на изискванията в глава II, раздел II от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;			
II.3.		е събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които съответстват на изискванията в глава II, раздел II и глава III от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;			
( <sup>2</sup> )или	II.4.	отговаря на изискванията в глава А, раздел I от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, приложими към 31 август 2010 г.]			
( <sup>2</sup> )или	II.4.	отговаря на изискванията в глава А, раздел I от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, приложими към 31 август 2010 г., и е предназначена за държава членка, която се ползва — за цялата си територия или за част от нея — от разпоредбите, предвидени в глава А, раздел I, буква б) или в) от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, приложими към 31 август 2010 г., а по отношение на болестта скрейпи животните донори отговарят на гаранциите, предоставени посредством посочените в съответната буква програми, както и на гаранциите <sup>(3)</sup> , изисквани от държавата членка по местоназначение.]			
<b>Забележки:</b>					
В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.					
Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.					
<b>Част I:</b>					
Поле I.11: <i>Мястото на изпращане</i> съответства на центъра за събиране на сперма, от който произхожда спермата.					
Поле I.12: <i>Местоназначението</i> съответства на центъра за събиране на сперма, животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, центъра за съхранение на зародишни продукти или животновъдния обект по местоназначение на спермата.					
Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.					
Поле I.30: <i>Идентификационният номер</i> съответства на официалната идентификация на животното. Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг. Номерът на одобрението на центъра съответства на номера на одобрението на центъра за сперма, посочен в поле I.11, в който е събрана спермата.					

Част II: Сертификация/удостоверяване

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-C-INTRA

	<b>Част II:</b> (1) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган и включени в списък в съответствие с член 11, параграф 4 от Директива 92/65/ЕИО на Съвета. (2) Заличете според случая. (3) Допълнителни гаранции, посочени в член 2 от Регламент (ЕО) № 546/2006 (ОВ L 94, 1.4.2006 г., стр. 28).								
<b>Официален ветеринарен лекар</b> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 33

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ С ОВОЦИТИ И ЕМБРИОНИ ОТ  
ОВЦЕ И КОЗИ, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И  
СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И  
ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/686 СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ  
ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ  
КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ  
ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата			
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата	Държава	Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>		
Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	Име		Регистрационен номер/номер на одобрението	
Адрес			Адрес		
Държава	Код по ISO на държавата	Държава		Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>		
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство	Име		Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС	Адрес			
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго	Държава		Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>		
		Вид		Код	
		Държава		Код по ISO на държавата	
		Референтен номер на търговския документ			
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>					
Номер на контейнера	Номер на пломбата				

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	<sup>(1)</sup> [II.1. Получените <i>in vivo</i> ембриони от овце <sup>(1)</sup> /кози <sup>(1)</sup> , описани в част I, са събрани, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за събиране на ембриони <sup>(2)</sup> , който				
	II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;				
	II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 2 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]				
	<sup>(1)</sup> [II.1. Овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(1)</sup> от овце <sup>(1)</sup> /кози <sup>(1)</sup> , описани в част I, са събрани или произведени, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за производство на ембриони <sup>(2)</sup> , който				
	II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;				
	II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в части 2 и 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]				
	II.2. Пратката се състои от ембриони от овце или кози, които отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на класическа скрейпи:				
	<sup>(1)</sup> или [те са събрани от животни, които от раждането им са отглеждани постоянно в едно или повече стопанства, признати като стопанства с незначителен или контролиран риск от класическа скрейпи в съответствие с глава А, раздел А, точка 1 от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, освен през времето, през което са били държани в център за събиране на сперма, който през този период е отговарял на условията, изброени в четирите тирета на точка 1.3., буква в), подточка iv) от посочения раздел.]				
	<sup>(1)</sup> или [те са били събрани от животни, които през последните три години преди събирането са били отглеждани постоянно в едно или повече стопанства, които през последните три години преди събирането са отговаряли на изискванията, определени в глава А, раздел А, точка 1.3., букви а)–е) от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, освен през времето, през което са били държани в център за събиране на сперма, който през този период е отговарял на условията, изброени в четирите тирета на точка 1.3., буква в), подточка iv) от посочения раздел.]				
<sup>(1)</sup> или [те са събрани от животни, които от раждането им са отглеждани постоянно в държава членка или зона на държава членка, включена в списъка в глава А, раздел А, точка 2.3. от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001 като държава членка или зона с незначителен риск от класическа скрейпи.]					
<sup>(1)</sup> или [те са били събрани от овце и					
<sup>(1)</sup> или [са с прион протеинов генотип ARR/ARR.]					
<sup>(1)</sup> или [имат най-малко един ARR алел.]					



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.3. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I, са предназначени за изкуствено размножаване и са добити от животни донори, които</p> <p>II.3.1. са родени в Съюза и от раждането им са пребивавали в него или са били въведени там в съответствие с изискванията във връзка с въвеждането в Съюза;</p> <p>II.3.2. идват от животновъдни обекти в държава членка или зона от нея или от животновъдни обекти, които са под официалния контрол на компетентния орган в трета държава, територия или зона от нея,</p> <p>II.3.2.1. свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статут;</p> <p><sup>(1)(3)</sup>[II.3.2.2. където през последните 42 дни преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>).]</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.3.2.2. където през периода от най-малко 12 месеца преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> над отглежданите в животновъдния обект кози е извършван надзор за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) съгласно посоченото в член 15, параграф 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, а ако през този период е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) при кози, отглеждани в животновъдния обект, са предприети мерки в съответствие с част 1, част 3 от приложение II към посочения делегиран регламент.]</p> <p>II.3.2.3. където през периода от 30 дни преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), и</p> <p><sup>(1)или</sup> [през последните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за сура в животновъдните обекти.]</p> <p><sup>(1)или</sup> [през последните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> е докладвано за сура в животновъдните обекти, като след последното огнище по отношение на животновъдните обекти са били наложени ограничения на движението до</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдния обект и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдния обект.]</li> </ul> <p>II.3.3. са прегледани от ветеринарния лекар на екипа или от член на екипа и в деня на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>П.3.4. са идентифицирани индивидуално съгласно предвиденото в член 45, параграф 2 или 4 или член 46, параграф 1 или 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</p> <p>П.3.5. в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и по време на периода на събиране</p> <p>П.3.5.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите или заразна плеввропневмония по козите, или нововъзникваща болест от значение за овцете и козите;</p> <p>П.3.5.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>), бяс, антракс, сура (<i>Gyranosoma evansi</i>), инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест, инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и при овце и кози, които са отглеждани заедно с овце — епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>П.3.5.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка П.3.5.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка П.3.5.2.;</p> <p>П.3.5.4. не са използвани за естествено покриване;</p> <p>П.3.6. отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на болестта шап</p> <p>П.3.6.1. идват от животновъдни обекти</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– разположени в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около животновъдния обект за период от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</li> <li>– в които не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на събиране на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</li> </ul> <p><sup>(1)</sup>или [П.3.6.2. не са ваксинирани срещу шап.]</p> <p><sup>(1)(5)</sup>или [П.3.6.2. те са ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди датата на събиране или производство на ембрионите и</p> <p>П.3.6.2.1. не са ваксинирани срещу шап през периода от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на ембрионите;</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

		<p>II.3.6.2.2. използваната за оплождането сперма е била събрана от мъжки донор, който отговаря на условията, посочени в точка 1, буква б), или спермата отговаря на условията, определени в част 5, глава I, точка 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.3.6.2.3. преди замразяване ембрионите са били промити с трипсин в съответствие с препоръките от наръчника на IETS<sup>(6)</sup>;</p> <p>II.3.6.2.4. ембрионите са съхранявани дълбоко замразени за период от най-малко 30 дни от датата на събиране и по време на този период животното донор не е показало клинични признаци на шап.]</p>
	II.3.7.	отговарят на най-малко едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.3.7.1. през период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> / ембрионите <sup>(1)</sup> те са отглеждани в държава членка или зона от нея, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.3.7.2. били са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> в държава членка или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.3.7.3. били са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> в държава членка или зона от нея, където компетентният орган на мястото на произход на пратката с овоцити <sup>(1)</sup> /ембриони <sup>(1)</sup> е получил предварителното писмено съгласие на компетентния орган на държавата членка по местоназначение за условията за установяване на тази сезонно свободна от болестта зона и за приемане на пратката с овоцити <sup>(1)</sup> /ембриони <sup>(1)</sup> .]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.3.7.4. били са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> .]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.3.7.5. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на болестта син език, серогрупа 1—24, показало отрицателен резултат, между 28 и 60 дни от датата на всяко събиране на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> .]

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.3.7.6. са подложени на изследване за идентификация на агента на вируса на син език (серотипове 1—24), показало отрицателен резултат, върху кръвна проба, взета в деня на събирането на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]</p> <p>П.3.8. отговарят на най-малко едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на епизоотичната хеморагична болест (серотипове 1—7) (EHNV 1—7):</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [П.3.8.1. били са отглеждани за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> в държава членка или зона от нея, където не е докладвано за вируса на ЕХБ 1—7 за период от най-малко предходните 2 години в радиус от 150 km от животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.3.8.2. били са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.3.8.3. пребивавали са в държава членка или зона от нея, където съгласно официални констатации съществуват следните серотипове на вируса на ЕХБ: ....., и са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени в официална лаборатория и показали отрицателни резултати във всеки от случаите:</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [П.3.8.3.1. серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателни резултати, върху кръвна проба, взета между 28 и 60 дни от датата на събиране на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.3.8.3.2. изследване за идентификация на агента на вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателен резултат, върху кръвна проба, взета в деня на събиране на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]</p> <p>П.4. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I,</p> <p>П.4.1. са събрани, обработени и съхранявани в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част 2<sup>(1)</sup>/част 3<sup>(1)</sup>/част 4<sup>(1)</sup>/част 5<sup>(1)</sup> и част 6 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>П.4.2. са поставени в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p> <p>П.4.3. а транспортирани в контейнер, който:</p> <p>П.4.3.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от екипа за събиране или производство на ембриони под отговорността на ветеринарния лекар на екипа или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>П.4.3.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(1)</sup><i>(7)</i>[П.4.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)(8)</sup>[II.4.4. са поставени в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.4.5. са транспортирани в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.5. Ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup>, описани в част I, са заченати чрез изкуствено осеменяване, като е използвана сперма, която идва от център за събиране на сперма, животновъден обект за обработка на зародишни продукти или център за съхранение на зародишни продукти, одобрени за събиране, обработка и/или съхранение на сперма от компетентния орган на държава членка или компетентния орган на трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение X към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.]</p> <p><sup>(1)(10)</sup>[II.6. Към средата за събиране, обработка, промиване или съхранение е добавен следният антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(11)</sup>: .....]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на екипа за събиране или производство на ембриони, от който е изпратена пратката с овоцити или ембриони.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката с овоцити или ембриони.</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.30: „Вид“: посочете дали това са ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони. „Биологичен вид“: изберете <i>Ovis aries</i> или <i>Capra hircus</i>, според случая. „Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор. „Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени овоцитите или ембрионите в пратката. „Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която са събрани или произведени овоцитите или ембрионите в пратката. „Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите. „Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<b>Част II:</b>	
<p>(1) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(2) Само екипи за събиране или производство на ембриони, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(3) Отнася се за овце.</p> <p>(4) Отнася се за кози.</p> <p>(5) Тази опция може да бъде използвана само за пратки с ембриони, получени <i>in vivo</i>.</p> <p>(6) Наръчник на International Embryo Transfer Society (Международно дружество за трансфер на ембриони) — процедурни насоки и обща информация за използване на технологиите за трансфер на ембриони, наблюдавани на санитарните процедури, публикувани от Международното дружество за трансфер на ембриони, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 САЩ <a href="http://www.icts.org/">http://www.icts.org/</a>.</p> <p>(7) Отнася се за замразени овоцити или ембриони<sup>(8)</sup>. Отнася се за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от овце или кози.</p> <p>(9) Не се отнася за овоцити.</p> <p>(10) Задължително удостоверение, ако са добавени антибиотици.</p> <p>(11) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация.</p>	
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

## ГЛАВА 34

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ ОВОЦИТИ И  
ЕМБРИОНИ ОТ ОВЦЕ И КОЗИ, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ,  
ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА  
92/65/ЕИО СЛЕД 31 АВГУСТ 2010 Г. И ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ  
СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА  
ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ  
ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ OV/CAP-OOCYTES-EMB-V-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
	Държава	Код по ISO на държавата				<b>I.4 Местен компетентен орган</b>
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер	
	Име			Име	Адрес	
	Адрес			Адрес	Държава	
	Държава	Код по ISO на държавата			Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата			<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код			<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>		
Име	Регистрационен номер/номер на одобрението			Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	
Адрес			Адрес			
Държава	Код по ISO на държавата			Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>			
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство			Име	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС			Адрес	Държава	
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго			Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>			
				Вид	Код	
				Държава	Код по ISO на държавата	
				Референтен номер на търговския документ		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>						
Номер на контейнера			Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-V-INTRA

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	<sup>(1)</sup> или	II.1.	ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup> /яйцеклетките, получени <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup> , описани в част I, са събрани, обработени и съхранявани от екип за събиране на ембриони <sup>(2)</sup> , който е одобрен и се намира под надзор в съответствие с глава I, раздел III, точка 1 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]		
	<sup>(1)</sup> или	II.1.	ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(1)</sup> , описани в част I, са били произведени, обработени и съхранявани от екип за производство на ембриони <sup>(2)</sup> , който е одобрен и се намира под надзор в съответствие с глава I, раздел III, точки 1 и 2 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]		
	<sup>(1)</sup> или	II.2.	ембрионите, получени <i>in vivo</i> , описани в част I, отговарят на изискванията в глава III, раздел II, точка 1 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]		
	<sup>(1)</sup> или	II.2.	яйцеклетките, получени <i>in vivo</i> , описани в част I, отговарят на изискванията в глава III, раздел II, точка 2 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]		
	<sup>(1)</sup> или	II.2.	ембрионите, произведени <i>in vitro</i> , описани в част I, отговарят на изискванията в глава III, раздел II, точка 3 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]		
	<sup>(1)</sup> или	II.2.	микроманипулираните ембриони, описани в част I, отговарят на изискванията, определени в глава III, раздел II, точка 4 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]		
		II.3.	пратката се състои от ембриони от овце или кози, които отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на класическа скрейпи:		
	<sup>(1)</sup> или		[те са събрани от животни, които от раждането си са отглеждани постоянно в едно или повече стопанства, за които е признато, че са с незначителен или контролиран риск от класическа скрейпи в съответствие с глава А, раздел А, точка 1 от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001.]		
	<sup>(1)</sup> или		[те са били събрани от животни, които през последните три години преди събирането са били отглеждани постоянно в едно или повече стопанства, които през последните три години преди събирането са отговаряли на изискванията, определени в глава А, раздел А, точка 1.3., букви а) — е) от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001.]		
	<sup>(1)</sup> или		[те са събрани от животни, които от раждането им са отглеждани постоянно в държава членка или зона от държава членка с незначителен риск от класическа скрейпи, одобрена в съответствие с глава А, раздел А, точка 2.2., първа алинея от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001.]		
	<sup>(1)</sup> или		[те са били събрани от овце и		
	<sup>(1)</sup> или		[са с прион протеинов генотип ARR/ARR.]		
<sup>(1)</sup> или		[имат най-малко един ARR алел и са събрани след 1 януари 2015 г..]			
	II.4.	яйцеклетките или ембрионите, описани в част I, са от женски овце <sup>(1)</sup> /кози <sup>(1)</sup> донори, които отговарят на изискванията в глава IV, точка 3 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;			

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-V-INTRA

	<sup>(1)</sup> или <sup>(1)</sup> или <sup>(1)</sup> или	[II.5. ембрионите, описани в част I, са заченати в резултат на изкуствено осеменяване на женските донори със сперма, която е била събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на изискванията в глава I, раздел I, глава II, раздел I и глава III, раздел I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]  [II.5. ембрионите, описани в част I, са заченати в резултат на оплождане <i>in vitro</i> на яйцеклетки, които отговарят на условията в глава III, раздел II, точка 2 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, със сперма, която е била събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на изискванията в глава I, раздел I, глава II, раздел I и глава III, раздел I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]  [II.5. яйцеклетките не са били в контакт със сперма от кочове и пръчове.]  II.6. яйцеклетките или ембрионите, описани в част I, са били изпратени на мястото на товарене в пломбиран контейнер в съответствие с глава III, раздел II, точка 6 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, който е обозначен с номера, посочен в поле I.19.
<b>Забележки</b>		
Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.		
<b>Част I:</b>		
Поле I.11: <i>Мястото на изпращане</i> съответства на екипа за събиране на ембриони или на екипа за производство на ембриони, който е събрал/произвел ембрионите.		
Поле I.12: <i>Местоназначението</i> съответства на екипа за събиране на ембриони, екипа за производство на ембриони, животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, центъра за съхранение на зародишни продукти или животновъдния обект по местоназначение на яйцеклетките/ембрионите.		
Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.		
Поле I.30: „ <i>Вид</i> “: посочете дали това са: ембриони, получени <i>in vivo</i> , овоцити, получени <i>in vivo</i> , ембриони, произведени <i>in vitro</i> , или микроманипулирани ембриони. <i>Идентификационният номер</i> съответства на официалната идентификация на животното. Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг. Номерът на одобрението на екипа съответства на екипа за събиране на ембриони или на екипа за производство на ембриони, от който са събрани/произведени яйцеклетките/ембрионите.		
<b>Част II:</b>		
(1) Заличете според случая.		
(2) Само екипи за събиране или производство на ембриони, одобрени от компетентния орган и включени в списък в съответствие с член 11, параграф 4 от Директива 92/65/ЕИО.		
<b>Официален ветеринарен лекар</b>		
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	
Дата		
Печат	Подпис	

## ГЛАВА 35

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ ОВОЦИТИ И  
ЕМБРИОНИ ОТ ОВЦЕ И КОЗИ, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ,  
ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА  
92/65/ЕИО ПРЕДИ 1 СЕПТЕМВРИ 2010 Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021  
Г. ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ  
КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ  
ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата			
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата	Държава		Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	Име		Регистрационен номер/номер на одобрението
	Адрес			Адрес	
Държава	Код по ISO на държавата	Държава		Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство	Име			
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС	Адрес			
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго	Държава		Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>	Код	
			Вид	Код	
			Държава	Код по ISO на държавата	
			Референтен номер на търговския документ		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>	Номер на контейнера		Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че яйцеклетките/ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I:</p> <p>II.1. са събрани, обработени и съхранявани при условия, които отговарят на изискванията в Директива 92/65/ЕИО;</p> <p>II.2. са от женски овце/кози<sup>(1)</sup> донори, които отговарят на изискванията в глава IV от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;</p> <p>II.3. са ембриони от овце или кози, които отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на класическа скрейпи:</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.3.1. отговарят на изискванията в глава III от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО и в глава А, раздел I от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, приложими към 31 август 2010 г..]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.3.1. отговарят на изискванията в глава III от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО и в глава А, раздел I от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, приложими към 31 август 2010 г., и са предназначени за държава членка, която се ползва — за цялата си територия или за част от нея — от разпоредбите, предвидени в глава А, раздел I, буква б) или в) от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, приложими към 31 август 2010 г., а по отношение на болестта скрейпи животните донори отговарят на гаранциите, предоставени посредством посочените в съответната буква програми, както и на гаранциите<sup>(2)</sup>, изисквани от държавата членка по местоназначение.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.3.2. използваната за оплождане сперма отговаря на изискванията на Директива 92/65/ЕИО и на изискванията в глава А, раздел I от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, приложими към 31 август 2010 г..]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.3.2. използваната за оплождане сперма отговаря на изискванията на Директива 92/65/ЕИО и на изискванията в глава А, раздел I от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, приложими към 31 август 2010 г., и е предназначена за държава членка, която се ползва — за цялата си територия или за част от нея — от разпоредбите, предвидени в глава А, раздел I, буква б) или в) от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, приложими към 31 август 2010 г., а по отношение на болестта скрейпи животните донори отговарят на гаранциите, предоставени посредством посочените в тази буква програми, както и на гаранциите<sup>(2)</sup>, изисквани от държавата членка по местоназначение.]</p>	<p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на екипа за събиране на ембриони, от който са събрани яйцеклетките/ембрионите.</p> <p>Поле I.12: <i>Местоназначението</i> съответства на екипа за събиране на ембриони, екипа за производство на ембриони, животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, центъра за съхранение на зародишни продукти или животновъдния обект по местоназначение на яйцеклетките/ембрионите.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p>			

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA

<p>Поле I.30: „Вид“: посочете дали това са: ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p><i>Идентификационният номер</i> съответства на официалната идентификация на животното.</p> <p>Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.</p> <p>Номерът на одобрението на екипа съответства на номера на одобрението на посочения в поле I.11 екип за събиране на ембриони, от който са събрани яйцеклетките/ембрионите.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете според случая.</p> <p>(2) Допълнителни гаранции, посочени в член 2 от Регламент (ЕО) № 546/2006 (ОВ L 94, 1.4.2006 г., стр. 28).</p>	
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

## ГЛАВА 36

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ,  
ИЗБРОЕНИ ПО-ДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ  
ЖИВОТНОВЪДНИЯ ОБЕКТ ЗА ОБРАБОТКА НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 1 септември 2010 г.;
- овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.
- запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 1 септември 2010 г.

## (ОБРАЗЕЦ OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA)

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>	
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		Име	Регистрационен номер/номер на одобрението
	Адрес			Адрес	
Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>		
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство		Име	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС		Адрес		
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго		Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>		
			Вид	Код	
			Държава	Код по ISO на държавата	
			Референтен номер на търговския документ		

<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортиране</b>		<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b>				
	Номер на контейнера		Номер на пломбата		
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>				
<input type="checkbox"/>	Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/>	Клане	<input type="checkbox"/>	Обособен специализиран животновъден обект
<input type="checkbox"/>	Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/>	Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/>	Изложение
<input type="checkbox"/>	Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/>	Център за експедиране	<input type="checkbox"/>	Район за повторно полагане/пречиствателен център
<input type="checkbox"/>	Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/>	Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/>	Техническа употреба
<input type="checkbox"/>	Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/>	Опрашване	<input type="checkbox"/>	Живи водни животни за консумация от човека
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Зародишни продукти
				<input type="checkbox"/>	Мероприятие или дейност в близост до границите
				<input type="checkbox"/>	Животновъден обект за декоративна аквакултура
				<input type="checkbox"/>	Обект за карантина или друг подобен обект
				<input type="checkbox"/>	Друго
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> <b>За транзитно преминаване през трета държава</b>				
	Трета държава		Код по ISO на държавата		
	Изходна точка		Код на ГКП		
	Място на въвеждане		Код на ГКП		
<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> <b>За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>			<b>I.23</b> <input type="checkbox"/> <b>За износ</b>	
	Държава членка	Код по ISO на държавата		Трета държава	Код по ISO на държавата
	Държава членка	Код по ISO на държавата		Изходна точка	Код на ГКП
	Държава членка	Код по ISO на държавата			
<b>I.24</b>	<b>Очаквана продължителност на пътуването</b>			<b>I.25</b>	<b>Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не
<b>I.26</b>	<b>Общ брой опаковки</b>			<b>I.27</b>	<b>Общо количество</b>
<b>I.28</b>	<b>Общо нето/бруто тегло (kg)</b>			<b>I.29</b>	<b>Общо пространство, предвидено за пратката</b>
<b>I.30</b>	<b>Описание на пратката</b>				
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер
					Възраст
					Количество
					Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка
					Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки
					Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра
					Изследване



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Животновъдният обект за обработка на зародишни продукти<sup>(1)</sup>, описан в поле I.11, където спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(2)</sup> е(са) обработена(и) и съхранявана(и):</p> <p>II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;</p> <p>II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p> <p>II.2. Спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(2)</sup>, описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и</p> <p><sup>(2)</sup>или II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в държавата членка, където е(са) събрана(и) или произведена(и), при спазване на изисквания за ветеринарно здравно сертифициране, които са поне толкова строги, колкото предвидените в:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в друга държава членка, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>		

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в трета държава, територия или зона от нея, включена в списъка в приложение X към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) въведена(и) в Съюза, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец OV/CAP-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p>П.2.2. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>П.2.3. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 и/или член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p> <p>П.2.4. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>П.2.4.1. е бил plombиран и номериран преди изпращането от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху plombата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>П.2.4.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[П.2.4.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[П.2.5. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>П.2.6. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „<i>Място на изпращане</i>“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, ооцитите и/или ембриони. Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Поле I.12: „<i>Местоназначение</i>“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, ооцитите и/или ембриони.</p> <p>Поле I.17: „<i>Придружаващи документи</i>“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответстват на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаващ(и) спермата, ооцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел ооцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.30: „<i>Вид</i>“: посочете дали това е(са) сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ооцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„<i>Биологичен вид</i>“: посочете <i>Ovis aries</i> и/или <i>Capra hircus</i>, според случая.</p> <p>„<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„<i>Идентификационна маркировка</i>“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, ооцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Дата на събиране/производство</i>“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, ооцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени ооцитите или ембрионите.</p> <p>„<i>Количество</i>“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

<b>Част II:</b>	
<p>(1) Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само животновъдни обекти за зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(4) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, овоцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти на изпращане на спермата, овоцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(5) Отнася се за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>(6) Отнася се за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от овце и/или кози.</p>	
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

## ГЛАВА 37

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ,  
ИЗБРОЕНИ ПО-ДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА  
СЪХРАНЕНИЕ НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 1 септември 2010 г.;
- овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.
- запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 1 септември 2010 г.

## (ОБРАЗЕЦ OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA)

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>	
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		Име	Регистрационен номер/номер на одобрението
	Адрес			Адрес	
Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>		
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство		Име	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС		Адрес		
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго		Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>		
			Вид	Код	
			Държава	Код по ISO на държавата	
			Референтен номер на търговския документ		

<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортране</b>		<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b>		Номер на контейнера	Номер на пломбата	
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>				
<input type="checkbox"/>	Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/>	Клане	<input type="checkbox"/>	Обособен специализиран животновъден обект
<input type="checkbox"/>	Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/>	Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/>	Изложение
<input type="checkbox"/>	Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/>	Център за експедиране	<input type="checkbox"/>	Район за повторно полагане/пречиствателен център
<input type="checkbox"/>	Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/>	Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/>	Техническа употреба
<input type="checkbox"/>	Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/>	Опрашване	<input type="checkbox"/>	Живи водни животни за консумация от човека
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Зародишни продукти
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Мероприятие или дейност в близост до границите
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Животновъден обект за декоративна аквакултура
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Обект за карантина или друг подобен обект
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Друго
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> <b>За транзитно преминаване през трета държава</b>				
	Трета държава		Код по ISO на държавата		
	Изходна точка		Код на ГКП		
	Място на въвеждане		Код на ГКП		
<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> <b>За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>			<b>I.23</b> <input type="checkbox"/> <b>За износ</b>	
	Държава членка	Код по ISO на държавата		Трета държава	Код по ISO на държавата
	Държава членка	Код по ISO на държавата		Изходна точка	Код на ГКП
	Държава членка	Код по ISO на държавата			
<b>I.24</b>	<b>Очаквана продължителност на пътуването</b>			<b>I.25</b>	<b>Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не
<b>I.26</b>	<b>Общ брой опаковки</b>			<b>I.27</b>	<b>Общо количество</b>
<b>I.28</b>	<b>Общо нето/бруто тегло (kg)</b>			<b>I.29</b>	<b>Общо пространство, предвидено за пратката</b>
<b>I.30</b>	<b>Описание на пратката</b>				
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер
					Възраст
					Количество
					Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка
					Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки
					Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра
					Изследване

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Центърът за съхранение на зародишни продукти<sup>(1)</sup>, описан в поле I.11, където спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(2)</sup> е(са) съхранявана(и):</p> <p>II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;</p> <p>II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 5 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p> <p>II.2. Спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(2)</sup>, описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и</p> <p><sup>(2)или</sup> II.2.1. е(са) била(и) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до центъра за съхранение на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в държавата членка, където е(са) събрана(и) или произведена(и) при спазване на изисквания за ветеринарно здравно сертифициране, които са поне толкова строги, колкото предвидените в:</p> <p><sup>(2)или</sup> [образец OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образеца в част А от приложение III към Решение 2010/470/ЕС на Комисията<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образеца в част Б от приложение III към Решение 2010/470/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образеца в част В от приложение III към Решение 2010/470/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образеца в Решение 95/388/ЕО на Комисията<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [образец OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> II.2.1. е(са) била(и) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до центъра за съхранение на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в друга държава членка, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:</p> <p><sup>(2)или</sup> [образец OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образеца в част А от приложение III към Решение 2010/470/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образеца в част Б от приложение III към Решение 2010/470/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образеца в част В от приложение III към Решение 2010/470/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образеца в Решение 95/388/ЕО<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>2)</sup>и/или [П.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в трета държава, територия или зона от нея, включена в списъка в приложение X към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) въведена(и) в Съюза, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец OV/CAP-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 1 в част 2, раздел А от приложение II към Решение 2010/472/ЕС на Комисията<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 2 в част 2, раздел Б от приложение II към Решение 2010/472/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образеца в приложение II към Решение 2008/635/ЕО<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p>П.2.2. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>П.2.3. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 и/или член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p> <p>П.2.4. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>П.2.4.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за съхранение на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>П.2.4.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[П.2.4.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

	<p><sup>(2)/(6)</sup> [II.2.5. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.6. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на центъра за съхранение на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, ооцитите и/или ембриони. Само центрове за съхранение на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, ооцитите и/или ембриони.</p> <p>Поле I.17: „Придружаващи документи“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответстват на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаващ(и) спермата, ооцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел ооцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.30: „Вид“: посочете дали това е(са) сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ооцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„Биологичен вид“: посочете <i>Ovis aries</i> и/или <i>Capra hircus</i>, според случая.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, ооцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, ооцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени ооцитите или ембрионите.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само центрове за съхранение на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само животновъдни обекти за зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(4) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, овоцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти на изпращане на спермата, овоцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(5) Отнася се за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>(6) Отнася се за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от овце и/или кози.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 38

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС СПЕРМА ОТ НЕРЕЗИ,  
СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В СЪОТВЕТСТВИЕ С  
РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/686 СЛЕД 20  
АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В  
КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ POR-SEM-A-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението	Код по ISO на държавата
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация <input type="checkbox"/> Друго  Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на разрешението	Код по ISO на държавата
		<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ	Код	Код по ISO на държавата
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера                      Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-SEM-A-INTRA

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Спермата от нерези, описана в част I, е събрана, обработена и съхранявана, както и изпратена от центъра за събиране на сперма<sup>(1)</sup>, който</p> <p>II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;</p> <p>II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част I от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.</p> <p>II.2. Спермата, описана в част I, е предназначена за изкуствено размножаване и е добита от животни донори, които</p> <p>II.2.1. са родени в Съюза и от раждането им са пребивавали в него или са били въведени там в съответствие с изискванията във връзка с въвеждането в Съюза;</p> <p>II.2.2. идват — преди започването на карантината, посочена в точка II.2.8. — от животновъдни обекти в държава членка или зона от нея или от животновъдни обекти, които са под официалния контрол на компетентния орган в трета държава, територия или зона от нея,</p> <p>II.2.2.1. разположени в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около животновъдния обект за период от най-малко 30 дни, и в които за период от най-малко 3 месеца не е докладвано за болестта шап и</p> <p><sup>(2)</sup>или [те не са ваксинирани срещу шап.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [те са ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди датата на събиране на спермата, но не през последните 30 дни непосредствено преди датата на събиране на спермата, и 5 % (с минимум пет пайети) от всяко количество сперма, събрана от животно донор по което и да било време, се подлага на тест за изолиране на вируса на болестта шап, който трябва да е с отрицателни резултати.]</p> <p>II.2.2.2. свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, в съответствие с изискванията, определени част 5, глава IV от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.2.3. където не са били установени клинични, серологични, вирусологични или патологични данни за инфекция с вируса на болестта на Ауески в период от най-малко 12 месеца;</p> <p>II.2.2.4. където в период от най-малко 3 месеца нито едно животно не е било ваксинирано срещу инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете и не е била установена инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете;</p> <p>II.2.3. в деня на приемането им в центъра за събиране на сперма и в деня на събиране на спермата не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;</p> <p>II.2.4. са идентифицирани съгласно предвиденото в член 52 или член 54, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</p> <p>II.2.5. в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране на спермата и по време на периода на събиране</p> <p>II.2.5.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, класическа чума по свинете или африканска чума по свинете, или нововъзникваща болест от значение за свинете;</p>				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.5.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, инфекция с вируса на бяс, антракс, инфекция с вируса на болестта на Ауески и инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете;</p> <p>II.2.5.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка II.2.5.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка II.2.5.2.;</p> <p>II.2.5.4. не са използвани за естествено покриване;</p> <p>II.2.6. са били поставени под карантина за период от най-малко 28 дни в карантинно помещение, където е имало само други чифтокопитни животни с най-малко същия здравен статус и което в деня на приемането им в центъра за събиране на сперма е отговаряло на следните условия:</p> <p>II.2.6.1. не се е намирало в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка II.2.5.1.;</p> <p>II.2.6.2. за период от най-малко 30 дни не е докладвано за нито една от болестите, посочени в точка II.2.5.2.;</p> <p>II.2.6.3. било е разположено в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около карантинното помещение за период от най-малко 30 дни;</p> <p>II.2.6.4. не е било засягано от огнище на болестта шап, за което да е било докладвано в период от най-малко 3 месеца преди датата на приемането на животните в центъра за събиране на сперма;</p> <p>II.2.6.5. било е свободно от инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> за периода от предходните най-малко 3 месеца;</p> <p>II.2.7. са отглеждани в център за събиране на сперма</p> <p>II.2.7.1. който не се е намирал в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка II.2.5.1.;</p> <p>II.2.7.2. където не е докладвано за нито една от болестите, посочени в точка II.2.5.2., за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата и  <sup>(2)(3)</sup>[най-малко 30 дни след датата на събирането.]  <sup>(2)(4)</sup>[до датата на изпращане на пратката със сперма до друга държава членка.]</p> <p>II.2.7.3. разположен в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни; и  <sup>(2)(3)</sup>[свободен от шап за период от най-малко 3 месеца преди датата на събиране на спермата и 30 дни от датата на събирането.]  <sup>(2)(4)</sup>[свободен от шап за период от най-малко 3 месеца преди датата на събиране на спермата и до датата на изпращане на пратката със сперма в друга държава членка, като животните донори са отглеждани в този център за събиране на сперма непрекъснато в продължение на най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на спермата.]</p> <p>II.2.7.4. където не е било докладвано за клинични, серологични, вирусологични или патологични данни за инфекция с вируса на болестта на Ауески за период от най-малко 30 дни преди датата на приемане и най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на спермата;</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.8. са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени през периода от 30 дни преди започването на карантината, посочена в точка II.2.6., като са показали отрицателни резултати, които изследвания се изискват в съответствие с част 2, глава I, точка 1, буква б) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>II.2.8.1. по отношение на инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>: тест с буфериран бруцелозен антиген (роз бенгал тест), конкурентна ELISA или индиректна ELISA за откриване на антитела на гладките видове <i>Brucella</i>;</p> <p>II.2.8.2. по отношение на инфекция с вируса на болестта на Ауески:  <sup>(2)</sup>[при неваксинирани животни — ELISA за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески или срещу гликопротеин В (ADV-gB) или гликопротеин D (ADV-gD) на вируса, или серум неутрализиращ тест.]  <sup>(2)</sup>[при животни, ваксинирани с ваксина с gE-отрицателен щам — ELISA за откриване на антитела срещу гликопротеин Е (ADV-gE) на вируса на болестта на Ауески.]</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.8.3. по отношение на класическата чума по свинете: ELISA за доказване на антитела или серум неутрализиращ тест за животни, които идват от държава членка или зона от нея, където е докладвано за класическа чума по свинете или където е извършена ваксинация срещу тази болест през периода от предходните 12 месеца.]</p> <p>II.2.8.4. по отношение на инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете: серологично изследване (изследване с имунопероксидаза на монослой (IPMA), имунофлуоресцентно изследване (IFA) или ELISA);</p> <p>II.2.9. са подложени на посочените по-долу изследвания, извършени върху проби, взети през периода от най-малко 21 дни след започването на карантината, посочена в точка II.2.6., като са показали отрицателни резултати, които изследвания се изискват в съответствие с част 2, глава I, точка 1, буква в) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>II.2.9.1. по отношение на инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>: тест с буфериран бруцелозен антиген (роз бенгал тест), конкурентна ELISA или индиректна ELISA за откриване на антитела на гладките видове <i>Brucella</i>;</p> <p>II.2.9.2. по отношение на инфекция с вируса на болестта на Ауески:  <sup>(2)</sup>[при неваксинирани животни — ELISA за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески или срещу гликопротеин В (ADV-gB) или гликопротеин D (ADV-gD) на вируса, или серум неутрализиращ тест.]  <sup>(2)</sup>[при животни, ваксинирани с ваксина с gE-отрицателен щам — ELISA за откриване на антитела срещу гликопротеин Е (ADV-gE) на вируса на болестта на Ауески.]</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.9.3. по отношение на класическата чума по свинете: ELISA за доказване на антитела или серум неутрализиращ тест за животни, които идват от държава членка или зона от нея, където не е докладвано за класическа чума по свинете и където не е извършвана ваксинация срещу тази болест през периода от предходните 12 месеца.]</p> <p>II.2.9.4. по отношение на инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете: серологично изследване (IPMA, IFA или ELISA) и изследване за геном на вируса (обратно транскриптна полимеразна верижна реакция (RT-PCR), спрегната RT-PCR, RT-PCR в реално време);</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.10. са били подлагани в центъра за събиране на сперма на посочените по-долу задължителни рутинни изследвания, изисквани в съответствие с част 2, глава I, точка 2, буква а) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>II.2.10.1. по отношение на инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>: тест с буферизиран бруцелозен антиген (роз бенгал тест), конкурентна ELISA или индиректна ELISA за откриване на антитела на гладките видове <i>Brucella</i>;</p> <p>II.2.10.2. по отношение на инфекция с вируса на болестта на Ауески:  <sup>(2)</sup>[при неваксинирани животни — ELISA за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески или срещу гликопротеин В (ADV-gB) или гликопротеин D (ADV-gD) на вируса, или серум неутрализационен тест.]  <sup>(2)</sup>[при животни, ваксинирани с ваксина с gE-отрицателен щам — ELISA за откриване на антитела срещу гликопротеин Е (ADV-gE) на вируса на болестта на Ауески.]</p> <p>II.2.10.3. по отношение на класическа чума по свинете: ELISA за доказване на антитела или серум неутрализационен тест;</p> <p>II.2.10.4. по отношение на инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете: серологично изследване (IPMA, IFA или ELISA);</p> <p>II.2.11. са били подлагани на изследванията, посочени в точка II.2.10., извършени в съответствие с част 2, глава I, точка 2, буква б) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 върху проби, взети от:</p> <p><sup>(2)или</sup> [всички животни непосредствено преди напускането на центъра за събиране на сперма или при пристигането им в клиниката, но при всички случаи не по-късно от 12 месеца от датата на приемането им в центъра за събиране на сперма.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [най-малко 25 % от животните в центъра за събиране на сперма на всеки 3 месеца за изследване за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> и <i>Brucella suis</i>, инфекция с вируса на болестта на Ауески и класическа чума по свинете и от най-малко 10 % от животните в центъра за събиране на сперма всеки месец за изследване за инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [най-малко 10 % от животните в центъра за събиране на сперма всеки месец за изследване за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> и <i>Brucella suis</i>, инфекция с вируса на болестта на Ауески, класическа чума по свинете и инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете.]</p> <p>III. Спермата, описана в част I</p> <p>III.3.1. е събрана, обработена и съхранявана в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част 1, точки 1 и 2 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>III.3.2. е поставена в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p> <p>III.3.3. е транспортирана в контейнер, който:</p> <p>III.3.3.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за събиране на сперма под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-SEM-A-INTRA

	<p>П.3.3.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(3)</sup>[П.3.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p>П.4. Спермата е консервирана чрез добавяне на антибиотици, както следва:</p> <p>П.4.1. Изброените по-долу антибиотици или комбинации от антибиотици, които са ефективни по-специално срещу лептоспири, са добавени към спермата след окончателното разреждане или се съдържат в използваните сперморазредители, до достигане на посочената концентрация на ml сперма:</p> <p><sup>(2)</sup>или [комбинация от гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg).]</p> <p><sup>(2)</sup>или [комбинация от линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg).]</p> <p><sup>(2)</sup>или [комбинация от амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]</p> <p><sup>(2)</sup>или [антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(5)</sup> ....., чието бактерицидно действие е най-малко еквивалентно на това на една от следните комбинации:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg);</li> <li>- линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg);</li> <li>- амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]</li> </ul> <p>П.4.2. Незабавно след добавянето на антибиотиците и преди евентуалното замразяване разредената сперма е държана при температура от поне 5 °C или 15 °C за период, не по-кратък от 45 минути, или при температурно-времеви режим с документирано еквивалентно бактерицидно действие.</p>
	<p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
	<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на центъра за събиране на сперма, от който е изпратена пратката със сперма.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма.</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.30: „Вид“: сперма.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която е поставена спермата в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е събрана спермата от пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-SEM-A-INTRA

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Отнася се за замразена сперма.</p> <p>(4) Отнася се за свежа и охладена сперма.</p> <p>(5) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация или търговското наименование на сперморазредителя, съдържащ антибиотици.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 39

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ СПЕРМА ОТ  
НЕРЕЗИ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В СЪОТВЕТСТВИЕ С  
ДИРЕКТИВА 90/429/ЕИО ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20  
АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В КОЙТО Е  
СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ POR-SEM-B-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>	
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		Име	Регистрационен номер/номер на одобрението
	Адрес			Адрес	
Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство		Име		
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС		Адрес		
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго		Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	Вид	Код	
		<input type="checkbox"/> Замразени	Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>			Референтен номер на търговския документ		
Номер на контейнера			Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-SEM-B-INTRA

	II. Здравна информация		II.а	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC	
	Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че спермата, описана в част I, е била:					
II.1.		събрана, обработена и съхранявана в център за събиране на сперма <sup>(1)</sup> , който е одобрен от компетентния орган и под негов надзор в съответствие с глави I и II от приложение А към Директива 90/429/ЕИО;					
<sup>(2)</sup> или		II.2.	събрана в център за събиране на сперма, където има само животни, които не са ваксинирани срещу болестта на Ауески и отговарят на изискванията в приложение Б към Директива 90/429/ЕИО.]				
<sup>(2)(3)</sup> и/или		II.2.	събрана в център за събиране на сперма, където някои или всички животни са ваксинирани срещу болестта на Ауески с ваксина с gE-отрицателен щам и отговарят на изискванията в приложение Б към Директива 90/429/ЕИО.]				
II.3.		събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на стандартите, установени в приложение В към Директива 90/429/ЕИО.					
<b>Забележки</b>							
Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.							
<b>Част I:</b>							
Поле I.11: <i>Мястото на произход</i> отговаря на центъра за събиране на сперма, откъдето се изпраща спермата.							
Поле I.12: <i>Местоназначението</i> съответства на центъра за събиране на сперма, животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, центъра за съхранение на зародишни продукти или животновъдния обект по местоназначение на спермата.							
Поле I.19: Посочете <i>идентификацията на контейнера</i> и номера на пломбата.							
Поле I.30: <i>Идентификационният номер</i> включва на официалната идентификационна маркировка на животното в съответствие с Директива 2008/71/ЕО на Съвета от 15 юли 2008 г. относно идентификацията и регистрацията на прасета (ОВ L 213, 8.8.2008 г., стр. 31). <i>Датата на събиране</i> се посочва в следния формат: дд/мм/гггг. <i>Номерът на одобрението на центъра</i> съответства на номера на одобрението на центъра за сперма, в който е събрана спермата.							
<b>Част II:</b>							
(1) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган и включени в списък в съответствие с член 5, параграф 2 от Директива 90/429/ЕИО на Съвета.							
(2) Заличете според случая.							
(3) Тази опция трябва да бъде заличена, ако държавата членка — или регион от нея — по местоназначение е свободен(на) от болестта на Ауески в съответствие с член 10 от Директива 64/432/ЕИО, тя е уведомила Комисията в съответствие с точка 4 от приложение В към Директива 90/429/ЕИО и е включена в списъка на следния уебсайт: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm</a> .							
<b>Официален ветеринарен лекар</b>							
Име (с главни букви)			Квалификация и длъжност				
Наименование на местната контролна единица			Код на местната контролна единица				
Дата							
Печат			Подпис				

## ГЛАВА 40

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ С ОВОЦИТИ И ЕМБРИОНИ ОТ  
СВИНЕ, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В  
СЪОТВЕТСТВИЕ С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ  
(ЕС) 2020/686 СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ  
ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ  
ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ FOR-  
OOCYTES-EMB-A-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>	
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	Адрес
	Адрес			Адрес	Държава
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>		
Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	
Адрес			Адрес		
Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>		
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство		Име	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС		Адрес		
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго		Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>		
			Вид	Код	
			Държава	Код по ISO на държавата	
			Референтен номер на търговския документ		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>					
Номер на контейнера			Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	<sup>(1)</sup> [II.1. Получените <i>in vivo</i> ембриони от свине, описани в част I, са събрани, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за събиране на ембриони <sup>(2)</sup> , който				
	II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;				
	II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 2 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]				
	<sup>(1)</sup> [II.1. Овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(1)</sup> от свине, описани в част I, са събрани или произведени, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за производство на ембриони <sup>(2)</sup> , който				
	II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;				
	II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в части 2 и 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]				
	II.2. Овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , описани в част I, са предназначени за изкуствено размножаване и са добити от животни донори, които				
	II.2.1. са родени в Съюза и от раждането им са пребивавали в него или са били въведени там в съответствие с изискванията във връзка с въвеждането в Съюза;				
	<sup>(1)(3)</sup> [II.2.2. идват от държава членка или зона от нея, която е свободна от инфекция с вируса на болестта на Ауески или където се провежда одобрена програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта на Ауески.]				
II.2.3. идват от животновъдни обекти в държава членка или зона от нея или от животновъдни обекти, които са под официалния контрол на компетентния орган в трета държава, територия или зона от нея,					
II.2.3.1. където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> при свине през последните 42 дни преди събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> и където през периода от най-малко 12 месеца преди събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup>					
<sup>(1)</sup> или [II.2.3.2.1. са въведени мерките за биологична сигурност и за ограничаване на риска, посочени в член 19, параграф 1, буква е), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията;					
<sup>(1)</sup> и/или [II.2.3.2.2. над отглежданите в животновъдния обект свине е извършван надзор за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> в съответствие с член 19, параграф 1, буква е), подточка ii) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]					



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>П.2.3.2. където не са били установени клинични, серологични, вирусологични или патологични данни за инфекция с вируса на болестта на Ауески през периода от най-малко 12 месеца преди събирането на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</p> <p>П.2.4. са прегледани от ветеринарния лекар на екипа или от член на екипа и в деня на събиране на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;</p> <p>П.2.5. са идентифицирани съгласно предвиденото в член 52 или член 54, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</p> <p>П.2.6. в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и по време на периода на събиране</p> <p>П.2.6.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, класическа чума по свинете или африканска чума по свинете, или нововъзникваща болест от значение за свинете;</p> <p>П.2.6.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, инфекция с вируса на бяс, антракс, инфекция с вируса на болестта на Ауески и инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете;</p> <p>П.2.6.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка П.2.6.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка П.2.6.2.;</p> <p>П.2.6.4. не са използвани за естествено покриване;</p> <p>П.2.7. отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на болестта шап</p> <p>П.2.7.1. идват от животновъдни обекти</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– разположени в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около животновъдния обект за период от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</li> <li>– в които не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на събиране на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</li> </ul> <p><sup>(1)</sup>или [П.2.7.2. не са ваксинирани срещу шап.]</p> <p><sup>(1)(4)</sup>или [П.2.7.2. те са ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди датата на събиране или производство на ембрионите и</p> <p>П.2.7.2.1. не са ваксинирани срещу шап през периода от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на ембрионите;</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.2.7.2.2. използваната за оплождането сперма е била събрана от мъжки донор, който отговаря на условията, посочени в точка 1, буква б), или спермата отговаря на условията, определени в част 5, глава I, точка 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.7.2.3. преди замразяване ембрионите са били промити с трипсин в съответствие с препоръките от наръчника на IETS<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.2.7.2.4. ембрионите са съхранявани дълбоко замразени за период от най-малко 30 дни от датата на събиране и по време на този период животното донор не е показало клинични признаци на шап.]</p> <p><sup>(1)(6)</sup>II.2.8. са подложени на серологично изследване за инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете и са показали отрицателни резултати, а изследването е извършено двукратно през интервал от не по-малко от 21 дни, като второто изследване е извършено през периода от 15 дни преди събирането на ембрионите.]</p> <p>II.3. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I,</p> <p>II.3.1. са събрани, обработени и съхранявани в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част 2<sup>(1)</sup>/част 3<sup>(1)</sup>/част 4<sup>(1)</sup>/част 5<sup>(1)</sup> и част 6 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.3.2. са поставени в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p> <p>II.3.3. са транспортирани в контейнер, който:</p> <p>II.3.3.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от екипа за събиране или производство на ембриони под отговорността на ветеринарния лекар на екипа или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.3.3.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(1)(7)</sup>II.3.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>II.3.4. са поставени в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.3.5. са транспортирани в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)(9)</sup>[II.4. Ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup>, описани в част I, са заченати чрез изкуствено осеменяване, като е използвана сперма, която идва от център за събиране на сперма, животновъден обект за обработка на зародишни продукти или център за съхранение на зародишни продукти, одобрени за събиране, обработка и/или съхранение на сперма от компетентния орган на държава членка или компетентния орган на трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение XI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.]</p> <p><sup>(1)(10)</sup>[II.5. Към средата за събиране, обработка, промиване или съхранение е добавен следният антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(11)</sup>: .....]</p> <p><b>Забележки</b> Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „<i>Място на изпращане</i>“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на екипа за събиране или производство на ембриони, от който е изпратена пратката с овоцити или ембриони.</p> <p>Поле I.12: „<i>Местоназначение</i>“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката с овоцити или ембриони.</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.30: „<i>Вид</i>“: посочете дали това са ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони. „<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор. „<i>Идентификационна маркировка</i>“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени овоцитите или ембрионите в пратката. „<i>Дата на събиране/производство</i>“: посочете датата, на която са събрани или произведени овоцитите или ембрионите в пратката. „<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“: посочете уникалния номер на одобрението на екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите. „<i>Количество</i>“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(2) Само екипи за събиране или производство на ембриони, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(3) Не се прилага за ембриони, получени <i>in vivo</i> и третиран с трипсин.</p> <p>(4) Тази опция може да бъде използвана само за пратки с ембриони, получени <i>in vivo</i>.</p> <p>(5) Наръчник на International Embryo Transfer Society (Международно дружество за трансфер на ембриони) — процедурни насоки и обща информация за използване на технологиите за трансфер на ембриони, наблюдаващи на санитарните процедури, публикувани от Международното дружество за трансфер на ембриони 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 САЩ (<a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>).</p> <p>(6) Прилага се за ембриони, получени <i>in vivo</i>.</p> <p>(7) Отнася се за замразени овоцити или ембриони<sup>(8)</sup>. Отнася се за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от свине.</p> <p>(9) Не се отнася за овоцити.</p> <p>(10) Задължително удостоверение, ако са добавени антибиотици.</p> <p>(11) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 41

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ ОВОЦИТИ И  
ЕМБРИОНИ ОТ СВИНЕ, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И  
СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО СЛЕД 31  
АВГУСТ 2010 Г. И ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ  
2021 Г. ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ  
КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ  
ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ POR-OOCYTES-EMB-V-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA			
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава		Регистрационен номер Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация <input type="checkbox"/> Друго  Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на разрешението Код по ISO на държавата		
		<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ		Код Код по ISO на държавата	
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-V-INTRA

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че яйцеклетките/ембрионите <sup>(1)</sup> , описани в част I:				
	II.1.	са били произведени/събрани <sup>(1)</sup> , обработени и съхранявани от екип <sup>(2)</sup> за събиране/производство <sup>(1)</sup> на ембриони, който е одобрен и се намира под надзор в съответствие с глава I, раздел III от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;			
	II.2.	отговарят на изискванията в глава III, раздел II от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;			
	II.3.	са от женски свине, които отговарят на изискванията в глава IV, точка 2 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;			
	<sup>(1)или</sup> II.4.	са ембриони, получени <i>in vivo</i> , които:			
	II.4.1.	са заченати в резултат на изкуствено осеменяване със сперма, която отговаря на изискванията в Директива 90/429/ЕИО;			
	II.4.2.	са с произход от държава членка или регион от нея:			
	<sup>(1)или</sup>	[включен(а) в списъка в приложение I към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, включен(а) в списъка в приложение I към Решение 2008/185/ЕО.]			
	<sup>(1)или</sup>	[включен(а) в списъка в приложение I към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, която или който не е включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО.]			
	<sup>(1)или</sup>	[включен(а) в списъка в приложение II към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, включен(а) в списъка в приложение I към Решение 2008/185/ЕО, като са били промити с трипсин.]			
	<sup>(1)или</sup>	[включен(а) в списъка в приложение II към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, включен(а) в списъка в приложение II към Решение 2008/185/ЕО.]			
	<sup>(1)или</sup>	[който не е включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО, като са били измити с трипсин.]			
	<sup>(1)или</sup>	[който не е включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, която или който не е включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО.]			
	<sup>(1)или</sup> II.4.	са ембриони, произведени <i>in vitro</i> /микроманипулирани ембриони <sup>(1)</sup> , които:			
	II.4.1.	са заченати в резултат на оплождане <i>in vitro</i> със сперма, която отговаря на изискванията в Директива 90/429/ЕИО;			
II.4.2.	са с произход от държава членка или регион от нея:				
<sup>(1)или</sup>	[включен(а) в списъка в приложение I към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, включен(а) в списъка в приложение I към Решение 2008/185/ЕО.]				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-V-INTRA

	<sup>(1)</sup> или	[включен(а) в списъка в приложение I към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, която или който не е включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО.]
	<sup>(1)</sup> или	[включен(а) в списъка в приложение II към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, включен(а) в списъка в приложение I към Решение 2008/185/ЕО, а женските животни донори на използваните за производството им яйцеклетки отговарят на условията в член 1 от Решение 2008/185/ЕО.]
	<sup>(1)</sup> или	[включен(а) в списъка в приложение II към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, включен(а) в списъка в приложение II към Решение 2008/185/ЕО.]
	<sup>(1)</sup> или	[включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО, а женските животни донори на използваните за производството им яйцеклетки отговарят на условията в член 1 от Решение 2008/185/ЕО.]
	<sup>(1)</sup> или	[който не е включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, която или който не е включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО.]
	<sup>(1)</sup> или	II.4. са яйцеклетки, получени <i>in vivo</i> , с произход от държава членка или регион от нея:
	<sup>(1)</sup> или	[включен(а) в списъка в приложение I към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, включен(а) в списъка в приложение I към Решение 2008/185/ЕО.]
	<sup>(1)</sup> или	[включен(а) в списъка в приложение I към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, която или който не е включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО.]
	<sup>(1)</sup> или	[включен(а) в списъка в приложение II към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, включен(а) в списъка в приложение I към Решение 2008/185/ЕО, и произхождат от женски животни донори, които отговарят на условията в член 1 от Решение 2008/185/ЕО.]
	<sup>(1)</sup> или	[включен(а) в списъка в приложение II към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, включен(а) в списъка в приложение II към Решение 2008/185/ЕО.]
	<sup>(1)</sup> или	[не е включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО, и произхождат от женски животни донори, които отговарят на условията в член 1 от Решение 2008/185/ЕО.]
	<sup>(1)</sup> или	[който не е включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО, и са предназначени за държава членка или регион от нея, която или който не е включен(а) в списъка в приложение I или II към Решение 2008/185/ЕО.]
	II.5.	са били изпратени до мястото на товарене в пломбиран контейнер при условия, които отговарят на изискванията в глава III, раздел II, точка 6 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, като контейнерът е обозначен с номера, посочен в поле I.23.



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-V-INTRA

<p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на екипа за събиране на ембриони или на екипа за производство на ембриони, който е събрал/произвел яйцеклетките/ембрионите.</p> <p>Поле I.12: <i>Местоназначението</i> съответства на екипа за събиране на ембриони, екипа за производство на ембриони, животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, центъра за съхранение на зародишни продукти или животновъдния обект по местоназначение на яйцеклетките/ембрионите.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.30: „<i>Вид продукт</i>“: посочете дали това са: ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони. <i>Идентификационният номер</i> съответства на официалната идентификация на животното. Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг. Номерът на одобрението на екипа съответства на номера на одобрението на посочения в поле I.11 екип за събиране на ембриони или екип за производство на ембриони, от който са събрани/произведени яйцеклетките/ембрионите.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете според случая.</p> <p>(2) Само екипи за събиране или производство на ембриони, одобрени от компетентния орган и включени в списък в съответствие с член 11, параграф 4 от Директива 92/65/ЕИО на Съвета.</p>									
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 42

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ ОВОЦИТИ И  
ЕМБРИОНИ ОТ СВИНЕ, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И  
СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО ПРЕДИ 1  
СЕПТЕМВРИ 2010 Г. И ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЕКИПА ЗА  
СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА  
СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ  
(ОБРАЗЕЦ POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA			
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	QR КОД		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава		Регистрационен номер Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на разрешението Код по ISO на държавата		
		<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Код Код по ISO на държавата		
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
		<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Яйцеклетките/ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I:</p> <p>II.1.1. са събрани, обработени и съхранявани при условия, които отговарят на изискванията в Директива 92/65/ЕИО;</p> <p>II.1.2. са от женски свине донори, които отговарят на изискванията в глава IV от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;</p> <p>II.1.3. отговарят на изискванията в глава III от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;</p> <p><sup>(1)или</sup> [II.2. За ембриони:</p> <p>II.2.1. използваната за оплождане сперма отговаря на изискванията на Директива 90/429/ЕИО;</p> <p>II.2.2. ембрионите са били промити с трипсин<sup>(2)</sup>.]</p> <p><sup>(1)или</sup> [II.2. За яйцеклетки: те са от женски свине донори, които отговарят на условията в член 1 от Решение 2008/185/ЕО<sup>(2)</sup>.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на екипа за събиране на ембриони, от който са събрани яйцеклетките/ембрионите.</p> <p>Поле I.12: <i>Местоназначението</i> съответства на екипа за събиране на ембриони, екипа за производство на ембриони, животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, центъра за съхранение на зародишни продукти или животновъдния обект по местоназначение на яйцеклетките/ембрионите.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.30: „<i>Вид продукт</i>“: посочете дали това са: ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p><i>Идентификационният номер</i> съответства на официалната идентификация на животното.</p> <p>Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.</p> <p>Номерът на одобрението на екипа съответства на номера на одобрението на посочения в поле I.11 екип за събиране на ембриони, от който са събрани яйцеклетките/ембрионите.</p>			

Част II: Сертификация/удостоверяване

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете според случая.</p> <p>(2) Това условие се прилага само по отношение на яйцеклетки и ембриони с произход от държави членки или региони от тях, които не са включени в списъците в приложения I и II към Решение 2008/185/ЕО (ОВ L 59, 4.3.2008 г., стр. 19), и предназначени за държави членки или региони от тях, които са включени в тези списъци. То се прилага и по отношение на движение от държави членки или региони от тях, които са включени в списъка в приложение II към Решение 2008/185/ЕО, към държави членки или региони от тях, които са включени в списъка в приложение I към Решение 2008/185/ЕО.</p>								
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 43

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ,  
ИЗБРОЕНИ ПО-ДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ  
ЖИВОТНОВЪДНИЯ ОБЕКТ ЗА ОБРАБОТКА НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;
- ооцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от ооцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от ооцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.

## (ОБРАЗЕЦ POR-GP-PROCESSING-INTRA)

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата			
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата	Държава		Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	Име		Регистрационен номер/номер на одобрението
	Адрес			Адрес	
Държава	Код по ISO на държавата	Държава		Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>		
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство	Име		Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС	Адрес			
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго	Държава		Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>		
		Вид		Код	
		Държава		Код по ISO на държавата	
		Референтен номер на търговския документ			

<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортване</b>		<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b>		Номер на контейнера	Номер на пломбата	
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>				
<input type="checkbox"/>	Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/>	Клане	<input type="checkbox"/>	Обособен специализиран животновъден обект
<input type="checkbox"/>	Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/>	Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/>	Изложение
<input type="checkbox"/>	Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/>	Център за експедиране	<input type="checkbox"/>	Район за повторно полагане/пречиствателен център
<input type="checkbox"/>	Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/>	Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/>	Техническа употреба
<input type="checkbox"/>	Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/>	Опрашване	<input type="checkbox"/>	Живи водни животни за консумация от човека
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава		Трета държава	Код по ISO на държавата	
			Исходна точка	Код на ГКП	
			Място на въвеждане	Код на ГКП	
<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)			<b>I.23</b>	<input type="checkbox"/> За износ
	Държава членка	Код по ISO на държавата		Трета държава	Код по ISO на държавата
	Държава членка	Код по ISO на държавата		Исходна точка	Код на ГКП
	Държава членка	Код по ISO на държавата			
<b>I.24</b>	<b>Очаквана продължителност на пътуването</b>			<b>I.25</b>	<b>Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не
<b>I.26</b>	<b>Общ брой опаковки</b>			<b>I.27</b>	<b>Общо количество</b>
<b>I.28</b>	<b>Общо нето/бруто тегло (kg)</b>			<b>I.29</b>	<b>Общо пространство, предвидено за пратката</b>
<b>I.30</b>	<b>Описание на пратката</b>				
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер
					Възраст
					Количество
					Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка
					Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки
					Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра
					Изследване

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-GP-PROCESSING-INTRA

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Животновъдният обект за обработка на зародишни продукти<sup>(1)</sup>, описан в поле I.11, където спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(2)</sup> е(са) обработена(и) и съхранявана(и):</p> <p>II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;</p> <p>II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p> <p>II.2. Спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(2)</sup>, описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и</p> <p><sup>(2)</sup>или II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в държавата членка, където е(са) събрана(и) или произведена(и), при спазване на изисквания за ветеринарно здравно сертифициране, които са поне толкова строги, колкото предвидените в:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец POR-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в друга държава членка, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец POR-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>		



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в трета държава, територия или зона от нея, включена в списъка в приложение XI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) въведена(и) в Съюза, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец POR-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p>П.2.2. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>П.2.3. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 и/или член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p> <p>П.2.4. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>П.2.4.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>П.2.4.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[П.2.4.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[П.2.5. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>П.2.6. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b> Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „<i>Място на изпращане</i>“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, овоцити и/или ембриони. Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Поле I.12: „<i>Местоназначение</i>“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, овоцити и/или ембриони.</p> <p>Поле I.17: „<i>Придружаващи документи</i>“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответстват на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаваш(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.30: „<i>Вид</i>“: посочете дали това е(са) сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„<i>Идентификационна маркировка</i>“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Дата на събиране/производство</i>“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите.</p> <p>„<i>Количество</i>“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само животновъдни обекти за зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>(4) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, овоцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти на изпращане на спермата, овоцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(5) Отнася се за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>(6) Отнася се за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от свине.</p>	
<b>Официален ветеринарен лекар</b>		
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	
Дата		
Печат	Подпис	

## ГЛАВА 44

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ,  
ИЗБРОЕНИ ПО-ДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА  
СЪХРАНЕНИЕ НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;
- ооцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от ооцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от ооцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.

## (ОБРАЗЕЦ POR-GP-STORAGE-INTRA)

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата			
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата	Държава	Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	
	Адрес			Адрес	
Държава	Код по ISO на държавата	Държава	Код по ISO на държавата		
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство			Адрес	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС			Държава	Код по ISO на държавата
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго			<b>I.17 Придружаващи документи</b>	
Документ			Вид	Код	
				Държава	Код по ISO на държавата
				Референтен номер на търговския документ	

<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортране</b>		<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b>						
	Номер на контейнера		Номер на пломбата				
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>						
<input type="checkbox"/>	Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/>	Клане	<input type="checkbox"/>	Обособен специализиран животновъден обект		
<input type="checkbox"/>	Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/>	Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/>	Изложение		
<input type="checkbox"/>	Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/>	Център за експедиране	<input type="checkbox"/>	Район за повторно полагане/пречиствателен център		
<input type="checkbox"/>	Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/>	Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/>	Техническа употреба		
<input type="checkbox"/>	Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/>	Опрашване	<input type="checkbox"/>	Живи водни животни за консумация от човека		
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Зародишни продукти		
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Мероприятие или дейност в близост до границите		
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Животновъден обект за декоративна аквакултура		
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Обект за карантина или друг подобен обект		
<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	Друго		
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> <b>За транзитно преминаване през трета държава</b>						
	Трета държава		Код по ISO на държавата				
	Изходна точка		Код на ГКП				
	Място на въвеждане		Код на ГКП				
<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> <b>За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>			<b>I.23</b> <input type="checkbox"/> <b>За износ</b>			
	Държава членка	Код по ISO на държавата		Трета държава	Код по ISO на държавата		
	Държава членка	Код по ISO на държавата		Изходна точка	Код на ГКП		
	Държава членка	Код по ISO на държавата					
<b>I.24</b>	<b>Очаквана продължителност на пътуването</b>			<b>I.25</b> <b>Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26</b>	<b>Общ брой опаковки</b>			<b>I.27</b> <b>Общо количество</b>			
<b>I.28</b>	<b>Общо нето/бруто тегло (kg)</b>			<b>I.29</b> <b>Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30</b>	<b>Описание на пратката</b>						
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество
							Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра		Изследване

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-GP-STORAGE-INTRA

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Центърът за съхранение на зародишни продукти<sup>(1)</sup>, описан в поле I.11, където спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(2)</sup> е(са) съхранявана(и):</p> <p>II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;</p> <p>II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 5 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p> <p>II.2. Спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(2)</sup>, описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и</p> <p><sup>(2)</sup>или II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до центъра за съхранение на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в държавата членка, където е(са) събрана(и) или произведена(и) при спазване на изисквания за ветеринарно здравно сертифициране, които са поне толкова строги, колкото предвидените в:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец POR-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до центъра за съхранение на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в друга държава членка, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец POR-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-GP-STORAGE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [П.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в трета държава, територия или зона от нея, включена в списъка в приложение XI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) въведена(и) в Съюза, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец POR-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p>П.2.2. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>П.2.3. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 и/или член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p> <p>П.2.4. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>П.2.4.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за съхранение на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>П.2.4.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[П.2.4.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[П.2.5. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>П.2.6. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b> Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-GP-STORAGE-INTRA

	<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „<i>Място на изпращане</i>“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на центъра за съхранение на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, ооцитите и/или ембриони. Само центрове за съхранение на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Поле I.12: „<i>Местоназначение</i>“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, ооцитите и/или ембриони.</p> <p>Поле I.17: „<i>Придружаващи документи</i>“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответстват на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаваш(и) спермата, ооцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел ооцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.30: „<i>Вид</i>“: посочете дали това е(са) сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ооцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„<i>Идентификационна маркировка</i>“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, ооцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Дата на събиране/производство</i>“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, ооцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени ооцитите или ембрионите.</p> <p>„<i>Количество</i>“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само центрове за съхранение на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само животновъдни обекти за зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат POR-GP-STORAGE-INTRA

	<p>(4) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, овоцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти на изпращане на спермата, овоцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(5) Отнася се за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>(6) Отнася се за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от свине.</p>								
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 45

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС СПЕРМА ОТ ЕДНОКОПИТНИ  
ЖИВОТНИ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В СЪОТВЕТСТВИЕ  
С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/686 СЛЕД  
20 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В  
КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ EQUI-SEM-A-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>	
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		Име	Регистрационен номер/номер на одобрението
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство		Име		
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС		Адрес		
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго		Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>		
			Вид	Код	
			Държава	Код по ISO на държавата	
			Референтен номер на търговския документ		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>					
Номер на контейнера			Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-INTRA

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.б
	Референтен номер на сертификата		Референтен номер в IMSOC
	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:		
	II.1. Спермата от еднокопитни животни, описана в част I, е събрана, обработена и съхранявана, както и изпратена от центъра за събиране на сперма <sup>(1)</sup> , който		
	II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;		
	II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част I от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.		
	II.2. Спермата, описана в част I, е предназначена за изкуствено размножаване и е добита от животни донори, които		
	II.2.1. са родени в Съюза и от раждането им са пребивавали в него или са били въведени там в съответствие с изискванията във връзка с въвеждането в Съюза;		
	II.2.2. преди въвеждането им в центъра за събиране на сперма идват от животновъдни обекти в държава членка или зона от нея или от животновъдни обекти, които са под официалния контрол на компетентния орган в трета държава, територия или зона от нея,		
	II.2.2.1. където през периода от предходните 30 дни преди събирането на спермата не е докладвано за сура ( <i>Trypanosoma evansi</i> ), и		
	<sup>(2)</sup> или [през периода от предходните 2 години преди събирането на спермата не е докладвано за сура в животновъдния обект.]		
	<sup>(2)</sup> или [през периода от предходните 2 години преди събирането на спермата е докладвано за сура в животновъдния обект, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението		
	<sup>(2)</sup> или [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като последното инфектирано животно е било преместено от животновъдния обект.]]		
	<sup>(2)</sup> или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]		
	II.2.2.2. където през периода от предходните 6 месеца преди събирането на спермата не е докладвано за дурин, и		
	<sup>(2)</sup> или [през периода от предходните 2 години преди събирането на спермата не е докладвано за дурин в животновъдния обект.]		
	<sup>(2)</sup> или [през периода от предходните 2 години преди събирането на спермата е докладвано за дурин в животновъдния обект, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението		
	<sup>(2)</sup> или [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, с изключение на кастрираните мъжки еднокопитни животни, на изследване за дурин с някой от диагностичните методи, предвидени в част 8 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани, или след като инфектираните некастрирани мъжки еднокопитни животни са били кастрирани.]]		

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(2)или</sup> [за най-малко 30 дни, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано и помещенията са били почистени и дезинфекцирани.]]</p> <p>II.2.2.3. където през периода от предходните 90 дни преди събирането на спермата не е докладвано за инфекциозна анемия по конете, и</p> <p><sup>(2)или</sup> [през периода от предходните 12 месеца преди събирането на спермата не е докладвано за инфекциозна анемия по конете в животновъдния обект.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [през периода от предходните 12 месеца преди събирането на спермата е докладвано за инфекциозна анемия по конете в животновъдния обект, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението до</p> <p><sup>(2)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на изследване за инфекциозна анемия по конете с диагностичния метод, предвиден в част 9 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през минимален интервал от 3 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани и животновъдният обект е бил почистен и дезинфекциран.]]</p> <p><sup>(2)или</sup> [за най-малко 30 дни, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано и помещенията са били почистени и дезинфекцирани.]]</p> <p>II.2.2.4. където през периода от 30 дни преди датата на събиране на спермата нито едно еднокопитно животно не е показало признаци за инфекция с вируса на артерита по конете и за заразен метрит по конете (<i>Taylorella equigenitalis</i>);</p> <p>II.2.3. в деня на приемането им в центъра за събиране на сперма и в деня на събиране на спермата не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;</p> <p>II.2.4. са идентифицирани съгласно предвиденото в член 58, параграф 1, член 59, параграф 1 или член 62, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</p> <p>II.2.5. в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране на спермата и по време на периода на събиране</p> <p>II.2.5.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на африканска чума по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) или нововъзникваща болест от значение за еднокопитните животни;</p> <p>II.2.5.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете, дурин, сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), инфекциозна анемия по конете, инфекция с вируса на артерита по конете, заразен метрит по конете (<i>Taylorella equigenitalis</i>), инфекция с вируса на бяс и антракс;</p> <p>II.2.5.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка II.2.5.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка II.2.5.2.;</p> <p>II.2.6. не са използвани за естествено покриване през период от най-малко 30 дни преди датата на първото събиране на сперма и между датите на първите проби, посочени в точки II.2.7.1, II.2.7.2 и/или II.2.7.3, и края на периода на събиране;</p> <p>II.2.7. са били подложени на изброените по-долу изследвания, посочени в част 4, глава I, точка 1, буква а) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, както следва:</p> <p>II.2.7.1. за инфекция с инфекциозна анемия по конете (ИАК): агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA), показал отрицателен резултат;</p> <p>II.2.7.2. за инфекция с вируса на артерита по конете (ВАК):</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>или [II.2.7.2.1.серум неутрализационен тест, показал отрицателен резултат при серумно разреждане 1:4.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.7.2.2.тест за изолиране на вируса, полимеразна верижна реакция (PRC) или PCR в реално време, извършени върху аликуот от цялата сперма на жребеца донор и показали отрицателен резултат.]</p> <p>II.2.7.3. за заразен метрит по конете (<i>Taylorella equigenitalis</i>) (ЗМК): изследване за идентификация на агента, извършено върху три проби (натривки) от жребеца донор, взети двукратно през интервал от не по-малко от 7 дни най-малко от пенилната ципа (препуциума), уретрата и уретралната фоса; Пробите в никакъв случай не са били взети по-рано от 7 дни (при системно лечение) или 21 дни (при локално лечение) след антиминокробно лечение на жребеца донор и са били поставени в транспортна среда с активен въглен, например среда на Amies, преди изпращането им в лабораторията, където са били подложени с отрицателен резултат на изследване за:</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.7.3.1.посявка в микроаерофилни условия за период от най-малко 7 дни за изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i>, посята през периода от 24 часа след вземането на пробите от животното донор или през периода от 48 часа, когато пробите се съхраняват охладени по време на транспортиране.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.7.3.2.полимеразна верижна реакция (PCR) или PCR в реално време за откриване на генома на <i>Taylorella equigenitalis</i> през периода от 48 часа след вземането на пробите от животното донор.]</p> <p>II.2.8. са били подложени на най-малко една от изброените по-долу програми за изследване, подробно описани съответно в част 4, глава I, точка 1, буква б), подточки i), ii) и iii) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, като във всеки отделен случай са показали резултатите, посочени в точка II.2.7.:</p> <p><sup>(3)</sup>[II.2.8.1. Жребецът донор е пребивавал непрекъснато в центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни преди датата на първото събиране и през периода на събиране на спермата, описана в част I, като нито едно от еднокопитните животни в центъра за събиране на сперма не е влизало в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус от този на жребеца донор. Описаните в точка II.2.7 изследвания са извършени върху проби, вземани<sup>(4)</sup> от жребеца донор най-малко веднъж годишно в началото на размножителния период или преди първото събиране на сперма, предназначена за придвижване към друга държава членка като свежа, охладена или замразена сперма, и не по-малко от 14 дни след началната дата на най-малко 30-дневния срок на пребиваване преди първото събиране на сперма.]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.2.8.2. Жребецът донор е пребивавал в центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни преди датата на първото събиране и през периода на събиране на спермата, описана в част I, но по време на периода на събиране е напуснал центъра за събиране на сперма под отговорността на ветеринарния лекар на центъра за непрекъснат период от по-малко от 14 дни, или други еднокопитни животни в центъра за събиране на сперма са влезли в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус. Описаните в точка II.2.7 изследвания са извършени върху проби, вземани<sup>(4)</sup> от жребеца донор най-малко веднъж годишно в началото на размножителния период или преди датата на първото събиране на сперма, предназначена за придвижване към друга държава членка като прясна, охладена или замразена сперма, и не по-малко от 14 дни след началната дата на най-малко 30-дневния срок на пребиваване преди първото събиране на сперма, като през периода на събиране на сперма, предназначена за движение към друга държава членка като свежа, охладена или замразена сперма, жребецът донор е подложен на изследванията, описани в точка II.2.7., както следва:</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-INTRA

	<p>а) за инфекциозна анемия по конете: някое от описаните в точка П.2.7.1. изследвания, последно извършено върху кръвна проба, взета<sup>(4)</sup> не повече от 90 дни преди събирането на спермата, описана в част I;</p> <p>б) за инфекция с вируса на артерита по конете: някое от изследванията, описани</p> <p><sup>(2)или</sup> [в точка П.2.7.2., последно извършено върху кръвна проба, взета<sup>(4)</sup> не повече от 30 дни преди датата на събиране на спермата, описана в част I.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [в точка П.2.7.2.2.; ако състоянието на неактивен вирусноносител на жребец донор, серопозитивен за инфекция с вируса на артерита по конете, е потвърдено, изследването е било извършено върху аликуот от цялата сперма на жребеца донор, взет<sup>(4)</sup> не повече от 6 месеца преди датата на събиране на спермата, описана в част I, а кръвната проба, взета<sup>(4)</sup> от жребеца донор по време на шестмесечния период, е показала положителен резултат при серум неутрализационен тест за откриване на инфекция с вируса на артерита по конете при серумно разреждане над 1:4.]</p> <p>в) за заразен метрит по конете: описаното в точка П.2.7.3. изследване, последно извършено върху три проби (натривки), взети<sup>(4)</sup> не повече от 60 дни преди датата на събиране на спермата, описана в част I</p> <p><sup>(2)или</sup> [двукратно.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [еднократно и са били подложени на PCR или PCR в реално време.]]</p> <p><sup>(3)</sup>[П.2.8.3. Жребецът донор не отговаря на условията, посочени в част 4, глава I, точка 1, буква б), подточки i) и ii) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и спермата е събрана за придвижване към друга държава членка като замразена сперма.</p> <p>Описаните в точки П.2.7.1., П.2.7.2. и П.2.7.3. изследвания са извършени върху проби, вземани<sup>(4)</sup> от жребеца донор най-малко веднъж годишно в началото на размножителния период, а изследванията, описани в точки П.2.7.1. и П.2.7.3., са извършени върху проби, взети<sup>(4)</sup> от жребеца донор по време на периода на съхранение на спермата за минимален период от 30 дни от датата на събирането ѝ и преди спермата да напусне центъра за събиране на сперма, не по-малко от 14 дни и не повече от 90 дни след събирането на спермата, описана в част I, и</p> <p><sup>(2)или</sup> [изследванията за откриване на инфекция с вируса на артерита по конете, описани в точка П.2.7.2., са извършени върху проби, взети<sup>(4)</sup> по време на периода на съхранение на спермата за минимален период от 30 дни от датата на събирането ѝ и преди спермата да напусне центъра за събиране на сперма или да бъде използвана, не по-малко от 14 дни и не повече от 90 дни след датата на събиране на спермата, описана в част I.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [състоянието на неактивен вирусноносител на жребец донор, серопозитивен за инфекция с вируса на артерита по конете, е потвърдено чрез тест за изолиране на вируса, PCR или PCR в реално време, при който е получен отрицателен резултат при проби върху аликуот от цялата сперма от жребеца донор, взети<sup>(4)</sup> два пъти годишно през интервал от най-малко 4 месеца, а при жребеца донор е получен положителен резултат при серум неутрализационен тест за откриване на инфекция с вируса на артерита по конете при серумно разреждане най-малко 1:4.]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-INTRA

П.2.9. са били подложени на предвидените в точка П.2.8. изследвания върху проби, взети на следните дати:

Идентификация на спермата	Програма за изследване	Начална дата <sup>(4)</sup>		Дата на вземане на проби за здравните изследвания <sup>(4)</sup>					
		Пребиваване на донора	Събиране на спермата	ИАК П.2.7.1.		ВАК П. 2.7.2.		ЗМК П.2.7.3.	
						Кръвна проба	Проба от сперма	1. проба	2. проба

П.3. Спермата, описана в част I

П.3.1. е събрана, обработена и съхранявана в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част I, точки 1 и 2 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;

П.3.2. е поставена в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, като тази маркировка е посочена в поле I.30;

П.3.3. е транспортирана в контейнер, който:

П.3.3.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за събиране на сперма под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;

П.3.3.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;

<sup>(2)/(5)</sup>[П.3.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]

<sup>(2)/(6)</sup>[П.4. Спермата е консервирана чрез добавяне на антибиотици, както следва:

П.4.1. Изброените по-долу антибиотици или комбинации от антибиотици са добавени към спермата след окончателното разреждане или се съдържат в използваните сперморазредители до достигане на посочената концентрация на ml сперма:

<sup>(2)или</sup> [комбинация от гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg).]

<sup>(2)или</sup> [комбинация от линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg).]

<sup>(2)или</sup> [комбинация от амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]

<sup>(2)или</sup> [антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(7)</sup> ....., чието бактерицидно действие е най-малко еквивалентно на това на една от следните комбинации:

- гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg);
- линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg);
- амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]

П.4.2. Незабавно след добавянето на антибиотиците и преди евентуалното замразяване разредената сперма е държана при температура от поне 5 °C за период, не по-кратък от 45 минути, или при температурно-времеви режим с документирано еквивалентно бактерицидно действие.]



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-INTRA

	<p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на центъра за събиране на сперма, от който е изпратена пратката със сперма.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма.</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.30: „Вид“: сперма.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която е поставена спермата в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е събрана спермата от пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>Насоки за попълване на таблицата в точка II.2.9.</p> <p>Съкращения:</p> <table border="0"> <tr> <td>ИАК-1</td> <td>първо изследване за инфекциозна анемия по конете (ИАК)</td> </tr> <tr> <td>ИАК-2</td> <td>второ изследване за ИАК</td> </tr> <tr> <td>ВАК-К1</td> <td>първо изследване за вирусен артерит по конете (ВАК) върху кръвна проба</td> </tr> <tr> <td>ВАК-К2</td> <td>второ изследване за ВАК върху кръвна проба</td> </tr> <tr> <td>ВАК-С1</td> <td>първо изследване за ВАК върху проба от сперма</td> </tr> <tr> <td>ВАК-С2</td> <td>второ изследване за ВАК върху проба от сперма</td> </tr> <tr> <td>ЗМК-11</td> <td>първо изследване за заразен метрит по конете (ЗМК) върху първа проба</td> </tr> <tr> <td>ЗМК-12</td> <td>първо изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-11</td> </tr> <tr> <td>ЗМК-21</td> <td>второ изследване за ЗМК върху първа проба</td> </tr> <tr> <td>ЗМК-22</td> <td>второ изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-21</td> </tr> </table> <p>Указания:</p> <p>За всяко количество сперма, идентифицирано в колона А в съответствие с поле I.30., в колона Б се описва програмата за изследване (точки II.2.8.1., II.2.8.2. и/или II.2.8.3.), а в колони В и Г се попълват необходимите дати.</p> <p>Датите, на които са били взети пробите за лабораторни изследвания преди първото събиране на спермата, описана в част I, съгласно изискванията по точки II.2.8.1., II.2.8.2. и II.2.8.3., се попълват в горния ред на колони 5—9 от таблицата, т.е. в полета ИАК-1, ВАК-К1 или ВАК-С1 и ЗМК-11 и ЗМК-12 в примера по-долу.</p> <p>Датите, на които са били взети проби за повторни лабораторни изследвания съгласно изискванията по точка II.2.8.2. или II.2.8.3., се попълват в долния ред на колони 5—9 в таблицата, т.е. в полета ИАК-2, ВАК-К2 или ВАК-С2 и ЗМК-21 и ЗМК-22 в примера по-долу.</p>	ИАК-1	първо изследване за инфекциозна анемия по конете (ИАК)	ИАК-2	второ изследване за ИАК	ВАК-К1	първо изследване за вирусен артерит по конете (ВАК) върху кръвна проба	ВАК-К2	второ изследване за ВАК върху кръвна проба	ВАК-С1	първо изследване за ВАК върху проба от сперма	ВАК-С2	второ изследване за ВАК върху проба от сперма	ЗМК-11	първо изследване за заразен метрит по конете (ЗМК) върху първа проба	ЗМК-12	първо изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-11	ЗМК-21	второ изследване за ЗМК върху първа проба	ЗМК-22	второ изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-21
ИАК-1	първо изследване за инфекциозна анемия по конете (ИАК)																				
ИАК-2	второ изследване за ИАК																				
ВАК-К1	първо изследване за вирусен артерит по конете (ВАК) върху кръвна проба																				
ВАК-К2	второ изследване за ВАК върху кръвна проба																				
ВАК-С1	първо изследване за ВАК върху проба от сперма																				
ВАК-С2	второ изследване за ВАК върху проба от сперма																				
ЗМК-11	първо изследване за заразен метрит по конете (ЗМК) върху първа проба																				
ЗМК-12	първо изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-11																				
ЗМК-21	второ изследване за ЗМК върху първа проба																				
ЗМК-22	второ изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-21																				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-INTRA

Идентификация на спермата	Програма за изследване	Начална дата		Дата на вземане на проби за здравните изследвания				
		Пребиваване на донора	Събиране на спермата	ИАК П.2.7.1.	ВАК П.2.7.2.		ЗМК П.2.7.3.	
					Кръвна проба	Проба от сперма	1. проба	2. проба
А	Б	В	Г	ИАК-1	ВАК-К1	ВАК-С1	ЗМК-11	ЗМК-12
				ИАК-2	ВАК-К2	ВАК-С2	ЗМК-21	ЗМК-22
<p>(1) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Зачеркнете програмите, които не се отнасят за пратката.</p> <p>(4) Въведете датата в таблицата в точка П.2.9. (следвайте насоките в част II от рубриката „Забележки“).</p> <p>(5) Отнася се за замразена сперма.</p> <p>(6) Задължително удостоверение, ако са добавени антибиотици.</p> <p>(7) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация или търговското наименование на сперморазредителя, съдържащ антибиотици.</p>								
<b>Официален ветеринарен лекар</b>								
Име (с главни букви)				Квалификация и длъжност				
Наименование на местната контролна единица				Код на местната контролна единица				
Дата								
Печат				Подпис				

## ГЛАВА 46

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ СПЕРМА ОТ  
ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В  
СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО СЛЕД 30 СЕПТЕМВРИ 2014 Г. И  
ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА  
ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ  
EQUI-SEM-B-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>	
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	Адрес
	Адрес			Адрес	Държава
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		Име	Регистрационен номер/номер на одобрението
	Адрес			Адрес	
Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>		
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство			Име	Регистрационен номер/номер на разрешението
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС			Адрес	
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго			Държава	Код по ISO на държавата
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>		
				Вид	Код
				Държава	Код по ISO на държавата
				Референтен номер на търговския документ	
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>	Номер на контейнера		Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-B-INTRA

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.б
		Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p>		
	<p>II.1. Центърът за събиране на сперма<sup>(1)</sup>, в който спермата, описана в част I, е събрана, обработена и съхранявана за целите на търговията, е одобрен от компетентния орган и е под негов надзор в съответствие с глава I, раздел I, точка 1 и глава I, раздел II, точка 1 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО<sup>(2)</sup>;</p>		
	<p>II.1.1. през периода, започващ 30 дни преди датата на първото събиране на спермата, описана в част I, и продължаващ до датата на изпращане на свежата или охладената сперма или до изтичането на 30-дневния минимален период на съхранение на замразената сперма, центърът за събиране на сперма:</p>		
	<p>II.1.1.1. е разположен на територията, а в случай на регионализация — на част от територията<sup>(3)</sup> на държава членка, която не е считана за заразена с африканска чума по конете в съответствие с член 5, параграф 2, букви а) и б) от Директива 2009/156/ЕО<sup>(4)</sup>;</p>		
	<p>II.1.1.2. е отговарял на условията за стопанство, определени в член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО;</p>		
	<p>II.1.1.3. е бил обитаван само от еднокопитни животни без клинични признаци на вирусен артерит по конете и заразен метрит по конете,</p>		
	<p>II.2. В центъра са били приемани само еднокопитни, които отговарят на условията, установени в членове 4 и 5 или членове 12—16 от Директива 2009/156/ЕО.</p>		
	<p>II.3. Спермата, описана в част I, е събрана от жребци донори, които:</p>		
	<p>II.3.1. към момента на приемането им в центъра за събиране на сперма и в деня на събиране на спермата не са показвали никакви клинични признаци на инфекциозна или заразна болест;</p>		
	<p>II.3.2. за период от 30 дни преди датата на събиране на спермата са отглеждани в стопанства, където през посочения период нито едно от еднокопитните животни не е показало клинични признаци на вирусен артерит по конете или на заразен метрит по конете;</p>		
	<p>II.3.3. не са били използвани за естествено покриване през период от най-малко 30 дни преди датата на първото събиране на сперма и от датата на първото вземане на проби, посочена в точка II.3.5.1., II.3.5.2. или II.3.5.3., до края на периода на събиране;</p>		
	<p>II.3.4. са подложени на изследвания, които отговарят най-малко на изискванията на съответната глава от Ръководство за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ и са извършени от призната от компетентния орган лаборатория, а посочените по-долу изследвания са включени в нейната акредитация в съответствие с член 12 от Регламент (ЕО) № 882/2004<sup>(5)</sup>, както следва:</p>		
	<p>II.3.4.1. за инфекциозна анемия по конете (ИАК): агар гел имунодифузионен тест (AGID, или тест на Когинс) или ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA) за откриване на инфекциозна анемия по конете, показал отрицателен резултат;</p>		
	<p>II.3.4.2. за вирусен артерит по конете (ВАК):</p>		
	<p><sup>(3)</sup>или [II.3.4.2.1.серум неутрализационен тест, показал отрицателен резултат при серумно разреждане 1:4.]</p>		

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-B-INTRA

	<p><sup>(3)</sup><i>и/или</i> [П.3.4.2.2.тест за изолиране на вируса, полимеразна верижна реакция (PRC) или PCR в реално време, извършени върху аликуот от цялата сперма на жребеца донор и показали отрицателен резултат.]</p> <p>П.3.4.3. за заразен метрит по конете (ЗМК): изследване за идентификация на агента, извършено върху три проби (натривки) от жребеца донор, взети двукратно през интервал от не по-малко от 7 дни най-малко от пенилната ципа (препуциума), уретрата и уретралната фоса;</p> <p>Пробите в никакъв случай не са били взети по-рано от 7 дни (при системно лечение) или 21 дни (при локално лечение) след антиминокробно лечение на жребеца донор и са били поставени в транспортна среда с активен въглен, например среда на Amies, преди изпращането им в лабораторията, където са били подложени с отрицателен резултат на изследване за:</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [П.3.4.3.1.посевка в микроаерофилни условия в продължение на най-малко 7 дни за изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i>, посята през периода от 24 часа след вземането на пробите от животното донор или през периода от 48 часа, когато пробите се съхраняват охладени по време на транспортиране.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>и/или</i> [П.3.4.3.2.полимеразна верижна реакция (PCR) или PCR в реално време за откриване на генома на <i>Taylorella equigenitalis</i> през периода от 48 часа след вземането на пробите от животното донор.]</p> <p>П.3.5. са били подложени на най-малко една от описаните в точки П.3.5.1., П.3.5.2. и П.3.5.3 програми за изследване, като във всеки отделен случай са показали резултатите, посочени в точка П.3.4., както следва:</p> <p><sup>(6)</sup>[П.3.5.1. Жребецът донор е пребивавал непрекъснато в центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни преди датата на първото събиране и през периода на събиране на спермата, описана по-горе, като нито едно от еднокопитните животни в центъра за събиране на сперма не е влизало в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус от този на жребеца донор.</p> <p>Описаните в точка П.3.4 изследвания са извършени върху проби, вземани<sup>(7)</sup> от жребеца донор най-малко веднъж годишно в началото на размножителния период или преди първото събиране на сперма, предназначена за търговия със свежа, охладена или замразена сперма, и не по-малко от 14 дни след началната дата на най-малко 30-дневния срок на пребиваване преди датата на първото събиране на сперма.]</p> <p><sup>(6)</sup>[П.3.5.2. Жребецът донор е пребивавал в центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни преди датата на първото събиране и през периода на събиране на спермата, описана в част I, но е напуснал центъра под отговорността на ветеринарния лекар на центъра за непрекъснат период от по-малко от 14 дни, и/или други еднокопитни животни в центъра за събиране на сперма са влезли в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус.</p> <p>Описаните в точка П.3.4 изследвания са извършени върху проби, вземани<sup>(7)</sup> от жребеца донор най-малко веднъж годишно в началото на размножителния период или преди първото събиране на сперма, предназначена за търговия със свежа, охладена или замразена сперма, и не по-малко от 14 дни след началната дата на най-малко 30-дневния срок на пребиваване преди първото събиране на сперма;</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-B-INTRA

	<p><i>и</i> през периода на събиране на сперма, предназначена за търговия със свежа, охладена или замразена сперма, жребецът донор е бил подложен на изследванията, описани в точка П.3.4., както следва:</p> <p>а) за инфекциозна анемия по конете: някое от описаните в точка П.3.4.1. изследвания, последно извършено върху кръвна проба, взета<sup>(7)</sup> не повече от 90 дни преди датата на събиране на спермата, описана в част I;</p> <p>б) за вирусен артерит по конете:</p> <p><sup>(3)или</sup> [някое от описаните в точка П.3.4.2 изследвания е било последно извършено върху кръвна проба, взета<sup>(7)</sup> не повече от 30 дни преди датата на събиране на спермата, описана в част I.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [някое от описаните в точка П.3.4.2.2 изследвания е било извършено върху алиquot от цялата сперма на жребца донор, взет<sup>(7)</sup> не повече от шест месеца преди датата на събиране на спермата, описана в част I, а кръвната проба, взета<sup>(7)</sup> от жребца донор по време на шестмесечния период, е показала положителен резултат при серум неутрализационен тест за откриване на вирусен артерит по конете при серумно разреждане над 1:4.]</p> <p>в) за заразен метрит по конете: някое от описаните в точка П.3.4.3. изследвания, последно извършено върху три проби (натривки), взети<sup>(7)</sup> не повече от 60 дни преди датата на събиране на спермата, описана в част I,</p> <p><sup>(3)или</sup> [двукратно през интервал от най-малко 7 дни.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [еднократно и са били подложени на PCR или PCR в реално време.]]</p> <p><sup>(6)</sup>[П.3.5.3. Жребецът донор не отговаря на условията, посочени в глава II, точка 1.6, букви а) и б) от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, и спермата е събрана за търговия със замразена сперма.</p> <p>Изследванията, описани в точки П.3.4.1., П.3.4.2. и П.3.4.3., са извършени върху проби, взети<sup>(7)</sup> от жребца донор най-малко веднъж годишно в началото на размножителния период;</p> <p><i>и</i> изследванията, описани в точки П.3.4.1. и П.3.4.3., са извършени върху проби, взети<sup>(7)</sup> от жребца донор по време на периода на съхранение на спермата за минимален период от 30 дни от датата на събирането ѝ и преди спермата да напусне центъра за събиране на сперма, не по-малко от 14 дни и не повече от 90 дни след събирането на спермата, описана в част I;</p> <p><i>и</i> <sup>(3)или</sup> [изследванията за откриване на вирусен артерит по конете, описани в точка П.3.4.2., са извършени върху проби, взети<sup>(7)</sup> по време на периода на съхранение на спермата за минимален период от 30 дни от датата на събирането ѝ и преди спермата да напусне центъра за събиране на сперма или да бъде използвана, не по-малко от 14 дни и не повече от 90 дни след събирането на спермата, описана в част I.]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-B-INTRA

<sup>(3)</sup>или [състоянието на неактивен вирусоносител на жребец донор, серопозитивен за вирусен артерит по конете, е потвърдено чрез тест за изолиране на вируса, PCR или PCR в реално време, при който е получен отрицателен резултат при проби върху аликуот от цялата сперма от жребца донор, взети<sup>(7)</sup> два пъти годишно през интервал от най-малко четири месеца, а при жребца донор е получен положителен резултат при серум неутрализационен тест за откриване на вирусен артерит по конете при серумно разреждане най-малко 1:4.]

II.3.6. са били подложени на предвидените в точка II.3.5. изследвания върху проби, взети на следните дати:

Идентификация на спермата	Програма за изследване	Начална дата <sup>(7)</sup>		Дата на вземане на проби за здравните изследвания <sup>(7)</sup>				
		Пребиваване на донора	Събиране на спермата	ИАК II.3.4.1	ВАК II.3.4.2.		ЗМК II.3.4.3.	
					Кръвна проба	Проба от сперма	1. проба	2. проба

<sup>(3)</sup>или [II.4. Към спермата не са били добавени антибиотици.]

<sup>(3)</sup>или [II.4. Добавен(а) е следният антибиотик или следната комбинация от антибиотици, така че концентрацията в окончателно разредената сперма да бъде не по-малка от<sup>(8)</sup>:  
.....  
.....]

II.5. Спермата, описана в част I, е:

- II.5.1. събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на изискванията в глава II, раздел I, точка 1 и глава III, раздел I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;
- II.5.2. при замразена сперма — съхранявана за минимален период от 30 дни от датата на събирането ѝ;
- II.5.3. била изпратена до мястото на товарене в пломбиран контейнер в съответствие с глава III, раздел I, точка 1.4 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, който е обозначен с номера, посочен в поле I.19.

**Забележки**

Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-B-INTRA

**Част I:**

Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на центъра за събиране на сперма, от който произхожда спермата.

Поле I.12: Местоназначението съответства на центъра за събиране или съхранение на сперма или на стопанството по местоназначение на спермата.

Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.

Поле I.30: Идентичността на донора съответства на официалната идентификация на животното.

Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.

**Част II:**

Насоки за попълване на таблицата в точка II.3.6.

Съкращения:

ИАК-1	първо изследване за инфекциозна анемия по конете (ИАК)
ИАК-2	второ изследване за ИАК
ВАК-К1	първо изследване за вирусен артерит по конете (ВАК) върху кръвна проба
ВАК-К2	второ изследване за ВАК върху кръвна проба
ВАК-С1	първо изследване за ВАК върху проба от сперма
ВАК-С2	второ изследване за ВАК върху проба от сперма
ЗМК-11	първо изследване за заразен метрит по конете (ЗМК) върху първа проба
ЗМК-12	първо изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-11
ЗМК-21	второ изследване за ЗМК върху първа проба
ЗМК-22	второ изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-21

Указания:

За всяко количество сперма, идентифицирано в колона А в примера по-долу, в колона Б се описва програмата за изследване (точки II.3.5.1., II.3.5.2. и/или II.3.5.3.), а в колони В и Г се попълват необходимите дати.

Датите, на които са били взети пробите за лабораторни изследвания преди първото събиране на спермата, описана в част I, съгласно изискванията по точки II.3.5.1., II.3.5.2. и II.3.5.3., се попълват в горния ред на колони 5—9 в таблицата, т.е. в полета ИАК-1, ВАК-К1 или ВАК-С1 и ЗМК-11 и ЗМК-12 в примера по-долу.

Датите, на които са били взети проби за повторни лабораторни изследвания съгласно изискванията по точка II.3.5.2. или II.3.5.3., се попълват в долния ред на колони 5—9 в таблицата, т.е. в полета ИАК-2, ВАК-К2 или ВАК-С2 и ЗМК-21 и ЗМК-22 в примера по-долу.

Идентификация на	Програма за изследване	Начална дата <sup>(7)</sup>		Дата на вземане на проби за здравните изследвания <sup>(7)</sup>				
		Пребиваване на донора	Събиране на спермата	ИАК II.3.4.1.	ВАК II.3.4.2.		ЗМК II.3.4.3.	
					Кръвна проба	Проба от сперма	1. проба	2. проба
А	Б	В	Г	ИАК-1	ВАК-К1	ВАК-С1	ЗМК-11	ЗМК-12
				ИАК-2	ВАК-К2	ВАК-С2	ЗМК-21	ЗМК-22

(1) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган и включени в списък в съответствие с член 11, параграф 4 от Директива 92/65/ЕИО.

(2) ОВ L 268, 14.9.1992 г., стр. 54.

(3) Заличете според случая.

(4) ОВ L 192, 23.7.2010 г., стр. 1.

(5) ОВ L 165, 30.4.2004 г., стр. 1.

(6) Програмата или програмите, които не се отнасят за пратката, се зачеркват.

(7) Въведете датата в таблицата в точка II.3.6. (следвайте насоките в част II от рубриката „Забележки“).

(8) Посочете наименованията и концентрациите.

Официален ветеринарен лекар

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-B-INTRA

Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

## ГЛАВА 47

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ СПЕРМА ОТ  
ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В  
СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО СЛЕД 31 АВГУСТ 2010 Г. И  
ПРЕДИ 1 ОКТОМВРИ 2014 Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ  
ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА  
(ОБРАЗЕЦ EQUI-SEM-C-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес  Държава	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>	
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес  Държава	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер   Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата
	<b>I.13 Място на товарене</b>		<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>	
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация <input type="checkbox"/> Друго  Документ		<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на разрешението  Код по ISO на държавата
			<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Код Код по ISO на държавата
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-C-INTRA

II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p>			
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.1.	<p>Центърът за събиране на сперма<sup>(1)</sup>, където спермата, описана в част I, е събрана, обработена и съхранявана за целите на търговията, е одобрен от компетентния орган и е под негов надзор в съответствие с глава I, раздел I, точка 1 и глава I, раздел II, точка 1 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО:</p>		
	II.1.1.	<p>през периода, започващ 30 дни преди датата на първото събиране на спермата, описана в част I, до датата на изпращане на свежата или охладената сперма или до изтичането на 30-дневния период на съхранение на замразената сперма, центърът за събиране на сперма:</p>		
	II.1.1.1.	<p>е разположен на територията, а в случай на регионализация — на част от територията<sup>(2)</sup> на държава членка, която не е считана за заразена с африканска чума по конете в съответствие с член 5, параграф 2, букви а) и б) от Директива 2009/156/ЕО<sup>(3)</sup>;</p>		
	II.1.1.2.	<p>е отговарял на условията за стопанство, определени в член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО<sup>(3)</sup>;</p>		
	II.1.1.3.	<p>е бил обитаван само от еднокопитни животни без клинични признаци на вирусен артерит по конете и заразен метрит по конете.</p>		
	II.2.	<p>В центъра са били приемани само еднокопитни животни, които отговарят на условията, определени в членове 4 и 5 или членове 12—16 от Директива 2009/156/ЕО<sup>(3)</sup>.</p>		
	II.3.	<p>Спермата, описана в част I, е събрана от жребци донори, които:</p>		
	II.3.1.	<p>към момента на приемането им в центъра и в деня на събиране на спермата не са показвали никакви клинични признаци на инфекциозна или заразна болест;</p>		
	II.3.2.	<p>за срок от 30 дни преди датата на събиране на спермата са отглеждани в стопанства, където през посочения период нито едно от еднокопитните животни не е показало клинични признаци на вирусен артерит по конете или на заразен метрит по конете;</p>		
	II.3.3.	<p>не са били използвани за естествено покриване в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране на сперма и от датата на първата проба, посочена в точки II.3.5.1., II.3.5.2. или II.3.5.3., до края на периода на събиране;</p>		
	II.3.4.	<p>са подложени на посочените по-долу изследвания, които отговарят най-малко на изискванията от съответната глава от Ръководство за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоzemни животни на OIE и са извършени върху проби, взети в съответствие с една от посочените в точка II.3.5 програми в призната от компетентния орган лаборатория:</p>		
	<sup>(2)</sup> или	II.3.4.1.	<p>агар гел имунодифузионен тест (тест на Когинс) за откриване на инфекциозна анемия по конете (ИАК), показал отрицателен резултат.]</p>	
	<sup>(2)</sup> или	II.3.4.1.	<p>ELISA за откриване на инфекциозна анемия по конете (ИАК), показал отрицателен резултат.]</p>	
и <sup>(2)</sup> или	II.3.4.2.	<p>серум неутрализационен тест за откриване на вирусен артерит по конете (ВАК), показал отрицателен резултат при серумно разреждане 1:4.]</p>		
<sup>(2)</sup> или	II.3.4.2.	<p>тест за изолиране на вируса на вирусен артерит по конете (ВАК), извършен върху аликуот от цялата сперма на жребца донор и показал отрицателен резултат.]</p>		

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-C-INTRA

<i>и</i>	<p>П.3.4.3. изследване за идентификация на агента на заразен метрит по конете (ЗМК), извършено двукратно върху проби, взети през интервал от седем дни, чрез изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i> след посявка в продължение на 7 до 14 дни от проба от предеякулаторна течност или сперма и от генитални тампони, взети поне от пенилната ципа, уретрата и уретралната фоса, с отрицателен резултат във всеки отделен случай;</p> <p>П.3.5. са били подложени на най-малко една от описаните в точки П.3.5.1., П.3.5.2. и П.3.5.3. програми за изследване<sup>(4)</sup>, като във всеки отделен случай са показали резултатите, посочени в точка П.3.4., както следва:</p> <p>П.3.5.1. Жребецът донор е пребивавал непрекъснато в центъра за събиране на сперма в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране и през периода на събиране на спермата, описана в част I, като нито едно от еднокопитните животни в центъра за събиране на сперма не е влизало в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус от този на жребеца донор. Описаните в точка П.3.4 изследвания са извършени върху проби, взети<sup>(5)</sup> преди първото събиране на сперма и най-малко 14 дни след началната дата на най-малко 30-дневния срок на пребиваване.</p> <p>П.3.5.2. Жребецът донор е пребивавал в центъра за събиране на сперма в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране и през периода на събиране на спермата, описана в част I, но е напуснал центъра под отговорността на ветеринарния лекар на центъра за непрекъснат период от по-малко от 14 дни, и/или други еднокопитни животни в центъра за събиране на сперма са влезли в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус. Описаните в точка П.3.4 изследвания са извършени върху проби, взети<sup>(5)</sup> преди първото събиране на сперма за размножителния период или за периода на събиране в годината, в която е била събрана описаната в част I сперма, и най-малко 14 дни след началната дата на най-малко 30-дневния срок на пребиваване</p> <p><i>и</i> описаното в точка П.3.4.1. изследване за инфекциозна анемия по конете е било последно извършено върху кръвна проба, взета<sup>(5)</sup> не повече от 90 дни преди събирането на спермата, описана в част I;</p> <p><i>и</i> <sup>(2)</sup><i>или</i> [някое от описаните в точка П.3.4.2. изследвания за вирусен артерит по конете е било последно извършено върху проба, взета<sup>(5)</sup> не повече от 30 дни преди събирането на описаната по-горе сперма.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [извършен е тест за изолиране на вируса на вирусен артерит по конете, показал отрицателен резултат върху аликвот от цялата сперма на жребеца донор, взет<sup>(5)</sup> не повече от шест месеца преди събирането на спермата, описана в част I, а при взета на същата дата<sup>(5)</sup> кръвна проба е получена положителна реакция при серум неутрализационен тест за вирусен артерит по конете при серумно разреждане над 1:4.]</p> <p><i>и</i> описаното в точка П.3.4.3. изследване за заразен метрит по конете е било последно извършено върху проби, взети<sup>(5)</sup> не повече от 60 дни преди събирането на спермата, описана в част I.</p> <p>П.3.5.3. Описаните в точка П.3.4. изследвания са извършени върху проби, взети<sup>(5)</sup> преди първото събиране на сперма за размножителния период или за периода на събиране в годината, в която е била събрана спермата, описана в част I;</p>
----------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

Образец на сертификат EQUI-SEM-C-INTRA

и описаните в точка II.3.4. изследвания са последно извършени върху проби, взети<sup>(5)</sup> не по-малко от 14 дни и не повече от 90 дни след събирането на спермата, описана в част I.

II.3.6. са били подложени на предвидените в точка II.3.5. изследвания върху проби, взети на следните дати:

Идентификация на спермата	Програма за изследване	Начална дата <sup>(5)</sup>		Дата на вземане на проби за здравните изследвания <sup>(5)</sup>				
		Пребиваване на донора	Събиране на спермата	ИАК II.3.4.1.	ВАК II.3.4.2.		ЗМК II.3.4.3.	
					Кръвна проба	Проба от сперма	1. проба	2. проба

<sup>(2)</sup>или [II.4. Към спермата не са били добавени антибиотици.]

<sup>(2)</sup>или [II.4. Добавен(а) е следният антибиотик или следната комбинация от антибиотици, така че концентрацията в окончателно разредената сперма да бъде не по-малка от<sup>(6)</sup>:  
.....  
.....]

II.5. Спермата, описана в част I, е:

II.5.1. събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на изискванията в глава II, раздел I, точка 1 и глава III, раздел I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;

II.5.2. била изпратена до мястото на товарене в пломбиран контейнер в съответствие с глава III, раздел I, точка 1.4 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, който е обозначен с номера, посочен в поле I.19.

**Забележки**

Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

**Част I:**

Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на центъра за събиране на сперма, от който произхожда спермата.

Поле I.12: Местоназначението съответства на центъра за събиране или съхранение на сперма или на стопанството по местоназначение на спермата.

Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.

Поле I.30: Идентичността на донора съответства на официалната идентификация на животното.

Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.

Номерът на одобрението на центъра съответства на номера на одобрението на центъра за сперма, посочен в поле I.11, в който е събрана спермата.

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-C-INTRA

**Част II:**

Насоки за попълване на таблицата в точка II.3.6.:

Съкращения:

ИАК-1	първо изследване за инфекциозна анемия по конете (ИАК)
ИАК-2	второ изследване за ИАК
ВАК-К1	първо изследване за вирусен артерит по конете (ВАК) върху кръвна проба
ВАК-К2	второ изследване за ВАК върху кръвна проба
ВАК-С1	първо изследване за ВАК върху проба от сперма
ВАК-С2	второ изследване за ВАК върху проба от сперма
ЗМК-11	първо изследване за заразен метрит по конете (ЗМК) върху първа проба
ЗМК-12	първо изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-11
ЗМК-21	второ изследване за ЗМК върху първа проба
ЗМК-22	второ изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-21

Указания:

За всяко количество сперма, идентифицирано в колона А в примера по-долу, в колона Б трябва да се опише програмата за изследване (точки II.3.5.1, II.3.5.2 и/или II.3.5.3), а в колони В и Г трябва да се попълнят необходимите дати.

Датите, на които са взети пробите за лабораторни изследвания преди първото събиране на спермата, описана в част I, съгласно изискванията по точки II.3.5.1, II.3.5.2 и II.3.5.3, се попълват в горния ред на колони 5—9 в таблицата, т.е. в полета ИАК-1, ВАК-К1 или ВАК-С1 и ЗМК-11 и ЗМК-12 в примера по-долу.

Датите, на които са били взети проби за повторни лабораторни изследвания съгласно изискванията по точка II.3.5.2. или II.3.5.3., се попълват в долния ред на колони 5—9 в таблицата, т.е. в полета ИАК-2, ВАК-К2 или ВАК-С2 и ЗМК-21 и ЗМК-22 в примера по-долу.

Идентификация на	Програма за изследване	Начална дата <sup>(5)</sup>		Дата на вземане на проби за здравните изследвания <sup>(5)</sup>				
		Пребиваване на донора	Събиране на спермата	ИАК II.3.4.1.	ВАК II.3.4.2.		ЗМК II.3.4.3.	
					Кръвна проба	Проба от сперма	1. проба	2. проба
А	Б	В	Г	ИАК-1	ВАК-К1	ВАК-С1	ЗМК-11	ЗМК-12
				ИАК-2	ВАК-К2	ВАК-С2	ЗМК-21	ЗМК-22

- (1) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган и включени в списък в съответствие с член 11, параграф 4 от Директива 92/65/ЕИО на Съвета.
- (2) Заличете според случая.
- (3) ОВ L 192, 23.7.2010 г., стр. 1.
- (4) Програмата или програмите, които не се отнасят за пратката, се зачеркват.
- (5) Въведете датата в таблицата в точка II.3.6. (следвайте насоките в част II от рубриката „Забележки“).
- (6) Посочете наименованията и концентрациите.

**Официален ветеринарен лекар**

Име (с главни букви)

Квалификация и длъжност

Наименование на местната контролна единица

Код на местната контролна единица

Дата

Печат

Подпис



## ГЛАВА 48

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ СПЕРМА ОТ  
ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В  
СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО ПРЕДИ 1 СЕПТЕМВРИ 2010 Г.,  
ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА  
СПЕРМА, В КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ EQUI-SEM-D-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>	
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		Име	Регистрационен номер/номер на одобрението
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство		Име		
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС		Адрес		
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго		Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	Вид	Код	
		<input type="checkbox"/> Замразени	Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>			Референтен номер на търговския документ		
Номер на контейнера			Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-D-INTRA

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.б
		Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p>		
	<p>II.1. Центърът за събиране на сперма<sup>(1)</sup>, в който е събрана, обработена и съхранявана за целите на търговията спермата, описана в част I:</p>		
	<p>II.1.1. е одобрен от компетентния орган и е под негов надзор в съответствие с условията в глава I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;</p>		
	<p>II.1.2. е разположен на територията, а в случай на регионализация — на част от територията<sup>(2)</sup> на държава членка, която в деня на събиране на спермата и до датата на изпращане на спермата като свежа/охладена сперма<sup>(2)</sup> или до изтичането на задължителния 30-дневен период на съхранение на замразената сперма<sup>(2)</sup> не е считана за заразена с африканска чума по конете в съответствие с член 5, параграф 2, букви а) и б) от Директива 2009/156/ЕО<sup>(3)</sup>;</p>		
	<p>II.1.3. през периода, започващ 30 дни преди датата на събиране на спермата, до датата на изпращане на спермата като свежа/охладена<sup>(2)</sup> сперма или до изтичането на задължителния 30-дневен период на съхранение на замразената сперма<sup>(2)</sup>, е отговарял на условията по член 4 от Директива 2009/156/ЕО;</p>		
	<p>II.1.4. през периода, започващ 30 дни преди датата на събиране на спермата, до датата на изпращане на спермата като свежа/охладена<sup>(2)</sup> сперма или до изтичането на задължителния 30-дневен период на съхранение на замразената сперма<sup>(2)</sup>, е обитаван само от еднокопитни животни без клинични признаци на вирусен артерит по конете и на заразен метрит по конете;</p>		
	<p>II.2. Всички еднокопитни животни са били приети в центъра съгласно разпоредбите на членове 4 и 5 от Директива 2009/156/ЕО<sup>(3)</sup>;</p>		
	<p>II.3. Спермата, описана в част I, е събрана от жребци донори, които:</p>		
	<p>II.3.1. в деня на събиране на спермата не са показвали клинични признаци на инфекциозна или заразна болест;</p>		
	<p>II.3.2. в продължение на най-малко 30 дни преди събирането на спермата не са използвани за естествено покриване;</p>		
	<p>II.3.3. през периода от 30 дни преди събирането на спермата са отглеждани в стопанства, където нито едно от еднокопитните животни не е показало клинични признаци на вирусен артерит по конете;</p>		
	<p>II.3.4. през периода от 60 дни преди събирането на спермата са отглеждани в стопанства, където нито едно от еднокопитните животни не е показало клинични признаци на заразен метрит по конете;</p>		
	<p>II.3.5. доколкото ми е известно и бих могъл да констатирам, по време на 15-те дни непосредствено преди събирането на спермата не са били в контакт с еднокопитни животни, страдащи от инфекциозна или заразна болест;</p>		
	<p>II.3.6. са били подложени на следните ветеринарно-здравни изследвания, извършени в призната от компетентния орган лаборатория в съответствие с програмата за изследване, посочена в точка II.3.7.:</p>		
	<p>II.3.6.1. агар гел имунодифузионен тест (тест на Когинс) за откриване на инфекциозна анемия по конете, показал отрицателен резултат;</p>		

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-D-INTRA

	<p><i>и</i> <sup>(2)</sup><i>или</i></p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i></p> <p><i>и</i></p>	<p>[II.3.6.2. серум неутрализационен тест за откриване на вирусен артерит по конете, показал отрицателен резултат при серумно разреждане 1:4; и]</p> <p>[II.3.6.2. тест за изолиране на вируса на вирусен артерит по конете, извършен върху аликвот от цялата сперма на жребца донор и показал отрицателен резултат.]</p> <p>II.3.6.3. изследване за идентификация на агента на заразен метрит по конете (ЗМК), извършено двукратно върху проби, взети от жребца донор през интервал от седем дни, чрез изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i> от проба от предеякулаторна течност или сперма и от генитални тампони, взети поне от пенилната ципа, уретрата и уретралната фоса, с отрицателен резултат във всеки отделен случай;</p> <p>II.3.7. са били подложени на една от следните програми за изследване<sup>(4)</sup>:</p> <p>II.3.7.1. Жребецът донор е пребивавал непрекъснато в центъра за събиране на сперма в продължение на най-малко 30 дни преди събирането на спермата и през периода на събиране, като нито едно от еднокопитните животни в центъра за събиране на сперма не е влизало в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус от този на жребците донори.</p> <p>Описаните в точка II.3.6. изследвания са извършени върху проби, взети на .....<sup>(5)</sup>, а при заразен метрит по конете — върху втора проба, взета на .....<sup>(5)</sup>, т.е. най-малко 14 дни след започването на посочения по-горе срок на пребиваване и най-малко в началото на размножителния период;</p> <p>II.3.7.2. Жребецът донор не е пребивавал непрекъснато в центъра за събиране на сперма или друго еднокопитно животно от центъра за събиране е влязло в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус от този на жребца донор.</p> <p>Описаните в точка II.3.6 изследвания са извършени върху проби, взети на .....<sup>(5)</sup>, а при заразен метрит по конете — върху втора проба, взета на .....<sup>(5)</sup>, т.е. в рамките на периода от 14 дни преди първото събиране на сперма и най-малко в началото на размножителния период;</p> <p><i>и</i> описаното в точка II.3.6.1. изследване за откриване на инфекциозна анемия по конете последно е извършено върху кръвна проба, взета на .....<sup>(5)</sup>, т.е. не повече от 120 дни преди събирането на спермата, описана в част I;</p> <p><i>и</i> <sup>(2)</sup><i>или</i> [някое от описаните в точка II.3.6.2. изследвания за вирусен артерит по конете е последно извършено върху проба, взета на .....<sup>(5)</sup>, т.е. не повече от 30 дни преди събирането на спермата, описана в част I.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [състоянието на неактивен вирусен носител на даден жребец със серопозитивна реакция за вирусен артерит по конете е потвърдено чрез тест за изолиране на вируса, извършен върху аликвот от цялата сперма на жребца донор, събрана на .....<sup>(5)</sup>, т.е. не повече от една година преди събирането на спермата, описана в част I.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-SEM-D-INTRA

	<p>П.3.7.3. Описаните в точка П.3.6 изследвания са извършени по време на задължителния 30-дневен период на съхранение на замразената сперма и не по-малко от 14 дни след събирането на спермата върху проби, взети на .....<sup>(5)</sup>, а при заразен метрит по конете — върху втора проба, взета на .....<sup>(5)</sup>.</p> <p>П.4. Спермата, описана в част I, е събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на изискванията, определени в глави II и III от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: мястото на изпращане съответства на центъра за събиране на сперма, от който произхожда спермата.</p> <p>Поле I.12: местоназначението съответства на центъра за събиране или съхранение на сперма или на стопанството по местоназначение на спермата.</p> <p>Поле I.19: посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.30: идентичността на донора съответства на официалната идентификация на животното. датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг. номерът на одобрението на центъра съответства на номера на одобрението на центъра за сперма, посочен в поле I.11, в който е събрана спермата.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган и включени в списък в съответствие с член 11, параграф 4 от Директива 92/65/ЕИО на Съвета.</p> <p>(2) Заличете според случая.</p> <p>(3) ОВ L 192, 23.7.2010 г., стр. 1.</p> <p>(4) Програмата или програмите, които не се отнасят за пратката, се зачеркват.</p> <p>(5) Въведете дата.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 49

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ С ОВОЦИТИ И ЕМБРИОНИ ОТ  
ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ  
И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И  
ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/686 СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ  
ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ  
КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ  
ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата			
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата	Държава		Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	Име		Регистрационен номер/номер на одобрението
	Адрес			Адрес	
Държава	Код по ISO на държавата	Държава		Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство	Име			
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС	Адрес			
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго	Държава		Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>	Код	
			Вид	Код по ISO на държавата	
			Държава	Код по ISO на държавата	
			Референтен номер на търговския документ		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>	Номер на контейнера		Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка	Код по ISO на държавата			Трета държава	Код по ISO на държавата		
Държава членка	Код по ISO на държавата			Изходна точка	Код на ГКП		
Държава членка	Код по ISO на държавата						
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. Получените <i>in vivo</i> ембриони от еднокопитни животни, описани в част I, са събрани, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за събиране на ембриони<sup>(2)</sup>, който</p> <p>II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;</p> <p>II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 2 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup> от еднокопитни животни, описани в част I, са събрани или произведени, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за производство на ембриони<sup>(2)</sup>, който</p> <p>II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;</p> <p>II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в части 2 и 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]</p> <p>II.2. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I, са предназначени за изкуствено размножаване и са добити от животни донори, които</p> <p>II.2.1. са родени в Съюза и от раждането им са пребивавали в него или са били въведени там в съответствие с изискванията във връзка с въвеждането в Съюза;</p> <p>II.2.2. идват от животновъдни обекти в държава членка или зона от нея или от животновъдни обекти, които са под официалния контрол на компетентния орган в трета държава, територия или зона от нея,</p> <p>II.2.2.1. където през периода от предходните 30 дни преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от предходните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за сура в животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от предходните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> е докладвано за сура в животновъдния обект, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)</sup>или [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като последното инфектирано животно е било преместено от животновъдния обект.]]</p>			

Част II: Сертификация/удостоверяване



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p> <p>П.2.2.2. където през периода от предходните 6 месеца преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за дурин, и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от предходните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за дурин в животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от предходните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> е докладвано за дурин в животновъдния обект, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)</sup>или [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, с изключение на кастрираните мъжки еднокопитни животни, на изследване за дурин с някой от диагностичните методи, предвидени в част 8 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани, или след като инфектираните некастрирани мъжки еднокопитни животни са били кастрирани.]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [за най-малко 30 дни, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано и помещенията са били почистени и дезинфекцирани.]]</p> <p>П.2.2.3. където през периода от предходните 90 дни преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за инфекциозна анемия по конете, и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от предходните 12 месеца преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за инфекциозна анемия по конете в животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от предходните 12 месеца преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> е докладвано за инфекциозна анемия по конете в животновъдния обект, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)</sup>или [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на изследване за инфекциозна анемия по конете с диагностичния метод, предвиден в част 9 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през минимален интервал от 3 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани и животновъдният обект е бил почистен и дезинфекциран.]]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>или [за най-малко 30 дни, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано и помещенията са били почистени и дезинфекцирани.]</p>
П.2.3.	са прегледани от ветеринарния лекар на екипа или от член на екипа и в деня на събиране на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;
П.2.4.	са идентифицирани съгласно предвиденото в член 58, параграф 1, член 59, параграф 1 или член 62, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;
П.2.5.	в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> и по време на периода на събиране
П.2.5.1.	са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на африканска чума по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) или нововъзникваща болест от значение за еднокопитните животни;
П.2.5.2.	са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете, дурин, сура ( <i>Trypanosoma evansi</i> ), инфекциозна анемия по конете, заразен метрит по конете ( <i>Taylorella equigenitalis</i> ), инфекция с вируса на бяс и антракс;
П.2.5.3.	не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болести, посочени в точка П.2.5.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка П.2.5.2.;
П.2.6.	не са използвани за естествено покриване през период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> и между датата на първите проби, посочени в точки П.2.7.1. и П.2.7.2., и датата на събиране на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> ;
П.2.7.	са били подложени на изброените по-долу изследвания, посочени в част 4, глава II, точка 2, букви б) и в) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, както следва:
П.2.7.1.	за инфекциозна анемия по конете (ИАК): агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA), показал отрицателен резултат, извършен върху кръвна проба, взета на ..... <sup>(3)</sup> , т.е. не по-малко от 14 дни след датата на започване на периода, посочен в точка П.2.6., а изследването последно е извършено върху кръвна проба, взета на ..... <sup>(3)</sup> , което е не повече от 90 дни преди датата на събиране на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , предназначени за придвижване към друга държава членка.]
П.2.7.2.	за заразен метрит по конете (ЗМК): изследване за идентификация на агента, показало отрицателен резултат и извършено върху най-малко две проби (натривки), взети през периода, посочен в точка П.2.6., най-малко от лигавиците на клиторните фоси и на клиторните синуси на кобилата донор

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>или [П.2.7.2.1. двукратно върху проби, взети през интервал от не по-малко от 7 дни, на .....<sup>(3)</sup> и на .....<sup>(3)</sup>, при изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i> чрез посявка в микроаерофилни условия в продължение на период от най-малко 7 дни, посята в рамките на 24 часа след вземането на пробите от животното донор или в рамките на 48 часа, когато пробите се съхраняват охладени по време на транспортиране.]</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [П.2.7.2.2. еднократно на .....<sup>(3)</sup>, при откриване на генома на <i>Taylorella equigenitalis</i> чрез полимеразна верижна реакция (PCR) или PCR в реално време, извършено в рамките на 48 часа след вземането на пробите от животното донор.]</p> <p>Пробите, посочени в точки П.2.7.2.1. и П.2.7.2.2., в никакъв случай не са били взети по-рано от 7 дни (при системно лечение) или 21 дни (при локално лечение) след антимикробното лечение на кобилата донор и са били поставени в транспортна среда с активен въглен, например среда на Amies, преди изпращането им в лабораторията.</p> <p>П.3. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I,</p> <p>П.3.1. са събрани, обработени и съхранявани в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част 2<sup>(1)</sup>/част 3<sup>(1)</sup>/част 4<sup>(1)</sup>/част 5<sup>(1)</sup> и част 6 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>П.3.2. са поставени в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p> <p>П.3.3. са транспортирани в контейнер, който:</p> <p>П.3.3.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от екипа за събиране или производство на ембриони под отговорността на ветеринарния лекар на екипа или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>П.3.3.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(4)</sup>[П.3.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(5)</sup>[П.3.4. са поставени в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>П.3.5. са транспортирани в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)(6)</sup>[П.4. Ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup>, описани в част I, са заченати чрез изкуствено осеменяване, като е използвана сперма, която идва от център за събиране на сперма, животновъден обект за обработка на зародишни продукти или център за съхранение на зародишни продукти, одобрени за събиране, обработка и/или съхранение на сперма от компетентния орган на държава членка или компетентния орган на трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[П.5. Към средата за събиране, обработка, промиване или съхранение е добавен следният антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(7)</sup>: .....]</p> <p><b>Забележки</b> Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на екипа за събиране или производство на ембриони, от който е изпратена пратката с овоцити или ембриони.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката с овоцити или ембриони.</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.30: „Вид“: посочете дали това са ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони. „Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор. „Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени овоцитите или ембрионите в пратката. „Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която са събрани или произведени овоцитите или ембрионите в пратката. „Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите. „Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(2) Само екипи за събиране или производство на ембриони, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(3) Въведете дата в следния формат: дд.мм.гггг.</p> <p>(4) Отнася се за замразени овоцити или ембриони<sup>(5)</sup>. Отнася се за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от еднокопитни животни.</p> <p>(6) Не се отнася за овоцити.</p> <p>(7) Задължително удостоверение, ако са добавени антибиотици.</p> <p>(8) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация.</p>									
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%; border: none;">Име (с главни букви)</td> <td style="width: 50%; border: none;">Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Наименование на местната контролна единица</td> <td style="border: none;">Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Дата</td> <td style="border: none;"></td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Печат</td> <td style="border: none;">Подпис</td> </tr> </table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност									
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица									
Дата										
Печат	Подпис									

## ГЛАВА 50

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ ОВОЦИТИ И  
ЕМБРИОНИ ОТ ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, СЪБРАНИ ИЛИ  
ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С  
ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО СЛЕД 30 СЕПТЕМВРИ 2014 Г. И ПРЕДИ 21 АПРИЛ  
2021 Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ  
ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ  
ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ EQUI-  
OOCYTES-EMB-V-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес  Държава	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>	
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес  Държава	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер   Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението   Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението   Код по ISO на държавата
	<b>I.13 Място на товарене</b>		<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>	
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация <input type="checkbox"/> Друго  Документ		<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на разрешението   Код по ISO на държавата
			<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Код  Код по ISO на държавата
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени		
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера		Номер на пломбата	

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-V-INTRA

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1. ембрионите, получени <i>in vivo</i>/яйцеклетките, получени <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>, описани в част I, са събрани, обработени и съхранявани от екип за събиране на ембриони<sup>(2)</sup>, който е одобрен и се намира под надзор в съответствие с глава I, раздел III, точка 1 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО<sup>(3)</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1. ембрионите, произведени <i>in vitro</i>/микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup>, описани в част I, са били произведени, обработени и съхранявани от екип за производство на ембриони<sup>(2)</sup>, който е одобрен и се намира под надзор в съответствие с глава I, раздел III, точки 1 и 2 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2. ембрионите, получени <i>in vivo</i>, описани в част I, отговарят на изискванията в глава III, раздел II, точка 1 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2. яйцеклетките, получени <i>in vivo</i>, описани в част I, отговарят на изискванията в глава III, раздел II, точка 2 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2. ембрионите, произведени <i>in vitro</i>, описани в част I, отговарят на изискванията в глава III, раздел II, точка 3 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2. микроманипулираните ембриони, описани в част I, отговарят на изискванията, определени в глава III, раздел II, точка 4 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p>II.3. яйцеклетките или ембрионите, описани в част I, са от кобили донори, които:</p> <p>II.3.1. идват от стопанства, които отговарят на посочените в член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО<sup>(4)</sup> условия и в които са били приемани само еднокопитни животни, отговарящи на условията, посочени в членове 4 и 5 или членове 12—16 от Директива 2009/156/ЕО;</p> <p>II.3.2. отговарят на изискванията, посочени в глава IV, точка 4 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;</p> <p>II.3.3. не са използвани за естествено покриване през периода от най-малко 30 дни преди датата на събиране на яйцеклетките или ембрионите и между датата на първата проба, посочена в точки II.3.4.1. и II.3.4.2., и датата на събиране на яйцеклетките или ембрионите;</p> <p>II.3.4. са подложени на изследвания, които отговарят най-малко на изискванията на съответната глава от Ръководство за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ и са извършени от призната от компетентния орган лаборатория, а посочените по-долу изследвания са включени в нейната акредитация в съответствие с член 12 от Регламент (ЕО) № 882/2004<sup>(5)</sup>, както следва:</p> <p>II.3.4.1. за инфекциозна анемия по конете (ИАК): агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA), показал отрицателен резултат, извършен върху кръвни проби, взети на .....<sup>(6)</sup>, т.е. не по-малко от 14 дни след датата на започване на периода, посочен в точка II.3.3., а изследването е последно извършено върху кръвна проба, взета на .....<sup>(6)</sup>, т.е. не повече от 90 дни преди датата на събиране на яйцеклетките или ембрионите, предназначени за търговия;</p> <p>II.3.4.2. за заразен метрит по конете (ЗМК): изследване за идентификация на агента, показало отрицателен резултат и извършено върху най-малко две проби (натривки), взети през периода, посочен в точка II.3.3., най-малко от лигавиците на клиторните фоси и на клиторните синуси на кобилата донор</p>				



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-V-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>или [П.3.4.2.1. двукратно върху проби, взети през интервал от не по-малко от 7 дни, на .....<sup>(6)</sup> и на .....<sup>(6)</sup>, при изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i> чрез посявка в микроаерофилни условия в продължение на най-малко 7 дни, посята през периода от 24 часа след вземането на пробите от животното донор или през периода от 48 часа, когато пробите се съхраняват охладени по време на транспортиране.]</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [П.3.4.2.2. еднократно на .....<sup>(6)</sup>, при откриване на генома на <i>Taylorella equigenitalis</i> чрез полимеразна верижна реакция (PCR) или PCR в реално време, извършено през периода от 48 часа след вземането на пробите от животното донор.]</p> <p>Пробите, посочени в точки П.3.4.2.1. и П.3.4.2.2., в никакъв случай не са били взети по-рано от 7 дни (при системно лечение) или 21 дни (при локално лечение) след антимикуробното лечение на кобилата донор и са били поставени в транспортна среда с активен въглен, например среда на Amies, преди изпращането им в лабораторията.</p> <p><sup>(1)</sup>или [П.4. ембрионите, описани в част I, са заченати в резултат на изкуствено осеменяване на кобилите донори със сперма, която е била събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на изискванията в глава I, раздел I, глава II, раздел I и глава III, раздел I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [П.4. ембрионите, описани в част I, са заченати в резултат на оплождане <i>in vitro</i> на яйцеклетки, които отговарят на условията, посочени в глава III, раздел II, точка 2 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, със сперма, която е била събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на изискванията в глава I, раздел I, глава II, раздел I и глава III, раздел I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [П.4. яйцеклетките не са били в контакт със сперма от еднокопитни животни.]</p> <p>П.5. яйцеклетките или ембрионите, описани в част I, са били изпратени на мястото на товарене в пломбиран контейнер в съответствие с глава III, раздел II, точка 6 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, който е обозначен с номера, посочен в поле I.19.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на екипа за събиране на ембриони или на екипа за производство на ембриони, който е събрал/произвел яйцеклетките/ембрионите.</p> <p>Поле I.12: Местоназначението отговаря на екипа за събиране на ембриони, екипа за производство на ембриони или на стопанството, за който(което) са предназначени яйцеклетките/ембрионите.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.30: „Вид“: посочете дали това са: ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>Идентичността на донора съответства на официалната идентификация на животното.</p> <p>Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-V-INTRA

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете според случая.</p> <p>(2) Само екипи за събиране или производство на ембриони, одобрени от компетентния орган и включени в списък в съответствие с член 11, параграф 4 от Директива 92/65/ЕИО.</p> <p>(3) ОВ L 268, 14.9.1992 г., стр. 54.</p> <p>(4) ОВ L 192, 23.7.2010 г., стр. 1.</p> <p>(5) ОВ L 165, 30.4.2004 г., стр. 1.</p> <p>(6) Въведете дата.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 51

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ ОВОЦИТИ И  
ЕМБРИОНИ ОТ ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, СЪБРАНИ ИЛИ  
ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С  
ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО СЛЕД 31 АВГУСТ 2010 Г. И ПРЕДИ 1 ОКТОМВРИ 2014  
Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ  
ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ  
ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ EQUI-  
OOCYTES-EMB-C-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата			
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата	Държава	Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	
	Адрес			Адрес	
Държава	Код по ISO на държавата	Държава	Код по ISO на държавата		
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство			Адрес	
<input type="checkbox"/> жи транспорт	<input type="checkbox"/> ППС			Държава	Код по ISO на държавата
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго			<b>I.17 Придружаващи документи</b>	Код
Документ			Вид	Код по ISO на държавата	
				Държава	
				Референтен номер на търговския документ	
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>					
Номер на контейнера			Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1. ембрионите, получени <i>in vivo</i>/яйцеклетките, получени <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>, описани в част I, са събрани, обработени и съхранявани от екип за събиране на ембриони<sup>(2)</sup>, който е одобрен и се намира под надзор в съответствие с глава I, раздел III, точка 1 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1. ембрионите, произведени <i>in vitro</i>/микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup>, описани в част I, са били произведени, обработени и съхранявани от екип за производство на ембриони<sup>(2)</sup>, който е одобрен и се намира под надзор в съответствие с глава I, раздел III, точки 1 и 2 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2. ембрионите, получени <i>in vivo</i>, описани в част I, отговарят на изискванията в глава III, раздел II, точка 1 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2. яйцеклетките, получени <i>in vivo</i>, описани в част I, отговарят на изискванията в глава III, раздел II, точка 2 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2. ембрионите, произведени <i>in vitro</i>, описани в част I, отговарят на изискванията в глава III, раздел II, точка 3 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2. микроманипулираните ембриони, описани в част I, отговарят на изискванията, определени в глава III, раздел II, точка 4 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p>II.3. яйцеклетките или ембрионите, описани в част I, са от кобили донори, които:</p> <p>II.3.1. идват от стопанства, които отговарят на посочените в член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО<sup>(4)</sup> условия и в които са били приемани само еднокопитни животни, отговарящи на условията, посочени в членове 4 и 5 или членове 12—16 от Директива 2009/156/ЕО;</p> <p>II.3.2. отговарят на допълнителните изисквания, посочени в глава IV, точка 4 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;</p> <p>II.3.3. не са използвани за естествено покриване в продължение на най-малко 30 дни преди датата на събиране на яйцеклетките или ембрионите и между датата на първата проба, посочена в точки II.3.4. и II.3.5., и датата на събиране на яйцеклетките и ембрионите;</p> <p>II.3.4. са били подложени на агар гел имунодифузионен тест (тест на Когинс) или на ELISA за откриване на инфекциозна анемия по конете, като са показали отрицателен резултат върху кръвни проби, взети на .....<sup>(3)</sup>, т.е. през 30-те дни преди датата на първото събиране на яйцеклетки или ембриони, а последното изследване е извършено върху кръвна проба, взета на .....<sup>(3)</sup>, т.е. не повече от 90 дни преди събирането на яйцеклетките и ембрионите;</p> <p>II.3.5. са подложени на изследване за идентификация на агента за откриване на заразен метрит по конете чрез изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i> след посявка в продължение на 7 до 14 дни, показало отрицателен резултат във всеки от случаите и извършено върху проби, взети през предходните 30 дни преди датата на първото събиране на яйцеклетки или ембриони от лигавиците на клиторните фоси и на клиторните синуси през два последователни естрални периода на .....<sup>(3)</sup> и на .....<sup>(3)</sup>, и върху допълнителна проба от посявка, взета през един от естралните периоди от маточната шийка на .....<sup>(3)</sup>;</p>				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA

<p><sup>(1)</sup> или [II.4. ембрионите, описани в част I, са заченати в резултат на изкуствено осеменяване на кобилите донори със сперма, която е била събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на изискванията в глава I, раздел I, глава II, раздел I и глава III, раздел I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(1)</sup> или [II.4. ембрионите, описани в част I, са заченати в резултат на оплождане <i>in vitro</i> на яйцеклетки, които отговарят на условията в глава III, раздел II, точка 2 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, със сперма, която е била събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на изискванията в глава I, раздел I, глава II, раздел I и глава III, раздел I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.]</p> <p><sup>(1)</sup> или [II.4. яйцеклетките не са били в контакт със сперма от еднокопитни животни.]</p> <p>II.5. яйцеклетките или ембрионите, описани в част I, са били изпратени на мястото на товарене в пломбиран контейнер в съответствие с глава III, раздел II, точка 6 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, който е обозначен с номера, посочен в поле I.19.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на екипа за събиране на ембриони или на екипа за производство на ембриони, който е събрал/произвел яйцеклетките/ембрионите.</p> <p>Поле I.12: Местоназначението съответства на екипа за събиране на ембриони, екипа за производство на ембриони или стопанството, за който(което) са предназначени яйцеклетките/ембрионите.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.30: „<i>Вид продукт</i>“: посочете дали това са: ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>Идентичността на донора съответства на официалната идентификация на животното.</p> <p>Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.</p> <p>Номерът на одобрението на екипа съответства на екипа за събиране на ембриони или на екипа за производство на ембриони, от който са събрани/произведени яйцеклетките/ембрионите.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете според случая.</p> <p>(2) Само екипи за събиране или производство на ембриони, одобрени от компетентния орган и включени в списък в съответствие с член 11, параграф 4 от Директива 92/65/ЕИО на Съвета.</p> <p>(3) Въведете дата.</p> <p>(4) ОВ L 192, 23.7.2010 г., стр. 1.</p>	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви) <span style="float: right;">Квалификация и длъжност</span></p> <p>Наименование на местната контролна единица <span style="float: right;">Код на местната контролна единица</span></p> <p>Дата</p> <p>Печат <span style="float: right;">Подпис</span></p>
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ГЛАВА 52

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ ОВОЦИТИ И  
ЕМБРИОНИ ОТ ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, СЪБРАНИ ИЛИ  
ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С  
ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО ПРЕДИ 1 СЕПТЕМВРИ 2010 Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20  
АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА  
ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ  
ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението	Код по ISO на държавата
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на разрешението	Код по ISO на държавата
		<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ	Код	Код по ISO на държавата
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
		<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Яйцеклетките/ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I, са събрани от одобрен от компетентния орган екип за събиране<sup>(2)</sup> и са обработени в подходяща лаборатория;</p> <p>II.2. Яйцеклетките/ембрионите<sup>(1)</sup> са събрани от кобили донори, които:</p> <p>II.2.1. в деня на събирането са се намирали в обекти, разположени на територията, а в случай на регионализация — на част от територията на държава членка, която не е считана за заразена с африканска чума по конете в съответствие с член 5, параграф 2, букви а) и б) от Директива 2009/156/ЕО<sup>(3)</sup>;</p> <p>II.2.2. са се намирали в стопанства под ветеринарен надзор, които към деня на събирането са отговаряли на условията, предвидени в член 4 от Директива 2009/156/ЕО;</p> <p>II.2.3. преди събирането са отглеждани в стопанства, където от 60 дни не е имало клинични признаци на заразен метрит по конете;</p> <p>II.2.4. не са използвани за естествено покриване през периода от 30 дни преди събирането на яйцеклетките/ембрионите<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.2.5. доколкото ми е известно и бих могъл да констатирам, през 15-те дни непосредствено преди събирането на яйцеклетките/ембрионите<sup>(1)</sup> не са били в контакт с еднокопитни животни, страдащи от инфекциозна или заразна болест;</p> <p>II.2.6. в деня на събирането не са показвали клинични признаци на инфекциозна или заразна болест.</p> <p>II.3. Яйцеклетките/ембрионите<sup>(1)</sup> са събрани, обработени, съхранявани и транспортирани при условия, които отговарят на изискванията в приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.</p> <p>II.4. Спермата, използвана за изкуственото осеменяване на кобилите донори, отговаря на изискванията, определени в Директива 92/65/ЕИО<sup>(4)(1)</sup>.</p> <p>II.5. Яйцеклетките, използвани за производство <i>in vitro</i> на ембриони, отговарят на изискванията, определени в Директива 92/65/ЕИО<sup>(1)</sup>.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на екипа за събиране на ембриони, от който са събрани яйцеклетките/ембрионите.</p> <p>Поле I.12: Местоназначението съответства на екипа за събиране на ембриони, екипа за производство на ембриони или стопанството, за който(което) са предназначени яйцеклетките/ембрионите.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.30: „Вид“: посочете дали това са: ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>Идентичността на донора съответства на официалната идентификация на животното.</p> <p>Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.</p> <p>Номерът на одобрението на екипа съответства на номера на одобрението на екипа за събиране на ембриони, от който са събрани яйцеклетките/ембрионите.</p>			

Част II: Сертификация/удостоверяване

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA

	<b>Част II:</b> (1) Заличете според случая. (2) Само екипи за събиране на ембриони, одобрени от компетентния орган и включени в списък в съответствие с член 11, параграф 4 от Директива 92/65/ЕИО на Съвета. (3) ОВ L 192, 23.7.2010 г., стр. 1. (4) Не се отнася за яйцеклетки.								
	<b>Официален ветеринарен лекар</b> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 53

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ,  
ИЗБРОЕНИ ПО-ДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ  
ЖИВОТНОВЪДНИЯ ОБЕКТ ЗА ОБРАБОТКА НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.;
- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.;
- овцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от овцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от овцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.;
- запаси от овцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.

## (ОБРАЗЕЦ EQUI-GP-PROCESSING-INTRA)

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA		
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер в IMSOC	QR КОД		
			I.2a Местен референтен номер			
			I.3 Централен компетентен орган			
			I.4 Местен компетентен орган			
	I.5 Получател Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект Име Адрес  Държава	Регистрационен номер   Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход	Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение	Код по ISO на държавата		
	I.8 Регион на произход	Код	I.10 Регион по местоназначение	Код		
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата		
	I.13 Място на товарене		I.14 Дата и час на заминаване			

<b>I.15 Транспортно средство</b>		<b>I.16 Превозвач</b>					
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство	Име	Регистрационен номер/номер на разрешението				
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС	Адрес					
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго	Държава	Код по ISO на държавата				
Документ		<b>I.17 Придружаващи документи</b>					
		Вид	Код				
		Държава	Код по ISO на държавата				
		Референтен номер на търговския документ					
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>		<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени				
			<input type="checkbox"/> Замразени				
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>							
Номер на контейнера		Номер на пломбата					
<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>		<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>					
Държава членка	Код по ISO на държавата	Трета държава	Код по ISO на държавата				
Държава членка	Код по ISO на държавата	Изходна точка	Код на ГКП				
Държава членка	Код по ISO на държавата						
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>		<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не					
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>		<b>I.27 Общо количество</b>					
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>		<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>					
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество
							Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

	II. Здравна информация	II.а Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p>		
	<p>II.1. Животновъдният обект за обработка на зародишни продукти<sup>(1)</sup>, описан в поле I.11, където спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(2)</sup> е(са) обработена(и) и съхранявана(и):</p>		
	<p>II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;</p>		
	<p>II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p>		
	<p>II.2. Спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(2)</sup>, описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и</p>		
	<p><sup>(2)</sup>или II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в държавата членка, където е(са) събрана(и) или произведена(и) при спазване на изисквания за ветеринарно здравно сертифициране, които са поне толкова строги, колкото предвидените в:</p>		
	<p><sup>(2)</sup>или [образец EQUI-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>		
	<p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>		
	<p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>		
	<p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-D-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>		
<p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>			
<p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>			
<p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>			
<p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>			
<p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>			
<p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>			
<p><sup>(2)</sup>и/или II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в друга държава членка, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:</p>			
<p><sup>(2)</sup>или [образец EQUI-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>			
<p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>			
<p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p>			

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-SEM-D-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в трета държава, територия или зона от нея, включена в списъка в приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) въведена(и) в Съюза, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:</p> <p><sup>(2)</sup>/или [образец EQUI-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-SEM-D-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец EQUI-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p>II.2.2. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.3. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 и/или член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p> <p>II.2.4. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>II.2.4.1. е бил plombиран и номериран преди изпращането от центъра за съхранение на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху plombата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.2.4.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[II.2.4.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[II.2.5. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.6. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „<i>Място на изпращане</i>“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, овоцити и/или ембриони. Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Поле I.12: „<i>Местоназначение</i>“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, овоцити и/или ембриони.</p> <p>Поле I.17: „<i>Придружаващи документи</i>“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответстват на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаващ(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.30: „<i>Вид</i>“: посочете дали това е(са) сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„<i>Идентификационна маркировка</i>“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Дата на събиране/производство</i>“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите.</p> <p>„<i>Количество</i>“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само животновъдни обекти за зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(4) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, ооцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел ооцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти на изпращане на спермата, ооцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(5) Отнася се за замразени сперма, ооцити или ембриони.</p> <p>(6) Отнася се за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, ооцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от еднокопитни животни.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								



## ГЛАВА 54

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ,  
ИЗБРОЕНИ ПО-ДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА  
СЪХРАНЕНИЕ НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.;
- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.;
- ооцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 след 20 април 2021 г.;
- запаси от ооцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от ооцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.;
- запаси от ооцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.

## (ОБРАЗЕЦ EQUI-GP-STORAGE-INTRA)

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA	
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач	I.2 Референтен номер в IMSOC	QR КОД
	Име	I.2a Местен референтен номер	
	Адрес	I.3 Централен компетентен орган	
	Държава                          Код по ISO на държавата	I.4 Местен компетентен орган	
	I.5 Получател	I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект	
	Име	Име	Регистрационен номер
	Адрес	Адрес	
	Държава                          Код по ISO на държавата	Държава	Код по ISO на държавата
I.7 Държава на произход	Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение	Код по ISO на държавата
I.8 Регион на произход	Код	I.10 Регион по местоназначение	Код
I.11 Място на изпращане		I.12 Местоназначение	
Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението
Адрес		Адрес	
Държава                          Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
I.13 Място на товарене		I.14 Дата и час на заминаване	

<b>I.15 Транспортно средство</b>		<b>I.16 Превозвач</b>	
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство	Име	Регистрационен номер/номер на разрешението
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС	Адрес	
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго	Държава	Код по ISO на държавата
Документ		<b>I.17 Придружаващи документи</b>	
		Вид	Код
		Държава	Код по ISO на държавата
		Референтен номер на търговския документ	
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>		<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>			
Номер на контейнера		Номер на пломбата	
<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>			
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>			
Трета държава		Код по ISO на държавата	
Изходна точка		Код на ГКП	
Място на въвеждане		Код на ГКП	
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>		<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>	
Държава членка	Код по ISO на държавата	Трета държава	Код по ISO на държавата
Държава членка	Код по ISO на държавата	Изходна точка	Код на ГКП
Държава членка	Код по ISO на държавата		
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>		<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не	
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>		<b>I.27 Общо количество</b>	
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>		<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>	
<b>I.30 Описание на пратката</b>			
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол
			Система за идентификация
Регион на произход		Хладилен склад	Идентификационна маркировка
Кланица		Вид обработка	Естество на стоката
		Дата на събиране/производство	Производствено предприятие
			Идентификационен номер
			Възраст
			Количество
			Вид
			Нето тегло
			Брой опаковки
			Партиден номер
			Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра
			Изследване

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-GP-STORAGE-INTRA

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:					
II.1. Центърът за съхранение на зародишни продукти <sup>(1)</sup> , описан в поле I.11, където спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(2)</sup> е(са) съхранявана(и):					
II.1.1. е одобрен и включен в регистър от компетентния орган;					
II.1.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 5 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]					
II.2. Спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(2)</sup> , описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и					
Част II: Сертификация/удостоверяване	<sup>(2)</sup> или	II.2.1.	е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма <sup>(2)(3)</sup> /от екип за събиране на ембриони <sup>(2)(3)</sup> /от екип за производство на ембриони <sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти <sup>(2)(3)</sup> , и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти <sup>(2)(3)</sup> , който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1 <sup>(2)</sup> /част 2 <sup>(2)</sup> /част 3 <sup>(2)</sup> /част 4 <sup>(2)</sup> /част 5 <sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до центъра за съхранение на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в държавата членка, където е(са) събрана(и) или произведена(и) при спазване на изисквания за ветеринарно здравно сертифициране, които са поне толкова строги, колкото предвидените в:		
	<sup>(2)</sup> или	[образец EQUI-SEM-A-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец EQUI-SEM-B-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец EQUI-SEM-C-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец EQUI-SEM-D-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец EQUI-GP-PROCESSING-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец EQUI-GP-STORAGE-INTRA <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец IA в част А от приложение I към Решение 2010/470/ЕС <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец IB в част Б от приложение I към Решение 2010/470/ЕС <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец IV в част В от приложение I към Решение 2010/470/ЕС <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образец IG в част Г от приложение I към Решение 2010/470/ЕС <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[образеца в Решение 95/307/ЕО на Комисията <sup>(4)</sup> .]			
	<sup>(2)</sup> и/или	II.2.1.	е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма <sup>(2)(3)</sup> /от екип за събиране на ембриони <sup>(2)(3)</sup> /от екип за производство на ембриони <sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти <sup>(2)(3)</sup> , и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти <sup>(2)(3)</sup> , който се намира в държавата членка на нейното(тяхното) събиране или производство и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1 <sup>(2)</sup> /част 2 <sup>(2)</sup> /част 3 <sup>(2)</sup> /част 4 <sup>(2)</sup> /част 5 <sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) придвижена(и) до центъра за съхранение на зародишни продукти, посочен в поле I.11 и разположен в друга държава членка, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:		
<sup>(2)</sup> или	[образец EQUI-SEM-A-INTRA <sup>(4)</sup> .]				
<sup>(2)</sup> и/или	[образец EQUI-SEM-B-INTRA <sup>(4)</sup> .]				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-GP-STORAGE-INTRA

	<sup>(2)</sup> и/или [образец EQUI-SEM-C-INTRA <sup>(4)</sup> .]
	<sup>(2)</sup> и/или [образец EQUI-SEM-D-INTRA <sup>(4)</sup> .]
	<sup>(2)</sup> и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA <sup>(4)</sup> .]
	<sup>(2)</sup> и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA <sup>(4)</sup> .]
	<sup>(2)</sup> и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA <sup>(4)</sup> .]
	<sup>(2)</sup> и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA <sup>(4)</sup> .]
	<sup>(2)</sup> и/или [образец EQUI-GP-PROCESSING-INTRA <sup>(4)</sup> .]
	<sup>(2)</sup> и/или [образец EQUI-GP-STORAGE-INTRA <sup>(4)</sup> .]
	<sup>(2)</sup> и/или [образец IA в част А от приложение I към Решение 2010/470/ЕС <sup>(4)</sup> .]
	<sup>(2)</sup> и/или [образец IB в част Б от приложение I към Решение 2010/470/ЕС <sup>(4)</sup> .]
	<sup>(2)</sup> и/или [образец IB в част В от приложение I към Решение 2010/470/ЕС <sup>(4)</sup> .]
	<sup>(2)</sup> и/или [образец IG в част Г от приложение I към Решение 2010/470/ЕС <sup>(4)</sup> .]
	<sup>(2)</sup> и/или [образеца в приложението към Решение 95/307/ЕО на Комисията <sup>(4)</sup> .]
<sup>(2)</sup> и/или	<p>II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който се намира в трета държава, територия или зона от нея, включена в списъка в приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, и отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и е(са) въведена(и) в Съюза, придружена(и) от сертификат(и) в съответствие с:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец EQUI-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-D-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 1 в част 1, раздел А от приложение III към Регламент (ЕС) 2018/659<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 2 в част 1, раздел Б от приложение III към Регламент (ЕС) 2018/659<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 3 в част 1, раздел В от приложение III към Регламент (ЕС) 2018/659<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 4 в част 1, раздел Г от приложение III към Регламент (ЕС) 2018/659<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 1 в част 2, раздел А от приложение II към Решение 2010/471/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 2 в част 2, раздел Б от приложение II към Решение 2010/471/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 3 в част 2, раздел В от приложение II към Решение 2010/471/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образеца в приложението към Решение 96/539/ЕО на Комисията<sup>(4)</sup>.]</p> <p>II.2.2. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.3. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 и/или член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, като тази маркировка е посочена в поле I.30;</p>

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-GP-STORAGE-INTRA

	<p>II.2.4. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>II.2.4.1. е бил plombиран и номериран преди изпращането от центъра за съхранение на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху plombата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.2.4.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(5)</sup>[II.2.4.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(6)</sup>[II.2.5. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.6. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на центъра за съхранение на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, ооцитите и/или ембриони. Само центрове за съхранение на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, ооцитите и/или ембриони.</p> <p>Поле I.17: „Придружаващи документи“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответстват на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаващ(и) спермата, ооцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел ооцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на plombата.</p> <p>Поле I.26: Общият брой на опаковките отговаря на броя на контейнерите.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат EQUI-GP-STORAGE-INTRA

Поле I.30:	<p>„Вид“: посочете дали това е(са) сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>								
	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само центрове за съхранение на зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само животновъдни обекти за зародишни продукти, одобрени от компетентния орган и включени в регистъра, посочен в член 101, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕС) 2016/429 и член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>(4) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, овоцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти на изпращане на спермата, овоцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(5) Отнася се за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>(6) Отнася се за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от еднокопитни животни.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td style="width: 50%;">Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 55

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА МЕДОНОСНИ ПЧЕЛИ (ОБРАЗЕЦ НВБЕ-  
INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>	
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	
	Държава	Код по ISO на държавата		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>	
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер
	Име			Име	
	Адрес			Адрес	
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>		
Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	
Адрес			Адрес		
Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>		
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство			Име	Регистрационен номер/номер на разрешението
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС			Адрес	
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго			Държава	Код по ISO на държавата
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>		
				Вид	Код
				Държава	Код по ISO на държавата
				Референтен номер на търговския документ	
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>					
Номер на контейнера			Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат НВБЕ-INTRA

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Животните от пратката, описана в част I, отговарят на посочените по-долу изисквания на които и да било стадий от техния жизнен цикъл, в т.ч. пило на медоносни пчели:</p> <p>II.1.1. При визуалната проверка, проведена през периода от 48 часа преди заминаването, животните не са показали признаци за наличие на американски гнилец, <i>Aethina tumida</i> (малък кошерен бръмбар) и <i>Tropilaelaps spp.</i></p> <p>II.1.2. При визуалната проверка, проведена през периода от 48 часа преди заминаването, по опаковъчния материал, в който са поставени, и придружаващата ги храна за пчели или други материали не са открити признаци за наличие на американски гнилец, <i>Aethina tumida</i> (малък кошерен бръмбар) и <i>Tropilaelaps spp.</i></p> <p>II.2. Съгласно официалната информация животните отговарят на следните ветеринарно-здравни изисквания:</p> <p>II.2.1. Животните идват от пчелин, разположен в центъра на окръжност с радиус най-малко 3 km, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за американски гнилец и върху който не са наложени ограничения поради възникване на огнище на американски гнилец.</p> <p>II.2.2. Животните идват от пчелин, разположен в центъра на окръжност с радиус най-малко 100 km, където не е докладвано за опаразитяване с <i>Aethina tumida</i> (малък кошерен бръмбар), не е докладвано за <i>Tropilaelaps spp.</i> и не са наложени ограничения поради случай на съмнение или потвърждение за наличието на опаразитяване с <i>Aethina tumida</i> (малък кошерен бръмбар) или <i>Tropilaelaps spp.</i></p> <p><sup>(1)</sup> II.2.3. [Животните идват от държава членка или зона от нея със статут на свободна от опаразитяване с <i>Varroa spp.</i> (вароатоза) и са взети мерки за гарантиране на защитата им от опаразитяване с <i>Varroa spp.</i> (вароатоза) по време на транспортирането.]</p> <p>II.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните в пратката идват от животновъден обект, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини, и те не са били в контакт с медоносни пчели, които не са отговаряли на изискванията, посочени в точка II.2.</p> <p>II.4. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море 10-дневният срок на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат НВБЕ-INTRA

	<p><b>Част I:</b> Поле I.11: „Място на изпрацане“: посочете регистриран животновъден обект. Поле I.12: „Местоназначение“: посочете регистриран животновъден обект. Поле I.30: „Категория“: посочете: медоносни пчели майки с максимум 20 пчели работнички, семейства с пило или други.</p> <p><b>Част II:</b> (1) Заличете, ако не е приложимо.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 56

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА МЕДОНОСНИ ПЧЕЛИ МАЙКИ (С  
ДЕРОГАЦИЯ) (ОБРАЗЕЦ QUE-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA	
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	
	<b>I.8 Регион на произход</b>	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава	
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>	
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава  <b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени		
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата	

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат QUE-INTRA

	II. Здравна информация	Образец на сертификат QUE-INTRA		
		II.a	II.b	
Част II: Сертификация/удостоверяване		Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC	
	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:			
	II.1. Животните <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:			
	II.1.1. При визуалната проверка, проведена през периода от 24 часа преди заминаването, животните не са показали признаци за наличие на американски гнилец, <i>Aethina tumida</i> (малък кошерен бръмбар) и <i>Tropilaelaps spp.</i>			
	II.1.2. При визуалната проверка, проведена през периода от 24 часа преди заминаването, по опаковъчния материал, в който са поставени, и придружаващата ги храна на пчели или други материали не са открити признаци за наличие на американски гнилец, <i>Aethina tumida</i> (малък кошерен бръмбар) и <i>Tropilaelaps spp.</i>			
	II.1.3. Проверката на документи показва, че през производствения сезон компетентният орган е проверявал ежемесечно животновъдния обект на произход, като проверката е показвала отрицателни резултати, с цел осигуряване на ниво на достоверност от 95 % за откриване на опаразитяването с малък кошерен бръмбар, ако са опаразитени най-малко 2 % от кошерите.			
	II.1.4. Животните са поставени в индивидуални клетки, придружени от най-много 20 пчели работнички, които се грижат за тях.			
	II.1.5. Взети са мерки за гарантиране, че непосредствено след визуалната проверка, извършена за целите на здравното сертифициране, клетките, контейнерите или цялата пратка са покрити с фина мрежа с размер на отворите не повече от 2 mm.			
	II.2. Съгласно официалната информация животните отговарят на следните ветеринарно-здравни изисквания:			
	II.2.1. Животните идват от пчелин, разположен в центъра на окръжност с радиус най-малко 3 km, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за американски гнилец и върху който не са наложени ограничения поради възникване на огнище на американски гнилец.			
	II.2.2. Животните идват от пчелин, разположен в центъра на окръжност с радиус най-малко 100 km, където не е докладвано за опаразитяване с <i>Tropilaelaps spp.</i> и не са наложени ограничения поради случай на съмнение или потвърждение за наличието на опаразитяване с <i>Tropilaelaps spp.</i>			
	II.2.3. В пчелина не е докладвано за опаразитяване с малък кошерен бръмбар и пчелинът е разположен на разстояние най-малко 30 km от границите на защитна зона с радиус от най-малко 20 km, установена от компетентния орган около място, където е потвърдено наличие на опаразитяване с малък кошерен бръмбар.			
	II.2.4. Пчелинът не е разположен в зона, в която са наложени ограничения посредством спешни мерки, установени от Съюза поради потвърдението за наличие на опаразитяване с малък кошерен бръмбар.			
	II.2.5. Пчелинът на произход е разположен в област, където компетентният орган вече извършва ежегоден надзор за откриване на опаразитяване с малък кошерен бръмбар с цел осигуряване на ниво на достоверност от 95 % за откриване на опаразитяването с малък кошерен бръмбар, ако са опаразитени най-малко 2 % от пчелините.			

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат QUE-INTRA

	<p>(2) П.2.6. [Животните идват от държава членка или зона от нея със статут на свободна от опаразитяване с <i>Varroa spp.</i> (вароатоза) и са взети мерки за гарантиране на защитата им от опаразитяване с <i>Varroa spp.</i> (вароатоза) по време на транспортирането.]</p> <p>П.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните в пратката идват от животновъден обект, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини, и те не са били в контакт с медоносни пчели, които не са отговаряли на изискванията, посочени в точка П.2.</p> <p>П.4. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море 10-дневният срок на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете регистриран животновъден обект.  Поле I.12: „Местоназначение“: посочете регистриран животновъден обект.  Поле I.30: „Естество на стоката“: посочете: медоносни пчели майки с максимум 20 пчели работнички.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Животните могат да бъдат само медоносни пчели майки с максимум 20 пчели работнички.  (2) Заличете, ако не е приложимо.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 57

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ЗЕМНИ ПЧЕЛИ (ОБРАЗЕЦ ВВЕЕ-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
	Държава	Код по ISO на		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>		
	Име			Име		Регистрационен номер
	Адрес			Адрес		
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>		
	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		Име		Регистрационен номер/номер на одобрението
	Адрес			Адрес		
	Държава	Код по ISO на държавата		Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>			
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство		Име		Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС		Адрес			
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго		Държава		Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>			
			Вид		Код	
			Държава		Код по ISO на държавата	
			Референтен номер на търговския документ			
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени		<input type="checkbox"/> Замразени	
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>						
Номер на контейнера			Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат ВВЕЕ-INTRA

	II. Здравна информация		Образец на сертификат ВВЕЕ-INTRA	
	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Животните от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:</p> <p>II.1.1. При визуалната проверка, проведена през периода от 48 часа преди заминаването, животните не са показали признаци за наличие на <i>Aethina tumida</i> (малък кошерен бръмбар).</p> <p>II.1.2. При визуалната проверка, проведена през периода от 48 часа преди заминаването, по опаковъчния материал, в който са поставени, и придружаващата ги храна за пчели или други материали не са открити признаци за наличие на малък кошерен бръмбар.</p> <p>II.2. Съгласно официалната информация животните идват от животновъден обект, разположен в центъра на окръжност с радиус най-малко 100 km, където не е докладвано за опаразитяване с малък кошерен бръмбар и не са наложени ограничения поради случай на съмнение или потвърждение за наличието на опаразитяване с малък кошерен бръмбар.</p> <p>II.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора животните в пратката идват от животновъден обект, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини, и те не са били в контакт със земни пчели, които не са отговаряли на изискванията, посочени в точка II.2.</p> <p>II.4. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море 10-дневният срок на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете регистриран животновъден обект.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете регистриран или одобрен животновъден обект.</p> <p>Поле I.30: „Категория“: посочете едно от следните: пчели майки с максимум 20 пчели работнички, семейства с пило или други.</p>			
	<b>Официален ветеринарен лекар</b>			
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност			
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица			
Дата				
Печат	Подпис			

## ГЛАВА 58

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА СУХОЗЕМНИ ЖИВОТНИ, ПРИДВИЖВАНИ  
МЕЖДУ ОБОСОБЕНИ СПЕЦИАЛИЗИРАНИ ЖИВОТНОВЪДНИ ОБЕКТИ  
(ОБРАЗЕЦ CONFINED-LIVE-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>	
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер	
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b>  Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация <input type="checkbox"/> Друго  Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име                      Регистрационен номер/номер на разрешението Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
		<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид                      Код Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера                      Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CONFINED-LIVE-INTRA

	II. Здравна информация		Образец на сертификат CONFINED-LIVE-INTRA	
	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:			
	II.1.	Животните <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:		
	II.1.1.	Техният обособен специализиран животновъден обект на изпращане е одобрен в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.		
	II.1.2.	По време на клиничния преглед, а когато това не е възможно — на клиничната инспекция, проведен(а) през периода от 48 часа преди заминаването на пратката на ..... (въведете дата dd/мм/гггг), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести, и по-специално на болести от значение, включени в списъка в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1882 на Комисията.		
	II.2.	Съгласно официалната информация животните от пратката, описана в част I, отговарят на следните ветеринарно-здравни изисквания:		
	II.2.1.	Те идват от обособен специализиран животновъден обект, по отношение на който не са наложени ограничения на движението, засягащи предназначенията за придвижване животни.		
	<sup>(2)(3)</sup> или	II.2.2.	Те са с произход от държава членка или зона, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и не са ваксинирани с жива ваксина срещу инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) в периода от 60 дни преди датата на движение и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, са изпълнени.]	
	<sup>(2)(3)</sup> и/или	II.2.2.	Те са с произход от държава членка или зона, обхванати от програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени и те	
	<sup>(2)</sup> или	II.2.2.1.	са отглеждани в държава членка или зона, сезонно свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) в съответствие с член 40, параграф 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията	
	<sup>(2)</sup> или	II.2.2.1.1.	в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]	
<sup>(2)</sup> и/или	II.2.2.1.2.	в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]		
<sup>(2)</sup> и/или	II.2.2.1.3.	в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]]]		

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CONFINED-LIVE-INTRA

	<p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.2.2. по време на транспортирането до местоназначението са били защитени от нападения на вектори и са останали защитени от нападения на вектори в защитен от вектори животновъден обект и</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.2.2.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.2.2.2. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.2.2.3. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.2.3. са ваксинирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона и са през периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.2.3.1. са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.2.3.2. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са били подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.2.4. са били подложени на серологично изследван за откриване на специфични антитела срещу инфекция с всички серотипове от 1 до 24 на вируса на болест син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона и</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.2.4.1. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)и/или</sup> [II.2.2.4.2. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на движението и животното е подложено на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на движението.]]]</p> <p><sup>(2)(3)и/или</sup>[II.2.2. Те са с произход от държава членка или зона, която не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), нито е обхваната от програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени и те</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.2.1. по време на транспортирането до местоназначението са били защитени от нападения на вектори и са останали защитени от нападения на вектори в защитен от вектори животновъден обект и</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.2.1.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CONFINED-LIVE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.1.2. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.1.3. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след началната дата на периода на защита от нападения на вектори.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.2. през периода от най-малко 60 дни преди заминаването са отглеждани в животновъден обект, разположен в държава членка или в област с радиус от най-малко 150 km около животновъдния обект, където през този период е провеждан надзор в съответствие с изискванията в част II, глава 1, раздели 1 и 2 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.2.2.1. животните са ваксинирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в област с радиус от най-малко 150 km около мястото, където животните са отглеждани, и са в периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.2.2.1.1. са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на движението.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.2.1.2. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са били подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.2.2. животните са имунизирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в област с радиус от най-малко 150 km около мястото, където животните са отглеждани, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.2.2.2.1. животните са били подложени на серологично изследване, което е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на движението.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.2.2.2.2. животните са били подложени на серологично изследване, което е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на движението, и на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на движението.]]]</p> <p><sup>(2)(3)</sup>и/или [II.2.2. Не отговарят на изискванията, определени в част II, глава 2, раздел 1, точки 1—3 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и компетентният орган на държавата членка на произход е разрешил движението на тези животни към друга държава членка или зона от нея</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CONFINED-LIVE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>или [II.2.2.1. със статут на свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено при спазване на условията, посочени в член 43, параграф 2, букви а), б) и в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.2.1.1. част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.1.2. част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.1.3. част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.1.4. част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p>изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.2. с одобрена програма за ликвидиране на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено при спазване на условията, посочени в член 43, параграф 2, букви а), б) и в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.2.2.1. част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.2.2. част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.2.3. част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.2.4. част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения делегиран регламент и</p> <p>изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.3. която не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), нито е обхваната от програма за ликвидиране по отношение на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), а държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.2.3.1. безусловно и</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CONFINED-LIVE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.3.2. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.3.3. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.3.4. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.2.2.3.5. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p>изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]</p> <p>II.3. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора:</p> <p>II.3.1. В обособения специализиран животновъден обект на изпращане няма необичайна смъртност по неустановени причини, която засяга предназначения за придвижване животни.</p> <p>II.3.2. Животните не са били в контакт с животни, по отношение на които са наложени ограничения на движението, посочени в точка II.2.1., или с животни с по-нисък здравен статус.</p> <p>II.3.3. Въз основа на резултатите от плана за надзор на обособения специализиран животновъден обект животните не представляват значителен риск за обособения специализиран животновъден обект по местоназначение от разпространение на болести, за които са включени в списък.</p> <p>II.4. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>II.5. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море 10-дневният срок на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата).</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CONFINED-LIVE-INTRA

	<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпрацане“: посочете обособен специализиран животновъден обект, одобрен в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете обособен специализиран животновъден обект, одобрен в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) В пратката може да има едно или повече животни.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само за животни от семейства Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae или Tragulidae.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 59

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРИМАТИ, ПРИДВИЖВАНИ КЪМ  
ОБОСОБЕН СПЕЦИАЛИЗИРАН ЖИВОТНОВЪДЕН ОБЕКТ (ОБРАЗЕЦ  
CONFINED-PRIMATE-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA	
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер  Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>	
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация <input type="checkbox"/> Друго Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава  <b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Регистрационен номер/номер на разрешението  Код по ISO на държавата  Код Код по ISO на държавата
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени		
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата	

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CONFINED-PRIMATE-INTRA

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Животните <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:			
	II.1.1.	По време на клиничния преглед, а когато това не е възможно — на клиничната инспекция, проведен(а) през периода от 48 часа преди заминаването на пратката на ..... (въведете дата dd/мм/гггг), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести, и по-специално на болести от значение, включени в списъка в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1882 на Комисията.			
	II.1.2.	Движението им е било разрешено със съгласието на компетентния орган на държавата членка на произход и на компетентния орган на държавата членка по местоназначение в съответствие със и при спазване на член 63, параграф 2, буква б) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията.			
	II.2.	Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора:			
	II.2.1.	Животните идват от животновъден обект, където няма необичайна смъртност по неустановени причини.			
	II.2.2.	Животните са изпратени директно до обособения специализиран животновъден обект по местоназначение.			
	II.3.	Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.			
	II.4.	Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море 10-дневният срок на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.			
	<b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b>				
Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата).					
<b>Забележки:</b>					
В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.					
Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.					
<b>Част I:</b>					
Поле I.11:		„Място на изпращане“: посочете животновъден обект.			
Поле I.12:		„Местоназначение“: посочете обособен специализиран животновъден обект, одобрен в съответствие с членове 97 и 99 от Регламент (ЕС) 2016/429.			

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CONFINED-PRIMATE-INTRA

	<b>Част II:</b> (1) В пратката може да има едно или повече животни.								
	<b>Официален ветеринарен лекар</b> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Наименование на местната контролна единица</td><td>Код на местната контролна единица</td></tr><tr><td>Дата</td><td></td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 60

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС СПЕРМА, ОВОЦИТИ И  
ЕМБРИОНИ ОТ СУХОЗЕМНИ ЖИВОТНИ, ОТГЛЕЖДАНИ В ОБОСОБЕН  
СПЕЦИАЛИЗИРАН ЖИВОТНОВЪДЕН ОБЕКТ, КОИТО СА СЪБРАНИ ИЛИ  
ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С  
РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/686  
(ОБРАЗЕЦ GP-CONFINED-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA			
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес  Държава	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес  Държава	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес  Държава		Регистрационен номер   Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението   Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението   Код по ISO на държавата	
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация <input type="checkbox"/> Друго  Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на разрешението   Код по ISO на държавата		
		<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Код Код по ISO на държавата		
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат GP-CONFINED-INTRA

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Спермата <sup>(1)</sup> /ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(1)</sup> , описана(и) в част I, е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и), както и изпратена(и) от обособен специализиран животновъден обект <sup>(2)</sup> , който			
	II.1.1.	е одобрен, бил му е определен уникален номер на одобрението и е включен в регистър от компетентния орган;			
	II.1.2.	отговаря на изискванията във връзка с карантината, изолацията и другите мерки за биологична сигурност, мерките за надзор и контрол, съоръженията и оборудването, посочени в член 16 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.			
	II.2.	Спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и е(са) добита(и) от животни донори, които			
	II.2.1.	са родени в Съюза и от раждането им са пребивавали в него или са били въведени там в съответствие с изискванията във връзка с въвеждането в Съюза;			
	II.2.2.	са пребивавали в един-единствен обособен специализиран животновъден обект на произход за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> ;			
	<sup>(1)</sup> [II.2.3.	са говеда и са идентифицирани съгласно предвиденото в член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.]			
	<sup>(1)</sup> [II.2.3.	са свине и са идентифицирани съгласно предвиденото в член 52, параграф 1 или член 54, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.]			
	<sup>(1)</sup> [II.2.3.	са овце или кози и са идентифицирани съгласно предвиденото в член 45, параграф 2 или 4 или член 46, параграф 1, 2 или 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.]			
	<sup>(1)</sup> [II.2.3.	са еднокопитни животни и са идентифицирани съгласно предвиденото в член 58, параграф 1, член 59, параграф 1 или член 62, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.]			
	<sup>(1)</sup> [II.2.3.	са сухоземни животни, различни от говеда, свине, овце, кози и еднокопитни животни, и са идентифицирани и регистрирани в съответствие с правилата на обособения специализиран животновъден обект.]			
	II.3.	Спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , описана(и) в част I, идва(т) от обособения специализиран животновъден обект, посочен в поле I.11, и е(са) предназначена(и) за друг обособен специализиран животновъден обект.			
	II.4.	Съгласно официалната информация спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , описана(и) в част I, е(са) добита(и) от животни донори, които			
	II.4.1.	не идват от обособен специализиран животновъден обект, разположен в ограничителна зона, установена поради поява на болест от категория А, посочена в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1882 на Комисията, или на нововъзникваща болест от значение за видовете на тези животни донори, нито са били в контакт с животни от такъв обособен специализиран животновъден обект;			



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат GP-CONFINED-INTRA

	<p>II.4.2. идват от обособен специализиран животновъден обект, където за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е било докладвано за болест от категория D, която е от значение за съответния вид съгласно посоченото в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1882.</p> <p>II.5. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описана(и) в част I, е(са) добита(и) от животни донори, които</p> <p>II.5.1. са подложени на клиничен преглед от ветеринарния лекар на животновъдния обект, отговарящ за дейностите, извършвани в обособения специализиран животновъден обект, и не са показвали никакви симптоми на болест в деня на събиране на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.5.2. доколкото е възможно, не са използвани за естествено покриване в продължение на най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, нито през периода на събиране.</p> <p>II.6. Доколкото ми е известно и въз основа на проверката по документи на данните, подадени от ветеринарния лекар на животновъдния обект, отговарящ за дейностите, извършвани в обособения специализиран животновъден обект, спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описана(и) в част I, е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в</p> <p><sup>(1)(2)</sup>[член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията, и тази маркировка е посочена в поле I.30.]</p> <p><sup>(1)(3)</sup>[член 11 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и тази маркировка е посочена в поле I.30.]</p> <p>II.7. Спермата<sup>(1)</sup>/ овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I</p> <p>II.7.1. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>II.7.1.1. е бил пломбиран и номериран преди изпращането от ветеринарния лекар на животновъдния обект, отговарящ за дейностите, извършвани в обособения специализиран животновъден обект, или от официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.7.1.2. е бил почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.7.1.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(1)(2)(5)</sup>[II.7.2. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.7.3. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b> Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат GP-CONFINED-INTRA

<b>Част I:</b>	
Поле I.11:	„Място на изпращане“: посочете адреса и уникалния номер на одобрението на обособения специализиран животновъден обект на изпращане на пратката със сперма, овоцити или ембриони.
Поле I.12:	„Местоназначение“: посочете адреса и уникалния номер на одобрението на обособения специализиран животновъден обект по местоназначение на пратката със сперма, овоцити или ембриони.
Поле I.30:	„Вид“: посочете дали това е(са) сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i> , овоцити, получени <i>in vivo</i> , ембриони, произведени <i>in vitro</i> , или микроманипулирани ембриони. „Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор. „Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите или ембрионите в пратката. „Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите или ембрионите в пратката. „Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект“: посочете уникалния номер на одобрението на обособения специализиран животновъден обект на събиране или производство на спермата, овоцитите или ембрионите от пратката. „Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.
<b>Част II:</b>	
(1)	Заличете, ако не е приложимо.
(2)	Отнася се за пратката със сперма, овоцити или ембриони от говеда, свине, овце, кози или еднокопитни животни.
(3)	Отнася се за пратката със сперма, овоцити или ембриони от сухоземни животни, различни от говеда, свине, овце, кози или еднокопитни животни.
(4)	Отнася се за замразени сперма, овоцити или ембриони.
(5)	Отнася се за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i> , ембриони, произведени <i>in vitro</i> , и микроманипулирани ембриони от говеда, свине, овце, кози или еднокопитни животни.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

## ГЛАВА 61

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ И ОБРАЗЕЦ НА  
ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА ДВИЖЕНИЕ МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА КУЧЕТА,  
КОТКИ И ПОРОВЕ (ОБРАЗЕЦ CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA			
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес Държава	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b> <b>I.2a Местен референтен номер</b> <b>I.3 Централен компетентен орган</b> <b>I.4 Местен компетентен орган</b>	QR КОД		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес Държава	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес Държава		Регистрационен номер Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	
	<b>I.13 Място на товарене</b>		<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация <input type="checkbox"/> Друго  Документ		<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на разрешението Код по ISO на държавата	
			<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Код Код по ISO на държавата	
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера		Номер на пломбата		

<b>I.20</b> <b>Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> <b>За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> <b>За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23</b> <input type="checkbox"/> <b>За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24</b> <b>Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25</b> <b>Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26</b> <b>Общ брой опаковки</b>				<b>I.27</b> <b>Общо количество</b>			
<b>I.28</b> <b>Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29</b> <b>Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30</b> <b>Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1. Кучетата, котките и поровете <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:				
	II.1.1.	Те са идентифицирани индивидуално:			
	<sup>(2)</sup> или	[в съответствие с член 70 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.]			
	<sup>(2)</sup> и/или	[чрез ясно четлива татуировка, поставена преди 3 юли 2011 г.]			
	II.1.2.	Те са придружени от индивидуалния си идентификационен документ съгласно предвиденото в член 71 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.			
	II.1.3.	Те са преминали клиничен преглед или клинична инспекция на ..... (въведете дата dd/mm/yyyy) в периода от 48 часа преди заминаването и не са показали никакви симптоми, нито клинични признаци на болести.			
	<sup>(3)</sup> II.1.4.	Идват от регистрирани или одобрени животновъдни обекти, където съгласно официалната информация през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни и където, доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора, не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.]			
	II.2. Кучетата, котките и поровете <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:				
	<sup>(2)</sup> или	II.2.1.	Към момента на ваксинацията против бяс животните са били на възраст най-малко 12 седмици и от извършването на първоначалната ваксинация против бяс в съответствие с изискванията за валидност, определени в част 1 от приложение VII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, са изминали най-малко 21 дни, а всяка последваща реваксинация е извършена в рамките на срока на валидност на предходната ваксинация.]		
<sup>(2)</sup> или	II.2.1.	Животните са предназначени за придвижване с директен транспорт в съответствие с член 54, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 до обособения специализиран животновъден обект, посочен в част I, поле I.12.]			
<sup>(2)</sup> или	II.2.1.	Животните са на възраст под 12 седмици и не са ваксинирани против бяс или са на възраст между 12 и 16 седмици и са получили пълен първичен курс на ваксинация против бяс в съответствие с изискванията за валидност, определени в част I от приложение VII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, по-малко от 21 дни преди заминаването, и държавата членка по местоназначение е информирала обществеността в съответствие с член 57 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, че разрешава движението на тези животни на своята територия; и			
<sup>(2)</sup> или		[са придружени от декларация от оператора или от стопанина на домашните любимци <sup>(4)</sup> , приложена към настоящия сертификат, в която се заявява, че от раждането им до момента на изпращане животните не са влизали в контакт с отглеждани сухоземни животни, за които има съмнение, че са инфектирани с вируса на бяс, нито с диви животни от видове от списъка за инфекция с вируса на бяс.]			
<sup>(2)</sup> или		[женската, от която все още са зависими, е тяхна майка и от индивидуалния идентификационен документ на тази женска може да бъде установено, че преди раждането им тя е получила ваксинация срещу бяс, която е отговаряла на изискванията за валидност, определени в част I от приложение VII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]			

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

	<p>[П.2.2. Поради предвиденото им местоназначение<sup>(5)</sup>, посочено в поле I.10, или при регионализация — в поле I.11, кучетата:</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [са били третирани срещу <i>Echinococcus multilocularis</i> в съответствие с член 6 от Делегиран регламент (ЕС) 2018/772 на Комисията.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [не са били третирани срещу<sup>(6)</sup> <i>Echinococcus multilocularis</i>.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [П.2.2. Животните са предназначени за придвижване с директен транспорт в съответствие с член 54, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 до обособения специализиран животновъден обект, посочен в част I, поле I.12.]</p> <p><sup>(3)</sup>[П.3. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>П.4. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><sup>(3)</sup><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата).</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: <i>„Място на изпращане“</i>: посочете регистриран животновъден обект на изпращане, одобрен приют за кучета, котки и порове, животновъден обект, одобрен за операции по събиране, или домакинство (при движение на кучета, котки или порове, различно от движението с нетърговска цел, извършвано в съответствие с член 55 и когато е приложимо, с член 56 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688).</p> <p>Поле I.12: <i>„Местоназначение“</i>: посочете регистриран животновъден обект по местоназначение, одобрен приют за кучета, котки и порове, животновъден обект, одобрен за операции по събиране, домакинство (при движение на кучета, котки или порове, различно от движението с нетърговска цел, извършвано в съответствие с член 55 и когато е приложимо, с член 56 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, или обособен специализиран животновъден обект.</p> <p>Поле I.30: <i>„Идентификационен номер“</i>: посочете буквено-цифрения код на всяко животно в пратката.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

<b>Част II:</b> (1) В пратката може да има едно или повече животни. (2) Заличете, ако не е приложимо. (3) Не се прилага за движение на кучета, котки или порове, различно от движението с нетърговска цел, извършвано в съответствие с член 55 и когато е приложимо, с член 56 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688. (4) Декларацията, посочена в точка II.2.1., която се прилага към сертификата, е установена в глава 61 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/403 (след образца на ветеринарния здравен сертификат). (5) Държави членки или части от тях, изброени в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/878 на Комисията. (6) Ако след датата на подписване на настоящия сертификат е приложено третиране срещу <i>Echinococcus multilocularis</i> , то трябва да бъде проведено и документирано в съответствие с член 6 от Делегиран регламент (ЕС) 2018/772 на Комисията.	
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

**Образец на декларацията, посочена в сертификата по член 54, параграф 1, буква б), подточка і) или член 56, буква б), подточка і) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 и която се прилага към него**

Аз, долуподписаният,

.....<sup>1</sup>

[оператор или стопанин на домашен любимец, който извършва движение на кучета, котки или порове, различно от движението с нетърговска цел съгласно предвиденото в член 55 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688]

декларирам, че от раждането им до момента на заминаване животните не са влизали в контакт с отглеждани сухоземни животни, за които има съмнение, че са инфектирани с вируса на бяс, нито с диви животни от видове от списъка за инфекция с вируса на бяс.

Транспондер/татуировка <sup>2</sup>	Номер на паспорта/ветеринарния здравен сертификат <sup>(2)</sup>

<sup>1</sup> Да се попълни с печатни букви.

<sup>2</sup> Заличете според случая.



## ГЛАВА 62

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС СПЕРМА, ОВОЦИТИ И  
ЕМБРИОНИ ОТ КУЧЕТА (*CANIS LUPUS FAMILIARIS*) И КОТКИ (*FELIS  
SILVESTRIS CATUS*), КОИТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ,  
ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С РЕГЛАМЕНТ (ЕС)  
2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/686 (ОБРАЗЕЦ GP-CANIS-  
FELIS-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1</b>	<b>Изпращач</b> Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.2</b>	<b>Референтен номер в IMSOC</b>	
				<b>I.2a</b>	<b>Местен референтен номер</b>	
				<b>I.3</b>	<b>Централен компетентен орган</b>	
				<b>I.4</b>	<b>Местен компетентен орган</b>	
	<b>I.5</b>	<b>Получател</b> Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.6</b>	<b>Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер   Код по ISO на държавата
	<b>I.7</b>	<b>Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9</b>	<b>Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8</b>	<b>Регион на произход</b>	Код	<b>I.10</b>	<b>Регион по местоназначение</b>	Код
	<b>I.11</b>	<b>Място на изпращане</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението   Код по ISO на държавата	<b>I.12</b>	<b>Местоназначение</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението   Код по ISO на държавата
	<b>I.13</b>	<b>Място на товарене</b>		<b>I.14</b>	<b>Дата и час на заминаване</b>	
	<b>I.15</b>	<b>Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация <input type="checkbox"/> Друго  Документ		<b>I.16</b>	<b>Превозвач</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на разрешението   Код по ISO на държавата
				<b>I.17</b>	<b>Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Код  Код по ISO на държавата
	<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера			Номер на пломбата	

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат GP-CANIS-FELIS-INTRA

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> от кучета <sup>(1)</sup> /котки <sup>(1)</sup> , описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и е(са) добита(и) от животни донори, които			
	II.1.1.	са родени в Съюза и от раждането им са пребивавали в него или са били въведени там в съответствие с изискванията във връзка с въвеждането в Съюза;			
	II.1.2.	са			
	<sup>(1)</sup> или	[маркирани чрез имплантиране на транспондер в съответствие с член 17, параграф 1 от Регламент (ЕС) 576/2013.]			
	<sup>(1)</sup> или	[маркирани чрез ясно четлива татуировка в съответствие с член 17, параграф 1 от Регламент (ЕС) 576/2013.]			
	<sup>(1)</sup> или	[идентифицирани в съответствие с член 70 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.]			
	II.1.3.	са ваксинирани против бяс с ваксина, която отговаря на изискванията за валидност, определени в част I от приложение VII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията.			
	II.2.	Спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , описана(и) в част I, идва(т) от регистриран животновъден обект, на който компетентният орган е определил уникален регистрационен номер, посочен в поле I.11.			
	II.3.	Съгласно официалната информация спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , описана(и) в част I, е(са) добита(и) от животни донори, които			
	II.3.1.	идват от животновъдни обекти, където в период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> не е имало потвърждение за инфекция с вируса на бяс;			
	II.3.2.	отговарят на всички превантивни здравни мерки по отношение на болести или инфекции, различни от бяс, установени в част 2 от приложение VII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.			
	II.4.	Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> е(са) добита(и) от животни донори, които			
	II.4.1.	в деня на събирането на спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> не са показвали симптоми на болест;			
	II.4.2.	не са използвани за естествено покриване в продължение на най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , нито през периода на събиране.			
II.5.	Спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , описана(и) в част I, е(са) поставена(и) в пломбиран транспортен контейнер, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19.				
II.6.	Доколкото ми е известно и въз основа на проверката по документи на данните, подадени от оператора, спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , описана(и) в част I, е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 11 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията, като тази маркировка е посочена в поле I.30.				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат GP-CANIS-FELIS-INTRA

<p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер на животновъдния обект на изпращане на пратката със сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер, ако е определен такъв от компетентния орган, на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>Поле I.30: „Вид“: посочете дали това е(са) сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„Биологичен вид“: посочете <i>Canis lupus familiaris</i> или <i>Felis silvestris catus</i>, според случая.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете индивидуалния идентификационен номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите или ембрионите в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите или ембрионите в пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния регистрационен номер на животновъдния обект на събиране или производство на спермата, овоцитите или ембрионите от пратката.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Заличете, ако не е приложимо.</p>									
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 63

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ДРУГИ ХИЩНИЦИ (ОБРАЗЕЦ ОТHCARN-  
INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач</b>	Име Адрес Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	QR КОД	
				<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
				<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
				<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b>	Име Адрес Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Име Адрес Държава	Регистрационен номер Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>		Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>		Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>		Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>		Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>	Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b>	Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата
	<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b>	<input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт Идентификация Документ	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> ППС <input type="checkbox"/> Друго	<b>I.16 Превозвач</b>	Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на разрешението Код по ISO на държавата
			<b>I.17 Придружаващи документи</b>	Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Код Код по ISO на държавата	
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени					
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>	Номер на контейнера		Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Изходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производително предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат OTHCARN-INTRA

	II. Здравна информация		II.а	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
II.1. Другите хищници <sup>(1)(2)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:						
II.1.1. Те са идентифицирани:						
<sup>(3)</sup> или [индивидуално.]						
<sup>(3)</sup> и/или [като група животни от един и същ вид, които се държат заедно по време на придвижването им към местоназначението.]						
II.1.2. Те са преминали клиничен преглед или клинична инспекция на ..... ( <i>въведете дата dd/мм/гггг</i> ) през периода от 48 часа преди заминаването и не са показали никакви симптоми, нито клинични признаци на болести.						
II.1.3. Идват от регистриран или одобрен животновъден обект, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни и където, доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора, не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.						
II.2. Другите хищници <sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I, отговарят на следните изисквания:						
<sup>(3)</sup> или [II.2.1. Те са получили пълен първичен курс на ваксинация против бяс и от приключването на първоначалната ваксинация против бяс, извършена в съответствие с изискванията за валидност, определени в част I от приложение VII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, са изминали най-малко 21 дни, а всяка последваща реваксинация е извършена в рамките на срока на валидност на предходната ваксинация.]						
<sup>(3)</sup> или [II.2.1. [Те са предназначени за транспортиране директно в съответствие с член 58, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 до:						
<sup>(3)</sup> или [обособения специализиран животновъден обект, посочен в част I, поле I.20.]						
<sup>(3)</sup> или [животновъдния обект, посочен в част I, поле I.20, където тези животни се отглеждат като животни с ценна кожа съгласно определението в точка 1 от приложение I към Регламент (ЕС) № 142/2011 на Комисията.]]						
[II.2.2. Поради предвиденото им местоназначение <sup>(4)</sup> , посочено в поле I.10, или при регионализация — в поле I.11, животните от семейство Кучета, различни от кучета:						
<sup>(3)</sup> или [са били третирани срещу <i>Echinococcus multilocularis</i> в съответствие с част 2, точка 2 от приложение VII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]						
<sup>(3)</sup> или [не са били третирани срещу <sup>(5)</sup> <i>Echinococcus multilocularis</i> .]]						

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат ОТHCARN-INTRA

Идентификация	Третиране против ехинооки		Ветеринарен лекар, провел третирането
	Наименование и производител на продукта	Дата [дд/мм/гггг] и час [00:00 ч.] на третирането	Име с главни букви, печат и подпис

<sup>(3)</sup>или [са предназначени за транспортиране директно в съответствие с член 58, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 до:

<sup>(3)</sup>или [обособения специализиран животновъден обект, посочен в част I, поле I.20.]]

<sup>(3)</sup>или [животновъдният обект, посочен в част I, поле I.20, където тези животни се отглеждат като животни с ценна кожа съгласно определението в точка 1 от приложение I към Регламент (ЕС) № 142/2011.]]

П.3. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 4 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.

П.4. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.

**Удостоверение за хуманно отношение към животните**

Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата).

**Забележки:**

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

**Част I:**

Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете регистриран или одобрен животновъден обект на изпращане.

Поле I.12: „Местоназначение“: посочете регистриран или одобрен животновъден обект по местоназначение.

Поле I.30: „Идентификационен номер“: посочете идентификацията на всяко животно в пратката.



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат ОТHCARN-INTRA

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) В пратката може да има едно или повече животни.</p> <p>(2) „Други хищници“ означава животни от видове, принадлежащи към разред Carnivora и различни от кучета, котки и порове, съгласно определението в член 3, точка 32 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>(3) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(4) Държави членки или части от тях, изброени в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/878 на Комисията.</p> <p>(5) Таблицата, посочена в точка П.2.2., трябва да се използва за документиране на данните за третирането срещу <i>Echinococcus multilocularis</i>, в съответствие с част 2, точка 2 от приложение VII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, ако то е проведено след датата на подписване на сертификата и преди планираното въвеждане в държави членки или части от тях, изброени в списъка в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/878 на Комисията.</p>								
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Име (с главни букви)</td> <td>Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td>Наименование на местната контролна единица</td> <td>Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td>Дата</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Печат</td> <td>Подпис</td> </tr> </table>	Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност								
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица								
Дата									
Печат	Подпис								

## ГЛАВА 64

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ДИВИ СУХОЗЕМНИ ЖИВОТНИ (ОБРАЗЕЦ  
WILD-ANIMALS-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ				INTRA		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b>			<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
	Име			<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
	Адрес			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
	Държава	Код по ISO на държавата				<b>I.4 Местен компетентен орган</b>
	<b>I.5 Получател</b>			<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b>	Регистрационен номер	
	Име			Име	Регистрационен номер	
	Адрес			Адрес		
	Държава	Код по ISO на държавата			Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата			<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код			<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код
<b>I.11 Място на изпращане</b>			<b>I.12 Местоназначение</b>			
Име	Регистрационен номер/номер на одобрението			Име	Регистрационен номер/номер на одобрението	
Адрес			Адрес			
Държава	Код по ISO на държавата			Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.13 Място на товарене</b>			<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
<b>I.15 Транспортно средство</b>			<b>I.16 Превозвач</b>			
<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство			Име	Регистрационен номер/номер на разрешението	
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС			Адрес		
Идентификация	<input type="checkbox"/> Друго			Държава	Код по ISO на държавата	
Документ			<b>I.17 Придружаващи документи</b>			
				Вид	Код	
				Държава	Код по ISO на държавата	
				Референтен номер на търговския документ		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>						
Номер на контейнера			Номер на пломбата			

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Исходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка		Код по ISO на държавата		Трета държава		Код по ISO на държавата	
Държава членка		Код по ISO на държавата		Исходна точка		Код на ГКП	
Държава членка		Код по ISO на държавата					
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат WILD-ANIMALS-INTRA

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Животните от пратката <sup>(1)</sup> , описана в част I, са диви сухоземни животни и отговарят на следните изисквания:			
	II.1.1.	през периода от най-малко 30 дни преди заминаването на пратката (или от раждането им, ако са на възраст под 30 дни) по-голямата част от животните в пратката			
	II.1.1.1.	са пребивавали в местообитанието на произход;			
	II.1.1.2.	не са били в контакт с отглеждани животни с по-нисък здравен статус или по отношение на тях не са били наложени ограничения на движението от ветеринарно-здравни съображения;			
	II.1.1.3.	не са били в пряк или непряк контакт с отглеждани животни, въведени в Съюза от трета държава или територия през периода от 30 дни преди заминаването на животните.			
	II.1.2.	По време на клиничния преглед, а когато това не е възможно — на клиничната инспекция, проведен(а) през периода от 24 часа преди заминаването на пратката на ..... (въведете дата dd/мм/гггг), те не са показали клинични признаци или симптоми на болести от списъка за животни от съответните видове или на нововъзникващи болести.			
	II.2.	Съгласно официалната информация дивите сухоземни животни, описани в част I, не идват от местообитание, по отношение на което са наложени ограничения на движението, нито което е разположено в ограничителна зона, установена поради болести от списъка за животни от съответните видове.			
	<sup>(2)</sup> II.3.	Съгласно официалната информация дивите сухоземни животни, описани в част I, са копитни животни и отговарят на следните здравни изисквания:			
	<sup>(2)</sup> II.3.1.	Те идват от местообитание, където през последните 42 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> при диви сухоземни животни от видове от списъка за посочената болест.]			
	<sup>(2)</sup> II.3.2.	Те идват от местообитание, където през последните 42 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ) при диви сухоземни животни от видове от списъка за посочената болест.]			

<sup>(2)</sup>II.3.3. Идват от местообитание, където през периода от 30 дни преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на бяс.]

<sup>(2)</sup>II.3.4. Идват от местообитание, където и в радиус от 150 km около което през последните 2 години преди заминаването не е докладвано за инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест при диви сухоземни животни от видове от списъка за посочената болест.]

<sup>(2)</sup>II.3.5. Идват от местообитание, където през периода от 15 дни преди заминаването не е докладвано за антракс при копитни животни.]

<sup>(2)</sup>II.3.6. Идват от местообитание, където през последните 30 дни преди заминаването не е докладвано за сура (*Trypanosoma evansi*.)]

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат WILD-ANIMALS-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>[П.4. Съгласно официалната информация дивите сухоземни животни, описани в част I, принадлежат към семейства Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae или Tragulidae и отговарят на следните здравни изисквания:</p> <p><sup>(2)</sup> или [П.4.1. Те са с произход от местообитание в държава членка или зона, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и не са ваксинирани с жива ваксина срещу инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) през периода от 60 дни преди датата на движение и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, са изпълнени.]</p> <p><sup>(2)</sup> и/или [П.4.2. Те са с произход от местообитание в държава членка или зона, обхванати от програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени и те</p> <p><sup>(2)</sup> или [П.4.2.1. са пребивавали в държава членка или зона, сезонно свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) в съответствие с член 40, параграф 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията</p> <p><sup>(2)</sup> или [П.4.2.1.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)</sup> и/или [П.4.2.1.2. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на движението и са подложени на серологично изследване, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]</p> <p><sup>(2)</sup> и/или [П.4.2.1.3. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на движението и са подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след датата на въвеждане на животното в държавата членка или зоната, която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]]]</p> <p><sup>(2)</sup> и/или [П.4.2.2. са ваксинирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона и са през периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и</p> <p><sup>(2)</sup> или [П.4.2.2.1. са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)</sup> и/или [П.4.2.2.2. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са били подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат WILD-ANIMALS-INTRA

	<p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.4.2.3. са били подложени на серологично изследване за откриване на специфични антитела срещу инфекция с всички серотипове от 1 до 24 на вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в съответната държава членка или зона и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.4.2.3.1. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на движението.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.4.2.3.2. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на движението и животното е подложено на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на движението.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i>[II.4.3. Те са с произход от местообитание в държава членка или зона, която не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), нито е обхваната от програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), и изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, са изпълнени и те</p> <p>[II.4.3.1. през периода от най-малко 60 дни преди заминаването са пребивавали в местообитание, разположено в държава членка или в област с радиус от най-малко 150 km около местообитанието, където през този период е провеждан надзор в съответствие с изискванията в част II, глава 1, раздели 1 и 2 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.4.3.1.1. животните са ваксинирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в област с радиус от най-малко 150 km около местообитанието, в което животните са пребивавали, и са през периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.4.3.1.1.1. са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на движението.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.4.3.1.1.2. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са били подложени на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>и/или</i> [II.4.3.1.2. животните са имунизирани срещу онези серотипове 1—24 на инфекцията с вируса на болестта син език, за които е докладвано през предходните 2 години в област с радиус от най-малко 150 km около местообитанието, в което животните са пребивавали, и</p> <p><sup>(2)</sup><i>или</i> [II.4.3.1.2.1. животните са били подложени на серологично изследване, което е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на движението.]]]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат WILD-ANIMALS-INTRA

		<sup>(2)</sup> или [II.4.3.1.2.2. животните са били подложени на серологично изследване, което е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на движението, и на изследване с PCR, което е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на движението.]]]]
<sup>(2)</sup> и/или	II.4.4.	Не отговарят на изискванията, определени в част II, глава 2, раздел 1, точки 1—3 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и компетентният орган на държавата членка на произход е разрешил движението на тези животни към друга държава членка или зона от нея
<sup>(2)</sup> или	II.4.4.1.	със статут на свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено при спазване на условията, посочени в член 43, параграф 2, букви а), б) и в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и
<sup>(2)</sup> или	II.4.4.1.1.	част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към посочения регламент и
<sup>(2)</sup> и/или	II.4.4.1.2.	част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към посочения регламент и
<sup>(2)</sup> и/или	II.4.4.1.3.	част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения регламент и
<sup>(2)</sup> и/или	II.4.4.1.4.	част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения регламент и  изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]
<sup>(2)</sup> и/или	II.4.4.2.	с одобрена програма за ликвидиране по отношение на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено при спазване на условията, посочени в член 43, параграф 2, букви а), б) и в) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и
<sup>(2)</sup> или	II.4.4.2.1.	част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към посочения регламент и
<sup>(2)</sup> и/или	II.4.4.2.2.	част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към посочения регламент и
<sup>(2)</sup> и/или	II.4.4.2.3.	част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към посочения регламент и
<sup>(2)</sup> и/или	II.4.4.2.4.	част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към посочения регламент и  изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]]]

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат WILD-ANIMALS-INTRA

<p><sup>(2)</sup>и/или</p> <p><sup>(2)</sup>или</p> <p><sup>(2)</sup>и/или</p> <p><sup>(2)</sup>и/или</p> <p><sup>(2)</sup>и/или</p> <p><sup>(2)</sup>и/или</p>	<p>[II.4.4.3. която не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), нито е обхваната от програма за ликвидиране по отношение на инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), а държавата членка по местоназначение е информирала Комисията и останалите държави членки, че този вид движение е разрешено</p> <p>[II.4.4.3.1. безусловно и</p> <p>[II.4.4.3.2. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 5 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p>[II.4.4.3.3. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 6 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p>[II.4.4.3.4. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 7 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p>[II.4.4.3.5. при спазване на условията, посочени в част II, глава 2, раздел 1, точка 8 от приложение V към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и</p> <p>изискванията, определени в член 32, параграф 1, буква а), б) или в) или член 32, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, както и тези, определени в член 33 от посочения делегиран регламент, са изпълнени.]]</p> <p>II.5. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора дивите сухоземни животни идват от местообитание, където не е имало необичайна смъртност по неустановени причини.</p> <p>II.6. Взети са мерки за транспортиране на пратката в съответствие с член 101, параграфи 1, 2 и 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>II.7. Настоящият сертификат е валиден за срок от 10 дни от датата на издаване. При транспортиране на животни по водни пътища/по море срокът на валидност на сертификата може да бъде удължен с времетраенето на пътуването по водни пътища/по море.</p> <p><b>Удостоверение за хуманно отношение към животните</b></p> <p>Към момента на инспекцията животните, обхванати от настоящия здравен сертификат, са били годни за транспортиране в съответствие с разпоредбите на Регламент (ЕО) № 1/2005 на Съвета при планираното пътуване с начало на .....(въведете дата).</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат WILD-ANIMALS-INTRA

	<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „<i>Място на изпрацане</i>“: посочете местообитание на произход на животните в пратката.</p> <p>Поле I.12: „<i>Местоназначение</i>“: посочете местообитание или животновъден обект на крайно местоназначение на пратката.</p> <p>Поле I.30: „<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационните кодове на животните в пратката.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) В пратката може да има едно или повече животни.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p>									
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%; border: none;">Име (с главни букви)</td> <td style="width: 50%; border: none;">Квалификация и длъжност</td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Наименование на местната контролна единица</td> <td style="border: none;">Код на местната контролна единица</td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Дата</td> <td style="border: none;"></td> </tr> <tr> <td style="border: none;">Печат</td> <td style="border: none;">Подпис</td> </tr> </table>		Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност	Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица	Дата		Печат	Подпис
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност									
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица									
Дата										
Печат	Подпис									

## ГЛАВА 65

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ДВИЖЕНИЕ  
МЕЖДУ ДЪРЖАВИ ЧЛЕНКИ НА ПРАТКИ СЪС СПЕРМА, ОВОЦИТИ И  
ЕМБРИОНИ ОТ ЖИВОТНИ ОТ СЕМЕЙСТВА CAMELIDAE И CERVIDAE,  
КОИТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И  
СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И  
ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/686 (ОБРАЗЕЦ GP-CAM-CER-INTRA)**

ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ		INTRA		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер в IMSOC</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.2a Местен референтен номер</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, извършващ операции по събиране, независимо от животновъден обект</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер	
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b>  Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението	
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация <input type="checkbox"/> Друго  Документ	<b>I.16 Превозвач</b> Име Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на разрешението	
		<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ	Код Код по ISO на държавата	
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата		

<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>							
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Клане	<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<input type="checkbox"/> Регистрирано еднокопитно животно	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представление с животни	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Мероприятие или дейност в близост до границите				
<input type="checkbox"/> Пускане в дивата природа	<input type="checkbox"/> Център за експедиране	<input type="checkbox"/> Район за повторно полагане/пречиствателен център	<input type="checkbox"/> Животновъден обект за декоративна аквакултура				
<input type="checkbox"/> Допълнителна преработка	<input type="checkbox"/> Органични торове и подобрители на почвата	<input type="checkbox"/> Техническа употреба	<input type="checkbox"/> Обект за карантина или друг подобен обект				
<input type="checkbox"/> Продукти за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Опрашване	<input type="checkbox"/> Живи водни животни за консумация от човека	<input type="checkbox"/> Друго				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през трета държава</b>							
Трета държава		Код по ISO на държавата					
Изходна точка		Код на ГКП					
Място на въвеждане		Код на ГКП					
<b>I.22 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване през държава(и) членка(и)</b>				<b>I.23 <input type="checkbox"/> За износ</b>			
Държава членка	Код по ISO на държавата			Трета държава	Код по ISO на държавата		
Държава членка	Код по ISO на държавата			Изходна точка	Код на ГКП		
Държава членка	Код по ISO на държавата						
<b>I.24 Очаквана продължителност на пътуването</b>				<b>I.25 Дневник на пътуването</b> <input type="checkbox"/> да <input type="checkbox"/> не			
<b>I.26 Общ брой опаковки</b>				<b>I.27 Общо количество</b>			
<b>I.28 Общо нето/бруто тегло (kg)</b>				<b>I.29 Общо пространство, предвидено за пратката</b>			
<b>I.30 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество Вид
Регион на произход		Хладилен склад		Идентификационна маркировка	Вид опаковка		Нето тегло
Кланица		Вид обработка		Естество на стоката	Брой опаковки		Партиден номер
		Дата на събиране/производство		Производствено предприятие	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Изследване	

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат GP-CAMELID-CER-INTRA

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и е(са) добита(и) от животни донори, които			
	II.1.1.	са родени в Съюза и от раждането им са пребивавали в него или са били въведени там в съответствие с изискванията във връзка с въвеждането в Съюза;			
	II.1.2.	са пребивавали в един-единствен животновъден обект на произход за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> ;			
	<sup>(1)</sup> [II.1.3.	са животни от семейство Camelidae и са идентифицирани в съответствие с член 73, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.]			
	<sup>(1)</sup> [II.1.3.	са животни от семейство Cervidae и са идентифицирани в съответствие с член 73, параграф 2 или член 74 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.]			
	II.2.	Спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , описана(и) в част I, идва(т) от регистриран животновъден обект, на който компетентният орган е определил уникален регистрационен номер, посочен в поле I.11.			
	II.3.	Съгласно официалната информация спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> е(са) добита(и) от животни донори, които			
	II.3.1.	не идват от животновъден обект, разположен в ограничителна зона, установена поради поява на шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни или на нововъзникваща болест от значение за видовете на тези отглеждани сухоzemни животни, нито са били в контакт с животни от такъв животновъден обект;			
	II.3.2.	идват от животновъден обект, където през периода от най-малко предходните 12 месеца преди датата на събиране на спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> :			
	II.3.2.1.	е проведена програма за надзор за откриване на инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ) в съответствие с част 2 или 3 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията;			
	II.3.2.2.	не са въвеждани животни от семействата Camelidae или Cervidae, които не отговарят на изискванията, посочени в точка II.3.2.1.;			
	II.3.2.3.	при съмнение за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ) са били извършени проучвания и наличието на болестта е било отхвърлено;			
II.3.3.	идват от животновъден обект, където не е било докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>Brucella melitensis</i> и <i>Brucella suis</i> през периода от най-малко предходните 42 дни преди датата на събиране на спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> ;				

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат GP-CAMELID-CER-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>[П.3.4. са животни от семейство Camelidae и идват от животновъден обект, където всички присъстващи животни са били подложени на изследване за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> и <i>Brucella suis</i>, както е посочено в част 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети през периода от предходните 30 дни преди датата на събиране на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]</p> <p>П.3.5. идват от животновъден обект, където не е било докладвано за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит през периода от най-малко предходните 30 дни преди датата на събиране на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</p> <p>П.3.6. идват от животновъден обект, в радиус от 150 km около който не е било докладвано за инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест през периода от най-малко предходните 2 години преди датата на събиране на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</p> <p>П.3.7. идват от животновъден обект, където през периода от най-малко предходните 30 дни преди датата на събиране на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е имало потвърждение за инфекция с вируса на бяс;</p> <p>П.3.8. идват от животновъден обект, където не е било докладвано за антракс е периода от най-малко предходните 15 дни преди датата на събиране на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</p> <p>П.3.9. идват от животновъден обект, където не е било докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) през периода от най-малко предходните 30 дни преди датата на събиране на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през последните 2 години не е имало потвърждение за сура.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [имало е потвърждение за сура през предходните 2 години, като след последното огнище на тази болест животновъдният обект е останал под ограничение на движението до</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдния обект; и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), посочено в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, показало отрицателен резултат и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдния обект.]</li> </ul> <p>П.3.10. отговарят на най-малко едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <p><sup>(1)</sup>или [П.3.10.1. през период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup> те са отглеждани в държава членка или зона от нея, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [П.3.10.2. били са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> в държава членка или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат GP-CAMELID-CER-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>и/или [П.3.10.3. били са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> в държава членка или зона от нея, където компетентният орган на мястото на произход на пратката със сперма<sup>(1)</sup>/овоцити<sup>(1)</sup>/ембриони<sup>(1)</sup> е получил предварителното писмено съгласие на компетентния орган на държавата членка по местоназначение за условията за установяване на тази сезонно свободна от болестта зона и за приемане на пратката със сперма<sup>(1)</sup>/овоцити<sup>(1)</sup>/ембриони<sup>(1)</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [П.3.10.4. били са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [П.3.10.5. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на болестта син език, серогрупа 1—24, показало отрицателен резултат, между 28 и 60 дни от датата на всяко събиране на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [П.3.10.6. са подложени на изследване за идентификация на агента на вируса на болестта син език (серотипове 1—24), показало отрицателни резултати, върху кръвни проби, взети при началното и последното събиране на спермата и по време на събирането на спермата на интервали — най-малко на всеки 7 дни при тест за изолиране на вируса или най-малко на всеки 28 дни при PCR.]</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [П.3.10.7. са подложени на изследване за идентификация на агента на вируса на син език (серотипове 1—24), показало отрицателен резултат, върху кръвна проба, взета в деня на събирането на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]</p> <p>П.4. Доколкото ми е известно и съгласно декларираното от оператора спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описана(и) в част I, е(са) добита(и) от животни донори, които</p> <p>П.4.1. са подложени на клиничен преглед от ветеринарен лекар и не са показали симптоми на болест в деня на събирането на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</p> <p>П.4.2. не са били в контакт с животни, които не отговарят на изискванията, определени в точка П.1.1. и в точки П.3.1.—П.3.10., по време на срока на пребиваване от най-малко 30 дни, посочен в точка П.1.2.;</p> <p>П.4.3. не са използвани за естествено покриване в продължение на най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, нито през периода на събиране.</p> <p>П.5. Спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описана(и) в част I, е(са) поставена(и) в пломбиран транспортен контейнер, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19.</p> <p>П.6. Доколкото ми е известно и въз основа на проверката по документи на данните, подадени от оператора, спермата<sup>(1)</sup>/овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описана(и) в част I, е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 11 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията, като тази маркировка е посочена в поле I.30.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ЕВРОПЕЙСКИ СЪЮЗ

## Образец на сертификат GP-CAMELID-CER-INTRA

<b>Забележки</b>	
Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.	
<b>Част I:</b>	
Поле I.11:	„Място на изпращане“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер на животновъдния обект на изпращане на пратката със сперма, овоцити или ембриони.
Поле I.12:	„Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, овоцити или ембриони.
Поле I.30:	„Вид“: посочете дали това е(са) сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i> , овоцити, получени <i>in vivo</i> , ембриони, произведени <i>in vitro</i> , или микроманипулирани ембриони. „Биологичен вид“: посочете <i>Camelidae</i> или <i>Cervidae</i> , според случая. „Идентификационен номер“: посочете индивидуалния идентификационен номер на всяко животно донор. „Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите или ембрионите в пратката. „Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите или ембрионите в пратката. „Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния регистрационен номер на животновъдния обект на събиране или производство на спермата, овоцитите или ембрионите от пратката. „Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.
<b>Част II:</b>	
<sup>(1)</sup> Заличете, ако не е приложимо.	
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификация и длъжност
Наименование на местната контролна единица	Код на местната контролна единица
Дата	
Печат	Подпис

## ПРИЛОЖЕНИЕ II

В приложение II се съдържат следните образци на ветеринарни здравни сертификати и ветеринарни здравни/официални сертификати и декларации за въвеждане в Съюза и за транзитно преминаване през Съюза:

### Образец

<b>Копитни животни</b>	
BOV-X	Глава 1: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на говеда
BOV-Y	Глава 2: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на говеда, предназначени за клане
BOV-X-TRANSIT-RU	Глава 3: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на говеда, предназначени за транзитно преминаване от област Калининград към други области на Русия през територията на Литва
OV/CAP-X	Глава 4: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на овце и кози
OV/CAP-Y	Глава 5: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на овце и кози, предназначени за клане
SUI-X	Глава 6: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на свине и животни от семейство Tayassuidae
SUI-Y	Глава 7: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на свине, предназначени за клане
RUM	Глава 8: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на животни от семействата Antilocapridae, Bovidae (различни от говеда, овце и кози), Giraffidae, Moschidae и Tragulidae
RHINO	Глава 9: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на животни от семейства Tapiridae, Rhinocerotidae и Elephantidae
HIPPO	Глава 10: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на животни от семейство Hippopotamidae
CAM-CER	Глава 11: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на Камилови и Еленови
<b>Еднокопитни животни</b>	
EQUI-X	Глава 12: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат и образец на декларация за въвеждане в Съюза на еднокопитни животни, непредназначени за клане
EQUI-Y	Глава 13: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат и образец на декларация за въвеждане в Съюза на еднокопитни животни, предназначени за клане
EQUI-TRANSIT-X	Глава 14: Образец на ветеринарен здравен сертификат и образец на декларация за транзитно преминаване през Съюза на еднокопитни животни, непредназначени за клане
EQUI-TRANSIT-Y	Глава 15: Образец на ветеринарен здравен сертификат и образец на декларация за транзитно преминаване през Съюза на еднокопитни животни, предназначени за клане



EQUI-RE-ENTRY-30	Глава 16: Образец на ветеринарен здравен сертификат и образец на декларация за повторно въвеждане в Съюза на регистрирани коне за надбягвания, състезания и културни прояви след временен износ за период, не по-дълъг от 30 дни
EQUI-RE-ENTRY-90-COMP	Глава 17: Образец на ветеринарен здравен сертификат и образец на декларация за повторно въвеждане в Съюза на регистрирани коне за състезания след временен износ за период, не по-дълъг от 90 дни, с цел участие в мероприятия по конен спорт под егидата на Международната федерация по конен спорт (Fédération Equestre Internationale, FEI).
EQUI-RE-ENTRY-90-RACE	Глава 18: Образец на ветеринарен здравен сертификат и образец на декларация за повторно въвеждане в Съюза на регистрирани коне за надбягвания след временен износ за период, не по-дълъг от 90 дни, с цел участие в конкретни мероприятия в Австралия, Канада, Съединените американски щати, Хонконг, Япония, Сингапур, Обединените арабски емирства или Катар
<b>Копитни животни, предназначени за обособен специализиран животновъден обект</b>	
CONFINED-RUM	Глава 19: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на животни, изброени в глава 19, раздел 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/403 на Комисията, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв
CONFINED-SUI	Глава 20: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на животни, изброени в глава 20, раздел 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/403 на Комисията, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв
CONFINED-TRE	Глава 21: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на животни, изброени в глава 21, раздел 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/403 на Комисията, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв
CONFINED-HIPPO	Глава 22: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на животни от семейство Hippopotamidae, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв
<b>Птици и зародишни продукти от тях</b>	
BPP	Глава 23: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на домашни птици за разплод, различни от щраусови птици, и на домашни птици за отглеждане, различни от щраусови птици
BPR	Глава 24: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на щраусови птици за разплод и на щраусови птици за отглеждане
DOC	Глава 25: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на едnodневни пилета, различни от щраусови птици
DOR	Глава 26: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на едnodневни пилета на щраусови птици
HEP	Глава 27: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на яйца за люпене от домашни птици, различни от щраусови птици
HER	Глава 28: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на яйца за люпене от щраусови птици
SPF	Глава 29: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на яйца, свободни от определени патогени

SP	Глава 30: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на домашни птици, предназначени за клане и различни от щраусови птици
SR	Глава 31: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на щраусови птици, предназначени за клане
POU-LT20	Глава 32: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на по-малко от 20 екземпляра домашни птици, различни от щраусови птици
HE-LT20	Глава 33: Образец на ветеринарен здравен/официален сертификат за въвеждане в Съюза на по-малко от 20 яйца за люпене от домашни птици, различни от щраусови птици
CAPTIVE- BIRDS	Глава 34: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на птици, отглеждани в плен
HE-CAPTIVE-BIRDS	Глава 35: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на яйца за люпене от птици, отглеждани в плен
<b>Пчели</b>	
QUE	Глава 36: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на медоносни пчели майки
BBEE	Глава 37: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на земни пчели
<b>Кучета, котки и порове</b>	
CANIS-FELIS-FERRETS	Глава 38: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на кучета, котки и порове
<b>Зародишни продукти от говеда</b>	
BOV-SEM-A-ENTRY	Глава 39: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
BOV-SEM-B-ENTRY	Глава 40: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
BOV-SEM-C-ENTRY	Глава 41: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕО на Съвета, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	Глава 42: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки с овоцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите

BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY	Глава 43: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със запаси от ембриони, получени <i>in vivo</i> , от говеда, събрани, обработени и съхранявани преди 21 април 2021 г. в съответствие с Директива 89/556/ЕИО на Съвета, изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране на ембриони, от които са събрани ембрионите
BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY	Глава 44: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със запаси от ембриони, произведени <i>in vitro</i> , от говеда, произведени, обработени и съхранявани преди 21 април 2021 г. в съответствие с Директива 89/556/ЕИО на Съвета, заченати, като е използвана сперма, отговаряща на изискванията на Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за производство на ембриони, от които са произведени ембрионите
BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY	Глава 45: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със запаси от ембриони, произведени <i>in vitro</i> , от говеда, произведени, обработени и съхранявани преди 21 април 2021 г. в съответствие с Директива 89/556/ЕИО на Съвета, заченати, като е използвана сперма, която идва от центрове за събиране или съхранение на сперма, одобрени от компетентния орган на държавата износител, изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за производство на ембриони, от които са произведени ембрионите
BOV-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Глава 46: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО на Съвета;</li> <li>- овоцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от ембриони, получени <i>in vivo</i>, от говеда, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от ембриони, произведени <i>in vitro</i>, от говеда, произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г. и заченати, като е използвана сперма, отговаряща на изискванията на Директива 88/407/ЕИО на Съвета;</li> <li>- запаси от ембриони, произведени <i>in vitro</i>, от говеда, произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г. и заченати, като е използвана сперма, която идва от центрове за събиране или съхранение на сперма, одобрени от компетентния орган на държавата износител</li> </ul>

BOV-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Глава 47: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зародишни продукти:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г. и;</li> <li>- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО на Съвета;</li> <li>- ооцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от ембриони, получени <i>in vivo</i>, от говеда, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от ембриони, произведени <i>in vitro</i>, от говеда, произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г. и заченати, като е използвана сперма, отговаряща на изискванията на Директива 88/407/ЕИО на Съвета;</li> <li>- запаси от ембриони, произведени <i>in vitro</i>, от говеда, произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г. и заченати, като е използвана сперма, която идва от центрове за събиране или съхранение на сперма, одобрени от компетентния орган на държавата износител</li> </ul>
<b>Зародишни продукти от овце и кози</b>	
OV/CAP-SEM-A-ENTRY	Глава 48: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
OV/CAP-SEM-B-ENTRY	Глава 49: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	Глава 50: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки с ооцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени ооцитите или ембрионите

OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	Глава 51: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки с овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите
OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Глава 52: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- овоцити и ембриони от овце и козе, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.</li> </ul>
OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Глава 53: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зародишни продукти:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- овоцити и ембриони от овце и козе, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.</li> <li>- запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.</li> </ul>
<b>Зародишни продукти от свине</b>	
POR-SEM-A-ENTRY	Глава 54: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата

POR-SEM-B-ENTRY	Глава 55: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
POR-OOCYTES-EMB-ENTRY	Глава 56: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки с овоцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите
POR-GP-PROCESSING-ENTRY	Глава 57: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти: <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- овоцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.</li> </ul>
POR-GP-STORAGE-ENTRY	Глава 58: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зародишни продукти: <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- овоцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.</li> </ul>
<b>Зародишни продукти от еднокопитни животни</b>	
EQUI-SEM-A-ENTRY	Глава 59: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
EQUI-SEM-B-ENTRY	Глава 60: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата

EQUI-SEM-C-ENTRY	Глава 61: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
EQUI-SEM-D-ENTRY	Глава 62: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г., изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата
EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	Глава 63: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки с овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г., изпратени от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите
EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	Глава 64: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите
EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY	Глава 65: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г., изпратени след 20 април 2021 г. от екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите
EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Глава 66: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.;</li> <li>- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.;</li> <li>- овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;</li> </ul>



	<ul style="list-style-type: none"> <li>- запаси от овощите и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от овощите и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.</li> </ul>
EQUI-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Глава 67: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със зародишните продукти, изброени по-долу, изпратени след 20 април 2021 г. от центъра за съхранение на зародишни продукти:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.;</li> <li>- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.;</li> <li>- овощите и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от овощите и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;</li> <li>- запаси от овощите и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.</li> </ul>
<b>Зародишни продукти от определени категории сухоземни животни</b>	
GP-CONFINED-ENTRY	<p>Глава 68: Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на пратки със сперма, овощите и ембриони от сухоземни животни, отглеждани в обособен специализиран животновъден обект, които са събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692</p>



## ГЛАВА 1

ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ГОВЕДА (ОБРАЗЕЦ BOV-X)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС							
Част I: Описание на пратката	I.1	Изпращач/износител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	I.2	Референтен номер на сертификата	I.2a	Референтен номер в IMSOC		
				I.3	Централен компетентен орган	QR КОД			
				I.4	Местен компетентен орган				
	I.5	Получател/вносител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	I.6				Оператор, отговарящ за пратката  Име  Адрес  Държава	Код по ISO на държавата
	I.7	Държава на произход	Код по ISO на държавата	I.9		Държава по местоназначение	Код по ISO на държавата		
	I.8	Регион на произход	Код	I.10		Регион по местоназначение	Код		
	I.11	Място на изпращане Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	I.12				Местоназначение  Име  Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата
	I.13	Място на товарене	I.14						Дата и час на заминаване
	I.15	Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт Идентификация	<input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> ППС	I.16					Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане
				I.17					Придружаващи документи  Вид  Държава Референтен номер на търговския документ
I.18	Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени					
I.19	Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата							
I.20	Сертифицирано като или за  <input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането  <input type="checkbox"/> Обект за карантина								
				<input type="checkbox"/> Изложение				<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представления с животни	
I.21	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава	Код по ISO на държавата	I.22					<input type="checkbox"/> За вътрешния пазар	
			I.23						

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат BOV-X

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Удостоверение за общественото здраве</b> [*да се заличи, ако Съюзът не е крайното местоназначение на животните]</p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в настоящия сертификат:</p> <p>II.1.1. не са получавали:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– никакви стилбенови или тиреостатични вещества,</li> <li>– вещества с естрогенно, андрогенно или гестагенно действие или бета-агонисти, освен с цел терапевтично или зоотехническо третиране (по смисъла на Директива 96/22/ЕО на Съвета);</li> </ul> <p>II.1.2. изпълняват гаранциите, обхващащи живи животни и продукти от тях, предвидени в плановете за откриване на остатъци, представени съгласно член 29 от Директива 96/23/ЕО на Съвета, и съответните животни са включени в списъка в Решение 2011/163/ЕС на Комисията за съответната държава на произход.</p> <p>II.1.3. по отношение на спонгиформната енцефалопатия по говедата (СЕГ):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) животните са идентифицирани чрез система за постоянна идентификация, позволяваща проследяване на произхода им назад до майката и до стадото на произход, и не са: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) считани за случаи на СЕГ,</li> <li>ii) говеда, които през първата година от живота си са били отглеждани с животни, считани за случаи на СЕГ през първата година от живота им, и които според направено разследване са консумирали от същия потенциално замърсен фураж по време на този период, или</li> <li>iii) ако резултатите от разследването, посочено в подточка ii), не позволяват да се даде заключение, говедата, които през първата година от живота си са отглеждани с животни, считани за случаи на СЕГ през първата година от живота им, или са родени в същото стадо като — и в рамките на 12 месеца преди или след датата на раждане на — животните, считани за случаи на СЕГ;</li> </ul> </li> </ul> <p>и</p> <p><sup>(1)</sup>или [б) i) животните са родени и непрекъснато отглеждани в държава или регион, или държави или региони, класифицирани в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията като държави или региони с незначителен риск от СЕГ;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ii) ако в съответната държава е имало местни случаи на СЕГ, животните са родени след датата, от която ефективно е влязла в сила забраната за хранене на преживни животни с месокостно брашно и пръжки, добити от преживни животни, съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните, или те са родени след датата на раждане на последното животно, считано за местен случай на СЕГ, ако то е родено след датата на забраната на посочения вид хранене.]</li> </ul>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-X

	<p>(<sup>1</sup>)или [б) i) държавата или регионът на произход на животните са класифицирани в съответствие с Решение 2007/453/ЕО като държава или регион с контролиран риск от СЕГ;</p> <p>ii) животните са родени след датата, от която ефективно е влязла в сила забраната за хранене на преживни животни с месокостно брашно и пръжки, добити от преживни животни, съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните, или те са родени след датата на раждане на последното животно, считано за местен случай на СЕГ, ако то е родено след датата на забраната на посочения вид хранене.]</p> <p>(<sup>1</sup>)или [б) i) държавата или регионът на произход на животните са класифицирани в съответствие с Решение 2007/453/ЕО като държава или регион с неопределен риск от СЕГ;</p> <p>ii) храненето на преживни животни с месокостно брашно и пръжки от преживни животни, съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните, е забранено и забраната е влязла в сила ефективно в държавата или региона на произход;</p> <p>iii) животните са родени най-малко две години след датата, от която ефективно е влязла в сила забраната за хранене на преживни животни с месокостно брашно и пръжки, добити от преживни животни, съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните, или те са родени след датата на раждане на последното животно, считано за местен случай на СЕГ, ако то е родено след датата на забраната на посочения вид хранене.]</p> <p><b>II.2. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.2.1. идват от зоната с код: ___ - ___<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на говеда и която е включена в част 1 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>II.2.2. са били постоянно:</p> <p>i) в зоната, посочена в точка II.2.1., от раждането или за период от най-малко 6 месеца преди датата на изпращането им за Съюза, и</p> <p>ii) в животновъдния обект на произход от раждането им или за период от най-малко 40 дни преди датата на изпращането им за Съюза, през който период в него не са въвеждани говеда и животни от други видове, включени в списък за същите болести като говедата;</p> <p>II.2.3. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 30 дни преди датата на изпращането им за Съюза.</p> <p>II.2.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести.</p> <p>(<sup>1</sup>)или [II.2.5. са изпратени директно от техния животновъден обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-X

	<p><sup>(1)</sup> или [П.2.5. за тях е имало една-единствена операция по събиране в зоната на произход, като са изпълнени следните изисквания:</p> <p>а) операцията по събирането е извършена в животновъден обект:</p> <p>i) одобрен за извършване на операции по събиране на копитни животни от компетентния орган на третата държава или територия в съответствие с член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035;</p> <p>ii) разполагаш с уникален номер на одобрението, определен от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>iii) включен в списък за тази цел от компетентния орган на третата държава или територия на изпращане с информацията, посочена в член 21 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035;</p> <p>iv) отговарящ на изискванията, предвидени в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>б) операциите по събирането в събирателния център са отнели не повече от 6 дни.]</p> <p>П.2.6. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка П.2.11., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до натоварването им за изпращане за Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус.</p> <p>П.2.7. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(3)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <p>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</p> <p>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</p> <p>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</p> <p>П.2.8. са подложени на клиничен преглед в рамките на периода от 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести.</p> <p>П.2.9. не са ваксинирани срещу:</p> <p>i) шап, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плевропневмония по говедата), комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> и <i>M.tuberculosis</i>) и инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, и</p> <p>ii) инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) с жива ваксина през периода от 60 дни преди изпращането им за Съюза.</p> <p>П.2.10. идват от зона:</p> <p>П.2.10.1. където:</p> <p>i) не е докладвано за шап през периода от:</p> <p>или [най-малко 24 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [от ___/___/___ (дд/мм/гггг)]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>ii) не е провеждана ваксинация срещу шап в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период не са въведени животни, ваксинирани срещу шап;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-X

	<p>II.2.10.2. където не е докладвано за инфекция с вируса на заразния нодуларен дерматит в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза;</p> <p>II.2.10.3. където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт и инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плевропневмония по говедата) в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период:</p> <p>i) не е извършвана ваксинация срещу тези болести и</p> <p>ii) не са въведени животни, ваксинирани срещу тези болести.</p> <p>или [II.2.10.4. която е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24)]<sup>(1)(5)</sup></p> <p>или [II.2.10.4. която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <p>или [II.2.10.4.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)(6)</sup></p> <p>или [II.2.10.4.1. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и животните са подложени на серологично изследване в съответствие с член 9, буква б) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, показало отрицателни резултати, извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след датата на въвеждане на животното в сезонно свободната зона.]<sup>(1)(6)</sup></p> <p>или [II.2.10.4.1. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати, извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след датата на въвеждане на животното в сезонно свободната зона.]<sup>(1)(6)</sup></p> <p>или [II.2.10.4. не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и животните са ваксинирани срещу всички серотипове (1—24) на вируса на болестта син език, за които е докладвано през последните 2 години в посочената зона, и все още са в периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и</p> <p>или [II.2.10.4.1. са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [II.2.10.4.1. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [II.2.10.4. не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и животните са подложени на серологично изследване, показало положителни резултати, за откриване на специфични антитела срещу всички серотипове (1—24) на вируса на болестта син език, за които е докладвано през последните 2 години в посочената зона, и:</p> <p>или [II.2.10.4.1. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-X

	<p><i>или</i> [П.2.10.4.1. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза, и животните са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати, извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [П.2.10.5. е свободна от ензоотична левкоза по говедата]<sup>(1)(7)</sup></p> <p><i>или</i> [П.2.10.5. не е свободна от ензоотична левкоза по говедата и не е докладвано за болестта в животновъдния обект на произход на животните в продължение на най-малко 24 месеца преди датата на изпращане за Съюза, и</p> <p>[П.2.10.5.1. животните в пратката на възраст над 24 месеца:</p> <p><i>или</i> [П.2.10.5.1.1. са държани в изолация от другите говеда, отглеждани в същия животновъден обект преди изпращането за Съюза, и по време на периода на изолация са подложени на лабораторно изследване за ензоотична левкоза по говедата посредством един от диагностичните методи, посочени в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко 4 месеца.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [П.2.10.5.1.1. са подложени на лабораторно изследване за ензоотична левкоза по говедата посредством един от диагностичните методи, посочени в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, което изследване е показало отрицателни резултати, извършено е върху проба, взета през периода от 30 дни преди датата на изпращането им за Съюза и всички говеда на възраст над 24 месеца, отглеждани в животновъдния обект на произход, са подложени на лабораторно изследване за ензоотична левкоза по говедата посредством един от диагностичните методи, посочени в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, показало отрицателни резултати и извършено върху проби, взети двукратно през интервал от не по-малко от 4 месеца през периода от 12 месеца преди датата на изпращането на животните за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p> <p>[П.2.10.5.2. животните в пратката на възраст под 24 месеца са родени от женски, които са подложени на лабораторно изследване за ензоотична левкоза по говедата посредством един от диагностичните методи, посочени в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от не по-малко от 4 месеца през периода от 12 месеца преди датата на изпращането на животните за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p> <p>П.2.11. идват от животновъден обект:</p> <p>П.2.11.1. регистриран от и под контрола на компетентния орган на третата държава или територия на произход и въвел система за поддържане в продължение на поне 3 години на актуални дневници с информация относно:</p> <p>i) видовете, категориите, броя и идентификацията на животните в животновъдния обект;</p> <p>ii) движението на животните към животновъдния обект и от него;</p> <p>iii) смъртността в животновъдния обект.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-X

	<p>II.2.11.2. където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>II.2.11.3. към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и за нововъзникващи болести.</p> <p>II.2.11.4. във и около който в област с радиус от 10 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — през периода от най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка: шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плевропневмония по говедата) и инфекция с вируса на заразния нодуларен дерматит.</p> <p>или [II.2.11.5. във и около който в област с радиус от 150 km — когато е целесъобразно, включваща територията на съседна държава — през периода от най-малко 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза не е докладвано за епизоотична хеморагична болест.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [II.2.11.5. който е разположен в зона, сезонно свободна от епизоотична хеморагична болест.]<sup>(1)(8)</sup></p> <p>II.2.11.6. свободен от инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) по отношение на говедата<sup>(9)</sup>, и</p> <p>или [II.2.11.6.1. разположен в зона, свободна от болестта, където не се прилага ваксинация срещу посочената болест.]<sup>(1)(10)</sup></p> <p>или [II.2.11.6.1. животните са изследвани посредством един от диагностичните методи, предвидени в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>), с отрицателни резултати, през периода от 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [II.2.11.6.1. животните са на възраст под шест седмици.]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11.7. свободен от инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> по отношение на говедата<sup>(9)</sup>, и</p> <p>или [II.2.11.7.1. разположен в зона, свободна от болестта, където не се прилага ваксинация срещу посочената болест.]<sup>(1)(11)</sup></p> <p>или [II.2.11.7.1. животните са изследвани посредством един от диагностичните методи, предвидени в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, с отрицателни резултати, като изследването е извършено върху проба, взета през периода от 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и — когато се отнася за наскоро родили женски — изследването е извършено върху проба, взета най-малко 30 дни след раждането.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [II.2.11.7.1. животните са на възраст под 12 месеца.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [II.2.11.7.1. животните са кастрирани.]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11.8. където не е докладвано за инфекция с вируса на бяс в продължение на най-малко 30 дни преди изпращането на животните за Съюза.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-X

	<p>II.2.11.9. където не е докладвано за антракс в продължение на най-малко 15 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.</p> <p>или [II.2.11.10. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) в продължение на най-малко 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [II.2.11.10. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза, а когато в животновъдния обект на произход е докладвано за болестта през периода от 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза, животновъдният обект е бил под ограничение до момента, в който инфектираните животни са преместени от животновъдния обект, а останалите животни в животновъдния обект са подложени на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), показало отрицателен резултат, както е описано в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са преместени от животновъдния обект.]<sup>(1)</sup></p> <p><sup>(1)(12)</sup>[II.2.12. животните не са ваксинирани срещу инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пustuлозен вулвовагинит, и</p> <p>или [II.2.12.1. са с произход от трета държава или територия или зона от нея, свободни от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пustuлозен вулвовагинит.]<sup>(1)(13)</sup></p> <p>или [II.2.12.1. са държани под карантина в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и са подложени на серологично изследване за откриване на антигела срещу цял говежди херпес вирус-1 (BoHV-1) с някой от диагностичните методи, посочени в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, което изследване е показало отрицателни резултати върху проба, взета в рамките на 15 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p><sup>(1)(12)</sup> [II.2.13. животните не са ваксинирани срещу вирусна диария по говедата, и:</p> <p>или [II.2.13.1. са с произход от трета държава или територия или зона от нея, свободни от вирусна диария по говедата.]<sup>(1)(14)</sup></p> <p>или [II.2.13.1. са били изследвани за антиген или геном на вируса на вирусната диария по говедата посредством един от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, с отрицателни резултати и:</p> <p>или [II.2.13.1.1. са държани в обект за карантина за период от най-малко 21 дни преди изпращането им за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [II.2.13.1.1. животните са бременни женски и са държани в обект за карантина в продължение на най-малко 21 дни преди изпращането им за Съюза и са подложени на серологично изследване за откриване на антигела срещу вируса на вирусната диария по говедата посредством един от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-малко от 21 дни след началото на карантината.]<sup>(1)</sup></p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-X

	<p><i>или</i> [II.2.13.1.1. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на вирусната диария по говедата посредством един от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети преди изпращането им за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [II.2.13.1.1. животните са бременни женски, които са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на вирусната диария по говедата посредством един от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети преди осеменяването, предшестващо тази бременност.]]<sup>(1)</sup></p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на говеда, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на животните.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.27: „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(<sup>2</sup>) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(<sup>3</sup>) Дата на натоварване: не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки срещу въвеждането на тези животни от тази зона.</p> <p>(<sup>4</sup>) Само за зони, за които е посочена начална дата в съответствие с част 1, колона 8 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(<sup>5</sup>) За зони с вписване BTV в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(<sup>6</sup>) За зони с вписване SF-BTV в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(<sup>7</sup>) За зони с вписване EBL в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(<sup>8</sup>) За зони с вписване SF-EHD в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(<sup>9</sup>) В съответствие с член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p>(<sup>10</sup>) За зони с вписване TB за говеда в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-X

	<p><sup>(11)</sup> За зони с вписване BRU за говеда в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p><sup>(12)</sup> Приложимо само когато държавата членка по местоназначение или Швейцария, в съответствие със Споразумението между Европейската общност и Конфедерация Швейцария относно търговията със селскостопански продукти (ОВ L 114, 30.4.2002 г.), имат статут „свободна от болест“ или одобрена програма за ликвидиране по отношение на болестите, посочени в точки П.2.12 и П.2.13 (инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит и вирусна диария по говедата).</p> <p><sup>(13)</sup> За зони с вписване IBR в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p><sup>(14)</sup> За зони с вписване BVD в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p>						
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td></td></tr><tr><td>Дата</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>		Име (с главни букви)		Дата	Квалификация и длъжност	Печат	Подпис
Име (с главни букви)							
Дата	Квалификация и длъжност						
Печат	Подпис						

## Глава 2

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ГОВЕДА, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ  
(ОБРАЗЕЦ BOV-Y)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	QR КОД
		I.3 Централен компетентен орган		
		I.4 Местен компетентен орган		
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата		
	I.8 Регион на произход Код	I.10 Регион по местоназначение Код		
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението		
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване		
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане I.17 Придружаващи документи Вид Код Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата			
I.20 Сертифицирано като или за	<input type="checkbox"/> Клане			
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар I.23			

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат BOV-Y

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.б
		Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Удостоверение за общественото здраве</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.1.1. не са получавали:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– никакви стилбенови или тиреостатични вещества,</li> <li>– вещества с естрогенно, андрогенно или гестагенно действие или бета-агонисти, освен с цел терапевтично или зоотехническо третиране (по смисъла на Директива 96/22/ЕО на Съвета);</li> </ul> <p>II.1.2. изпълняват гаранциите, обхващащи живи животни и продукти от тях, предвидени в плановете за откриване на остатъци, представени съгласно член 29 от Директива 96/23/ЕО на Съвета, и съответните животни са включени в списъка в Решение 2011/163/ЕС на Комисията за съответната държава на произход.</p> <p>II.1.3. по отношение на спонгиформната енцефалопатия по говедата (СЕГ):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) животните са идентифицирани чрез система за постоянна идентификация, позволяваща проследяване на произхода им назад до майката и до стадото на произход, и не са: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) считани за случаи на СЕГ,</li> <li>ii) говеда, които през първата година от живота си са били отглеждани с животни, считани за случаи на СЕГ през първата година от живота им, и които според направено разследване са консумирали от същия потенциално замърсен фураж по време на този период, или</li> <li>iii) ако резултатите от разследването, посочено в подточка ii), не позволяват да се даде заключение, говедата, които през първата година от живота си са отглеждани с животни, считани за случаи на СЕГ през първата година от живота им, или са родени в същото стадо като — и в рамките на 12 месеца преди или след датата на раждане на — животните, считани за случаи на СЕГ;</li> </ul> </li> </ul> <p>и</p> <p><sup>(1)</sup> или [б) i) животните са родени и непрекъснато отглеждани в държава или регион, или държави или региони, класифицирани в съответствие с Решение 2007/453/ЕО на Комисията като държави или региони с незначителен риск от СЕГ;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ii) ако в съответната държава е имало местни случаи на СЕГ, животните са родени след датата, от която ефективно е влязла в сила забраната за хранене на преживни животни с месокостно брашно и пръжки, добити от преживни животни, съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните, или те са родени след датата на раждане на последното животно, считано за местен случай на СЕГ, ако то е родено след датата на забраната на посочения вид хранене.]</li> </ul> <p><sup>(1)</sup> или [б) i) държавата или регионът на произход на животните са класифицирани в съответствие с Решение 2007/453/ЕО като държава или регион с контролиран риск от СЕГ;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ii) животните са родени след датата, от която ефективно е влязла в сила забраната за хранене на преживни животни с месокостно брашно и пръжки, добити от преживни животни, съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните, или те са родени след датата на раждане на последното животно, считано за местен случай на СЕГ, ако то е родено след датата на забраната на посочения вид хранене.]</li> </ul>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-Y

	<p><sup>(1)</sup>или [б) i) държавата или регионът на произход на животните са класифицирани в съответствие с Решение 2007/453/ЕО като държава или регион с неопределен риск от СЕГ;</p> <p>ii) храненето на преживни животни с месокостно брашно и пръжки от преживни животни, съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните, е забранено и забраната е влязла в сила ефективно в държавата или региона на произход;</p> <p>iii) животните са родени най-малко две години след датата, от която ефективно е влязла в сила забраната за хранене на преживни животни с месокостно брашно и пръжки, добити от преживни животни, съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните, или те са родени след датата на раждане на последното животно, считано за местен случай на СЕГ, ако то е родено след датата на забраната на посочения вид хранене.]</p> <p><b>II.2. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.2.1. идват от зоната с код: ___ - ___<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на говеда, предназначени за клане, и която е включена в част 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>II.2.2. са предназначени за клане в Съюза.</p> <p>II.2.3. са били постоянно:</p> <p>i) в зоната, посочена в точка II.2.1., от раждането им или за период от най-малко 3 месеца преди датата на изпращането им за Съюза, и</p> <p>ii) в животновъдния обект на произход от раждането им или за период от най-малко 40 дни преди датата на изпращането им за Съюза, през който период в него не са въвеждани говеда и животни от други видове, включени в списък за същите болести като говедата;</p> <p>II.2.4. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 30 дни преди датата на изпращането им за Съюза;</p> <p>II.2.5. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести;</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2.6. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2.6. за тях е имало една-единствена операция по събиране в зоната на произход, като са изпълнени следните изисквания:</p> <p>a) операцията по събирането е извършена в животновъден обект:</p> <p>i) одобрен за извършване на операции по събиране на копитни животни от компетентния орган на третата държава или територия в съответствие с член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</p> <p>ii) разполагаш с уникален номер на одобрението, определен от компетентния орган на третата държава или територия;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-Y

	<p>iii) включен в списък за тази цел от компетентния орган на третата държава или територия на изпращане, включително с информацията, посочена в член 21 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035;</p> <p>iv) отговарящ на изискванията, предвидени в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>б) операциите по събирането в събирателния център са отнели не повече от 6 дни.]</p> <p>П.2.7. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка П.2.12., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до натоварването им за изпращане за Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус.</p> <p>П.2.8. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(3)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <p>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</p> <p>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</p> <p>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</p> <p>П.2.9. са подложени на клиничен преглед в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести;</p> <p>П.2.10. не са ваксинирани срещу:</p> <p>i) шап, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плевропневмония по говедата), комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> и <i>M.tuberculosis</i>) и инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, и</p> <p>ii) инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) с жива ваксина през периода от 60 дни преди изпращането им за Съюза.</p> <p>П.2.11. идват от зона:</p> <p>П.2.11.1. където:</p> <p>i) не е докладвано за шап през периода от: или [най-малко 24 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup> или [от ___/___/___ (дд/мм/гггг)]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>ii) не е провеждана ваксинация срещу шап в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период не са въвеждани животни, ваксинирани срещу шап;</p> <p>П.2.11.2. където не е докладвано за инфекция с вируса на заразния нодуларен дерматит в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза.</p> <p>П.2.11.3. където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт и инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плевропневмония по говедата) в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период:</p> <p>i) не е извършвана ваксинация срещу тези болести и</p> <p>ii) не са въвеждани животни, ваксинирани срещу тези болести.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-Y

	<p>или [П.2.11.4. която е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24)]<sup>(1)(5)</sup></p> <p>или [П.2.11.4. която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>или [П.2.11.4.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)(6)</sup></li> <li>или [П.2.11.4.1. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и животните са подложени на серологично изследване в съответствие с член 9, буква б) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, показало отрицателни резултати, извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след датата на въвеждане на животното в сезонно свободната зона.]<sup>(1)(6)</sup></li> <li>или [П.2.11.4.1. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати, извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след датата на въвеждане на животното в сезонно свободната зона.]<sup>(1)(6)</sup></li> </ul> <p>или [П.2.11.4. не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и животните са ваксинирани срещу всички серотипове (1—24) на вируса на болестта син език, за които е докладвано през последните 2 години в посочената зона, и все още са в периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>или [П.2.11.4.1. са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></li> <li>или [П.2.11.4.1. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]<sup>(1)</sup></li> </ul> <p>или [П.2.11.4. не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и животните са подложени на серологично изследване, показало положителни резултати, за откриване на специфични антитела срещу всички серотипове (1—24) на вируса на болестта син език, за които е докладвано през последните 2 години в посочената зона, и</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>или [П.2.11.4.1 серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></li> <li>или [П.2.11.4.1. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза, и животните са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати, извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></li> </ul> <p>или [П.2.11.5. е свободна от ензоотична левкоза по говедата]<sup>(1)(7)</sup></p> <p>или [П.2.11.5. не е свободна от ензоотична левкоза по говедата и не е докладвано за болестта в животновъдния обект на произход на животните в продължение на най-малко 24 месеца преди датата на изпращане животните за Съюза, и</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>[П.2.11.5.1. животните в пратката на възраст над 24 месеца:</li> <li>или [П.2.11.5.1.1. са държани в изолация от другите говеда, отглеждани в същия животновъден обект преди изпращането за Съюза, и по време на периода на изолация са подложени на лабораторно изследване за ензоотична левкоза по говедата посредством един от диагностичните методи, посочени в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко 4 месеца.]<sup>(1)</sup></li> </ul>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-Y

	<p>или [П.2.11.5.1.1. са подложени на лабораторно изследване за ензоотична левкоза по говедата посредством един от диагностичните методи, посочени в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, което изследване е показало отрицателни резултати, извършено е върху проба, взета през периода от 30 дни преди датата на изпращането им за Съюза и всички говеда на възраст над 24 месеца, отглеждани в животновъдния обект на произход, са подложени на лабораторно изследване за ензоотична левкоза по говедата посредством един от диагностичните методи, посочени в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, показало отрицателни резултати и извършено върху проби, взети двукратно през интервал от не по-малко от 4 месеца през периода от 12 месеца преди датата на изпращането на животните за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p> <p>[П.2.11.5.2. животните в пратката на възраст под 24 месеца са родени от женски, които са подложени на лабораторно изследване за ензоотична левкоза по говедата посредством един от диагностичните методи, посочени в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от не по-малко от 4 месеца през периода от 12 месеца преди датата на изпращането на животните за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.12. идват от животновъден обект:</p> <p>II.2.12.1. регистриран от и под контрола на компетентния орган на третата държава или територия на произход и въвел система за поддържане в продължение на поне 3 години на актуални дневници с информация относно:</p> <p>i) видовете, категориите, броя и идентификацията на животните в животновъдния обект;</p> <p>ii) движението на животните към животновъдния обект и от него;</p> <p>iii) смъртността в животновъдния обект.</p> <p>II.2.12.2. където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>II.2.12.3. към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и за нововъзникващи болести.</p> <p>II.2.12.4. във и около който в област с радиус от 10 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — през периода от най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка: шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плевропневмония по говедата) и инфекция с вируса на заразния нодуларен дерматит.</p> <p>или [П.2.12.5. във и около който в област с радиус от 150 km — когато е целесъобразно, включваща територията на съседна държава — през периода от най-малко 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза не е докладвано за епизоотична хеморагична болест.]]<sup>(1)</sup></p> <p>или [П.2.12.5. който е разположен в зона, сезонно свободна от епизоотична хеморагична болест.]]<sup>(1)(8)</sup></p> <p>[П.2.12.6. свободен от инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) по отношение на говедата.]]<sup>(1)(9)</sup></p> <p>[П.2.12.7. свободен от инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> по отношение на говедата]]<sup>(1)(9)</sup></p> <p>II.2.12.8. където не е докладвано за инфекция с вируса на бяс в продължение на най-малко 30 дни преди изпращането на животните за Съюза;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-Y

	<p>II.2.12.9. където не е докладвано за антракс в продължение на най-малко 15 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.</p>
или	<p>[II.2.12.10. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) в продължение на най-малко 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p>
или	<p>[II.2.12.10. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза, а когато в животновъдния обект на произход е докладвано за болестта през периода от 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза, животновъдният обект е бил под ограничение до момента, в който инфектираните животни са преместени от животновъдния обект, а останалите животни в животновъдния обект са подложени на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), показало отрицателен резултат, както е описано в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са преместени от животновъдния обект.]<sup>(1)</sup></p>
	<p><sup>(1)(10)</sup>[II.2.13. животните не са ваксинирани срещу инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пастерелозен вулвовагинит, и</p>
или	<p>[II.2.13.1. са с произход от трета държава или територия или зона от нея, свободни от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пастерелозен вулвовагинит.]<sup>(1)(11)</sup></p>
или	<p>[II.2.13.1. са държани под карантина в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу цял говежди херпес вирус-1 (BoHV-1) с някой от диагностичните методи, посочени в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, което изследване е показало отрицателни резултати върху проба, взета в рамките на 15 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p>
	<p><sup>(1)(10)</sup>[II.2.14. животните не са ваксинирани срещу вирусна диария по говедата, и:</p>
или	<p>[II.2.14.1. са с произход от трета държава или територия или зона от нея, свободни от вирусна диария по говедата.]<sup>(1)(12)</sup></p>
или	<p>[II.2.14.1. са били изследвани за антиген или геном на вируса на вирусната диария по говедата посредством един от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, с отрицателни резултати и:</p>
или	<p>[II.2.14.1.1. са държани в обект за карантина за период от най-малко 21 дни преди изпращането им за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p>
или	<p>[II.2.14.1.1. животните са бременни женски и са държани в обект за карантина в продължение на най-малко 21 дни преди изпращането им за Съюза и са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на вирусната диария по говедата посредством един от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети не по-малко от 21 дни след началото на карантината.]]<sup>(1)</sup></p>
или	<p>[II.2.14.1.1. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на вирусната диария по говедата посредством един от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети преди изпращането им за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p>
или	<p>[II.2.14.1.1. животните са бременни женски, които са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на вирусната диария по говедата посредством един от диагностичните методи, предвидени в част 6 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало положителни резултати и е извършено върху проби, взети преди осеменяването, предшестващо тази бременност.]]<sup>(1)</sup></p>

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат BOV-Y

**Забележки:**

Настоящият сертификат е предназначен за въвеждане на говеда, които ще бъдат заклани в Съюза.

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

**Част I:**

Поле I.27: „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.

**Част II:**

- (1) Оставете, ако е приложимо.
- (2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
- (3) Дата на натоварване: не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки срещу въвеждането на тези животни от тази зона.
- (4) Само за зони, за които е посочена начална дата в съответствие с част 1, колона 8 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
- (5) За зони с вписване BTV в част 1, колона 7 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
- (6) За зони с вписване SF-BTV в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
- (7) За зони с вписване EBL в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
- (8) За зони с вписване SF-EHD в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
- (9) В съответствие с член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.
- (10) Приложимо само когато държавата членка по местоназначение или Швейцария, в съответствие със Споразумението между Европейската общност и Конфедерация Швейцария относно търговията със селскостопански продукти (ОВ L 114, 30.4.2002 г.), имат статут „свободна от болест“ или одобрена програма за ликвидиране по отношение на болестите, посочени в точки П.2.12 и П.2.13 (инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит и вирусна диария по говедата).
- (11) За зони с вписване IBR в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
- (12) За зони с вписване BVD в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.

**Официален ветеринарен лекар**

Име (с главни букви)

Дата

Квалификация и  
длъжност

Печат

Подпис

## ГЛАВА 3

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В  
СЪЮЗА НА ГОВЕДА, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА ТРАНЗИТНО ПРЕМИНАВАНЕ  
ОТ ОБЛАСТ КАЛИНИНГРАД КЪМ ДРУГИ ОБЛАСТИ НА РУСИЯ ПРЕЗ  
ТЕРИТОРИЯТА НА ЛИТВА (ОБРАЗЕЦ BOV-X-TRANSIT-RU)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава                                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a Референтен номер в IMSOC</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>			
	<b>I.5 Получател/вносителят</b> Име Адрес  Държава                                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, отговарящ за пратката</b> Име Адрес  Държава                                      Код по ISO на държавата			
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b> Код по ISO на държавата			
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b> Код			
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име                                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                                      Код по ISO на държавата			
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	<b>I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>			
		<b>I.17 Придружаващи документи</b>  Вид                                      Код  Държава                                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера		Номер на пломбата			
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване  Трета държава                                      Код по ISO на държавата		<b>I.22</b>			
		<b>I.23</b>			

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат BOV-X-TRANSIT-RU

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.b	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.1.1. идват от зоната с код RU-2<sup>(2)</sup>, която към датата на издаването на настоящия сертификат е включена в списъка в част 1 от приложение XXII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията по отношение на транзитното преминаване на говеда през Съюза при специални условия.</p> <p><sup>(1)</sup> или [II.1.2. те са с произход от Съюза и са въведени от Съюза в зоната с код RU-2 на ..... (дд/мм/гггг) и считано от посочената дата, са отглеждани в съоръжения, където се отглеждат само животни, които са с произход от Съюза.]</p> <p><sup>(1)</sup> или [II.1.2. са пребивавали в зоната с код RU-2 от раждането си или най-малко през последните шест месеца преди датата на изпращане за Русия през Съюза и не са влизали в контакт с внесени животни през последните 30 дни.]</p> <p>II.1.3. не са били в контакт с животни, които не отговарят на ветеринарно-здравните изисквания, описани в настоящия сертификат.</p> <p>II.1.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести.</p> <p>II.1.5. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка II.1.10., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до изпращането им за Русия през Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус.</p> <p>II.1.6. са натоварени за изпращане за Русия през Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(3)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</li> <li>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</li> <li>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</li> </ul> <p>II.1.7. са подложени на клиничен преглед в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Русия през Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.1.8. не са ваксинирани срещу:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) шап, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плевропневмония по говедата), и</li> <li>ii) инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) с жива ваксина в периода от 60 дни преди изпращането им за Русия през Съюза;</li> </ul> <p>II.1.9. идват от зоната, описана в точка II.1.1.:</p>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-X-TRANSIT-RU

	<p>II.1.9.1. където:</p> <p>i) не е докладвано за шап през периода от:  или [най-малко 24 месеца преди датата на изпращане за Русия през Съюза.](<sup>1</sup>)  или [от / / (дд/мм/гггг)](<sup>1</sup>)(<sup>4</sup>)</p> <p>ii) не е провеждана ваксинация срещу шап в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период не са въведени животни, ваксинирани срещу шап;</p> <p>II.1.9.2. където не е докладвано за инфекция с вируса на заразния нодуларен дерматит в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане за Русия през Съюза;</p> <p>II.1.9.3. където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт и инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плеввропневмония по говедата) в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане за Русия през Съюза и през посочения период:</p> <p>i) не е извършвана ваксинация срещу тези болести и  ii) не са въведени животни, ваксинирани срещу тези болести.</p> <p>или [II.1.9.4. която е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24)](<sup>1</sup>)(<sup>5</sup>)</p> <p>или [II.1.9.4. не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и животните са ваксинирани срещу всички серотипове (1—24) на вируса на болестта син език, за които е докладвано през последните 2 години в посочената зона, и все още са в периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на изпращане на животните за Русия през Съюза.](<sup>1</sup>)</p> <p>II.1.10. идват от животновъдния обект, описан в поле I.11, [където са пребивавали от раждането или най-малко 40 дни преди датата на изпращане за Русия през Съюза и](<sup>6</sup>):</p> <p>II.1.10.1. към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и за нововъзникващи болести.</p> <p>II.1.10.2. във и около който в област с радиус от 10 km в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка: шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плеввропневмония по говедата) и инфекция с вируса на заразния нодуларен дерматит.</p> <p>II.1.10.3. във и около който в област с радиус от 150 km — когато е целесъобразно, включваща територията на съседна държава — в продължение на най-малко 60 дни преди датата на изпращане на животните за Русия през Съюза не е докладвано за епизоотична хеморагична болест.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



ДЪРЖАВА

Образец на сертификат BOV-X-TRANSIT-RU

	<p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.27:                   <i>„Система за идентификация и идентификационен номер“</i>: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение XXII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Дата на натоварване: не може да бъде дата преди датата на разрешаването на транзитно преминаване за Русия през Съюза за зоната, посочена в точка II.1.1., или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки срещу транзита на тези животни от тази зона.</p> <p>(4) Само за зони, за които е посочена начална дата в съответствие с част 1, колона 8 от приложение XXII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(5) За зони с вписване ВТВ в част 1, колона 7 от приложение XXII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(6) Текстът в квадратните скоби се заличава, ако е заличен вторият вариант на точка II.1.2.</p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 4

ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ОВЦЕ И КОЗИ (ОБРАЗЕЦ OV/CAP-X)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC		
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата			
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата			
	I.8 Регион на произход Код	I.10 Регион по местоназначение Код			
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението		I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване			
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
			I.17 Придружаващи документи Вид Код Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата			
I.20	Сертифицирано като или за				
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането		<input type="checkbox"/> Обект за карантина		<input type="checkbox"/> Изложение	
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата		I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
		I.23			

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество			I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат OV/CAP-X

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.b
		Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Удостоверение за общественото здраве</b> [*да се заличи, ако Съюзът не е крайното местоназначение на животните]</p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в настоящия сертификат:</p> <p>II.1.1. не са получавали:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– никакви стилбенови или тиреостатични вещества,</li> <li>– вещества с естрогенно, андрогенно или гестагенно действие или бета-агонисти, освен с цел терапевтично или зоотехническо третиране (по смисъла на Директива 96/22/ЕО на Съвета);</li> </ul> <p>II.1.2. изпълняват гаранциите, обхващащи живи животни и продукти от тях, предвидени в плановете за откриване на остатъци, представени съгласно член 29 от Директива 96/23/ЕО на Съвета, и съответните животни са включени в списъка в Решение 2011/163/ЕС на Комисията за съответната държава на произход.</p> <p><b>II.2. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.2.1. идват от зоната с код: ___ - ___<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на овце и кози и която е включена в част 1 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>II.2.2. са били постоянно:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>i) в зоната, посочена в точка II.1., от раждането им или за период от най-малко 6 месеца преди датата на изпращането им за Съюза, и</li> <li>ii) в животновъдния обект на произход от раждането им или за период от най-малко 40 дни преди датата на изпращането им за Съюза, през който период в него не са въвеждани овце, кози и животни от други видове, включени в списък за същите болести като овцете и козите;</li> </ol> <p>II.2.3. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 30 дни преди датата на изпращането им за Съюза;</p> <p>II.2.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести;</p> <p><sup>(1)</sup> или [II.2.5. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект.]</p> <p><sup>(1)</sup> или [II.2.5. за тях е имало една-единствена операция по събиране в зоната на произход, като са изпълнени следните изисквания:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) операцията по събирането е извършена в животновъден обект: <ol style="list-style-type: none"> <li>i) одобрен за извършване на операции по събиране на копитни животни от компетентния орган на третата държава или територия в съответствие с член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</li> </ol> </li> </ol>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-X

	<p>ii) разполагащ с уникален номер на одобрението, определен от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>iii) включен в списък за тази цел от компетентния орган на третата държава или територия на изпращане, включително с информацията, посочена в член 21 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035;</p> <p>iv) отговарящ на изискванията, предвидени в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>б) операциите по събирането в събирателния център са отнели не повече от 6 дни.]</p> <p>II.2.6. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка II.2.11., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до натоварването им за изпращане за Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус;</p> <p>II.2.7. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(3)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <p>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</p> <p>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</p> <p>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</p> <p>II.2.8. са подложени на клиничен преглед през периода от 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.2.9. не са ваксинирани срещу:</p> <p>i) шап, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите, заразна плевропневмония по козите, комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> и <i>M.tuberculosis</i>) и инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, и</p> <p>ii) инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) с жива ваксина през периода от 60 дни преди изпращането им за Съюза;</p> <p>II.2.10. идват от зона:</p> <p>II.2.10.1. където:</p> <p>i) не е докладвано за шап през периода от: или [най-малко 24 месеца преди датата на изпращане за Съюза.]<sup>(1)</sup> или [от ___/___/___ (дд/мм/гггг)]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>ii) не е провеждана ваксинация срещу шап в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период не са въведени животни, ваксинирани срещу шап;</p> <p>II.2.10.2. където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период:</p> <p>i) не е извършвана ваксинация срещу тези болести и</p> <p>ii) не са въведени животни, ваксинирани срещу тези болести.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-X

	<p><i>или</i> [П.2.10.3. която е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24)]<sup>(1)(5)</sup></p> <p><i>или</i> [П.2.10.3. която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>или</i> [П.2.10.3.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>или</i> [П.2.10.3.1. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и животните са подложени на серологично изследване в съответствие с член 9, буква б) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, показало отрицателни резултати и извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след датата на въвеждане на животното в сезонно свободната зона.]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>или</i> [П.2.10.3.1. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати и извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след датата на въвеждане на животното в сезонно свободната зона.]<sup>(1)(6)</sup></p> <p><i>или</i> [П.2.10.3. не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и животните са ваксинирани срещу всички серотипове (1—24) на вируса на болестта син език, за които е докладвано през последните 2 години в посочената зона, и все още са в периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>или</i> [П.2.10.3.1. са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>или</i> [П.2.10.3.1. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [П.2.10.3. не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и животните са подложени на серологично изследване, показало положителни резултати, за откриване на специфични антитела срещу всички серотипове (1—24) на вируса на болестта син език, за които е докладвано през последните 2 години в посочената зона, и:</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>или</i> [П.2.10.3.1 серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>или</i> [П.2.10.3.1. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза, и животните са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати, извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p>П.2.11. идват от животновъден обект:</p> <p style="padding-left: 20px;">П.2.11.1. регистриран от и под контрола на компетентния орган на третата държава или територия на произход и въвел система за поддържане в продължение на поне 3 години на актуални дневници с информация относно:</p> <p style="padding-left: 40px;">(i) видовете, категориите, броя и идентификацията на животните в животновъдния обект;</p> <p style="padding-left: 40px;">(ii) движението на животните към животновъдния обект и от него;</p> <p style="padding-left: 40px;">(iii) смъртността в животновъдния обект.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-X

	<p>II.2.11.2. където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>II.2.11.3. към момента на изпращане за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и за нововъзникващи болести;</p> <p>II.2.11.4. във и около който в област с радиус от 10 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — в периода от най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка: шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите.</p> <p>или [II.2.11.5. във и около който в област с радиус от 150 km — когато е целесъобразно, включваща територията на съседна държава — през периода от най-малко 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза не е докладвано за епизоотична хеморагична болест.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [II.2.11.5. който е разположен в зона, сезонно свободна от епизоотична хеморагична болест.]<sup>(1)(7)</sup></p> <p>или [II.2.11.6. където не е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) през период от 42 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза]<sup>(1)(8)</sup></p> <p>или [II.2.11.6. подложен на надзор за откриване на инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) в съответствие с процедурите в част 1, точки 1 и 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане за Съюза и през този период:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) в животновъдния обект са въвеждани само кози от животновъдни обекти, в които се прилагат мерките, предвидени в параграфа по-горе;</li> <li>ii) в случай че е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) на кози, отглеждани в животновъдния обект, са взети мерки в съответствие с част 1, точка 3 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688]<sup>(1)(9)</sup>;</li> </ul> <p>II.2.11.7. свободен от инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> по отношение на овцете и козите<sup>(10)</sup>; и</p> <p>или [II.2.11.7.1. в зона, свободна от болестта по отношение на овцете и козите, където не се прилага ваксинация срещу посочената болест]<sup>(1)(11)</sup>;</p> <p>или [II.2.11.7.1. животните са изследвани посредством един от диагностичните методи, предвидени в член 9, буква б), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, с отрицателни резултати, като изследването е извършено върху проба, взета през периода от 30 дни преди датата на изпращане за Съюза и — когато се отнася за наскоро родили женски — изследването е извършено върху проба, взета най-малко 30 дни след раждането]<sup>(1)</sup></p> <p>или [II.2.11.7.1. животните са на възраст под 6 месеца]<sup>(1)</sup></p> <p>или [II.2.11.7.1. животните са кастрирани]<sup>(1)</sup>.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-X

	<p>II.2.11.8.където не е докладвано за бяс в продължение на най-малко 30 дни преди изпращането на животните за Съюза;</p> <p>II.2.11.9.където не е докладвано за антракс в продължение на най-малко 15 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза;</p> <p><i>или</i> [II.2.11.9. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) в продължение на най-малко 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [II.2.11.9. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза, а когато в животновъдния обект на произход е докладвано за болестта през периода от 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза, животновъдният обект е бил под ограничение до момента, в който инфектираните животни са преместени от животновъдния обект, а останалите животни в животновъдния обект са подложени на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), показало отрицателен резултат, както е описано в член 9, буква б), подточка i) от Регламент (ЕС) 2019/692, извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са преместени от животновъдния обект.]<sup>(1)</sup></p> <p>[II.2.11.10. където не е докладвано за <i>Burholderia mallei</i> (cap) в продължение на най-малко 6 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(9)</sup></p> <p>[II.2.12. включват некастрирани мъжки овце, които са пребивавали в продължение на непрекъснат период от най-малко 60 дни преди изпращането им за Съюза в животновъден обект, в който не е докладвано за инфекция с <i>Brucella ovis</i> (заразен епидидимит) през периода от 12 месеца преди датата на изпращането им за Съюза, и са подложени на серологично изследване за откриване на <i>Brucella ovis</i>, показало отрицателни резултати, през 30-те дни преди датата на изпращането им за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.13. Отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на класическа скрейпи:</p> <p>II.2.13.1. от раждането са били отглеждани постоянно в държава, в която са изпълнени следните условия:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>а) класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;</li> <li>б) налице е система за осведомяване, надзор и мониторинг;</li> <li>в) овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и напълно се унищожават;</li> <li>г) храненето на овце и кози с месокостно брашно или пръжки с произход от преживни животни съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните (OIE) е забранено и забраната ефективно е влязла в сила за цялата държава за период от най-малко последните седем години; и</li> </ul> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [II.2.13.2. са животни, предназначени за продукция, които са предвидени за държава членка, различна от тези със статус на незначителен риск от класическа скрейпи, одобрен съгласно глава А, раздел А, точка 2.2 от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, или различна от изброените в глава А, раздел А, точка 3.2 от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001 като разполагащи с одобрена национална програма за контрол на болестта скрейпи];</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-X

	<p><sup>(1)</sup>или [П.2.13.2. са животни, предназначени за разплод, които са предвидени за държава членка, различна от тези със статус на незначителен риск от класическа скрейпи, одобрен съгласно глава А, раздел А, точка 2.2 от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, или различна от изброените в глава А, раздел А, точка 3.2 от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001 като разполагащи с одобрена национална програма за контрол на болестта скрейпи, и:</p> <p><sup>(1)</sup>или [идват от стопанство или стопанства, които са отговаряли на изискванията, определени в глава А, раздел А, точка 1.3 от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [те са овце с прион протеинов генотип ARR/ARR и идват от стопанство или стопанства, на които през последните две години не е било налагано официално ограничение за движение поради случаи на СЕГ или класическа скрейпи.]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [П.2.13.2. те са предназначени за държава членка със статус на незначителен риск от класическа скрейпи, одобрен съгласно глава А, раздел А, точка 2.2 от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, или за държава членка, изброена в глава А, раздел А, точка 3.2 от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001 като разполагаща с одобрена национална програма за контрол на болестта скрейпи, и:</p> <p><sup>(1)</sup>или [идват от стопанство или стопанства, които са отговаряли на изискванията, определени в глава А, раздел А, точка 1.2 от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [те са овце с прион протеинов генотип ARR/ARR и идват от стопанство или стопанства, на които през последните две години не е било налагано официално ограничение за движение поради случаи на СЕГ или класическа скрейпи.]]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на овце и кози, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на животните.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.27: „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-X

<b>Част II:</b> (1) Оставете, ако е приложимо. (2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404. (3) Дата на натоварване: не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки срещу въвеждането на тези животни от тази зона. (4) За зони, за които е посочена начална дата в съответствие с част 1, колона 8 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404. (5) За зони с вписване BTV в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404. (6) За зони с вписване SF-BTV в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404. (7) За зони с вписване SF-EHD в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404. (8) Само за овце. (9) Само за кози. (10) В съответствие с член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692. (11) Зони с вписване BRU за овце и кози в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.	
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис

ГЛАВА 5

ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ОВЦЕ И КОЗИ, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ OV/CAP-Y)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a	Референтен номер в IMSOC	
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
		I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата			
	I.5 Получател/вносите л Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение	Код по ISO на държавата	
	I.8 Регион на произход Код	I.10 Регион по местоназначение		Код	
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата		
			I.14 Дата и час на заминаване		
	I.13 Място на товарене	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
		I.17 Придружаващи документи Вид Код Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
	I.18	Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
I.19		Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата		
I.20	Сертифицирано като или за  <input type="checkbox"/> Клане				
I.21			I.22	<input type="checkbox"/> За вътрешния пазар	
		I.23			

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат OV/CAP-Y

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.б
		Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Удостоверение за общественото здраве</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в настоящия сертификат:</p> <p>II.1.1. не са получавали:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– никакви стилбенови или тиреостатични вещества,</li> <li>– вещества с естрогенно, андрогенно или гестагенно действие или бета-агонисти, освен с цел терапевтично или зоотехническо третиране (по смисъла на Директива 96/22/ЕО на Съвета);</li> </ul> <p>II.1.2. изпълняват гаранциите, обхващащи живи животни и продукти от тях, предвидени в плановете за откриване на остатъци, представени съгласно член 29 от Директива 96/23/ЕО на Съвета, и съответните животни са включени в списъка в Решение 2011/163/ЕС на Комисията за съответната държава на произход;</p> <p><b>II.2. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.2.1. идват от зоната с код: ___ - ___<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на овце и кози и която е включена в част 1 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p>II.2.2. са предназначени за клане в Съюза.</p> <p>II.2.3. са били постоянно:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) в зоната, посочена в точка II.2.1., от раждането им или за период от най-малко 3 месеца преди датата на изпращането им за Съюза, и</li> <li>ii) в животновъдния обект на произход от раждането им или за период от най-малко 40 дни преди датата на изпращането им за Съюза, през който период в него не са въвеждани овце, кози и животни от други видове, включени в списък за същите болести като овцете и козите.</li> </ul> <p>II.2.4. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 30 дни преди датата на изпращането им за Съюза.</p> <p>II.2.5. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести.</p> <p><sup>(1)</sup> или [II.2.6. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект.]</p> <p><sup>(1)</sup> или [II.2.6. за тях е имало една-единствена операция по събиране в зоната на произход, като са изпълнени следните изисквания:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) операцията по събирането е извършена в животновъден обект: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) одобрен за извършване на операции по събиране на копитни животни от компетентния орган на третата държава или територия в съответствие с член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</li> <li>ii) разполагащ с уникален номер на одобрението, определен от компетентния орган на третата държава или територия;</li> </ul> </li> </ul>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-Y

	<p>iii) включен в списък за тази цел от компетентния орган на третата държава или територия на изпращане, включително с информацията, посочена в член 21 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035;</p> <p>iv) отговарящ на изискванията, предвидени в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>б) операциите по събирането в събирателния център са отнели не повече от 6 дни.]</p> <p>II.2.7. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка II.2.12., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до изпращането им за Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус;</p> <p>II.2.8. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(3)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <p>i) животните да не могат да избягат или да изпадат;</p> <p>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</p> <p>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</p> <p>II.2.9. са подложени на клиничен преглед в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.2.10. не са ваксинирани срещу:</p> <p>i) шап, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите, заразна плевропневмония по козите, комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> и <i>M.tuberculosis</i>) и инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, и</p> <p>ii) инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) с жива ваксина през периода от 60 дни преди изпращането им за Съюза;</p> <p>II.2.11. идват от зона:</p> <p>II.2.11.1. където:</p> <p>i) не е докладвано за шап през периода от:</p> <p>или [най-малко 24 месеца преди датата на изпращане за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [от ___/___/___ (дд/мм/гггг)]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>ii) не е провеждана ваксинация срещу шап в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период не са въведени животни, ваксинирани срещу шап;</p> <p>II.2.11.2. където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период:</p> <p>i) не е извършвана ваксинация срещу тези болести и</p> <p>ii) не са въведени животни, ваксинирани срещу тези болести.</p> <p>или [II.2.11.3. която е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24)]<sup>(1)(5)</sup></p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-Y

	<p><i>или</i> [П.2.11.3. която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <p><i>или</i> [П.2.11.3.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]]<sup>(1)(6)</sup></p> <p><i>или</i> [П.2.11.3.1. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и животните са подложени на серологично изследване в съответствие с член 9, буква б) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, показало отрицателни резултати, извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след датата на въвеждане на животното в сезонно свободната зона.]]<sup>(1)(6)</sup></p> <p><i>или</i> [П.2.11.3.1. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати, извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след датата на въвеждане на животното в сезонно свободната зона.]]<sup>(1)(6)</sup></p> <p><i>или</i> [П.2.11.3. не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и животните са ваксинирани срещу всички серотипове (1—24) на вируса на болестта син език, за които е докладвано през последните 2 години в посочената зона, и все още са в периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и</p> <p><i>или</i> [П.2.11.3.1. са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [П.2.11.3.1. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [П.2.11.3. не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и животните са подложени на серологично изследване, показало положителни резултати, за откриване на специфични антитела срещу всички серотипове (1—24) на вируса на болестта син език, за които е докладвано през последните 2 години в посочената зона, и:</p> <p><i>или</i> [П.2.11.3.1 серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [П.2.11.3.1. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза, и животните са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати, извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p> <p>П.2.12. идват от животновъден обект:</p> <p>П.2.12.1. регистриран от и под контрола на компетентния орган на третата държава или територия на произход и въвел система за поддържане в продължение на поне 3 години на актуални дневници с информация относно:</p> <p>i) видовете, категориите, броя и идентификацията на животните в животновъдния обект;</p> <p>ii) движението на животните към животновъдния обект и от него;</p> <p>iii) смъртността в животновъдния обект.</p> <p>П.2.12.2. където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-Y

	<p>II.2.12.3. към момента на изпращане за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и за а нововъзникващи болести;</p> <p>II.2.12.4. във и около който в област с радиус от 10 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — в периода от най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка: шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите.</p> <p>или [II.2.12.5. във и около който в област с радиус от 150 km — когато е целесъобразно, включваща територията на съседна държава — през периода от най-малко 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза не е докладвано за епизоотична хеморагична болест.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [II.2.12.5. който е разположен в зона, сезонно свободна от епизоотична хеморагична болест.]<sup>(1)(7)</sup></p> <p>или [II.2.12.6. където не е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. Tuberculosis</i>)] през период от 42 дни преди датата на изпращането на животните за Съюза] <sup>(1)(8)</sup></p> <p>или [II.2.12.6. подложен на надзор за откриване на инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) в съответствие с процедурите в част 1, точки 1 и 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане за Съюза и през този период:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>iii) в животновъдния обект са въвеждани само кози от животновъдни обекти, в които се прилагат мерките, предвидени в параграфа по-горе;</li> <li>iv) в случай че е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. Tuberculosis</i>) на кози, отглеждани в животновъдния обект, са взети мерки в съответствие с част 1, точка 3 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.] <sup>(1)(9)</sup></li> </ul> <p>II.2.12.7. свободен от инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> по отношение на овцете и козите<sup>(10)</sup>;</p> <p>II.2.12.8. където не е докладвано за бяс в продължение на най-малко 30 дни преди изпращането на животните за Съюза.</p> <p>II.2.12.9. където не е докладвано за антракс в продължение на най-малко 15 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.</p> <p>или [II.2.12.10. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) в продължение на най-малко 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [II.2.12.10. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза, а когато в животновъдния обект на произход е докладвано за болестта през периода от 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза, животновъдният обект е бил под ограничение до момента, в който инфектираните животни са преместени от животновъдния обект, а останалите животни в животновъдния обект са подложени на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), показало отрицателен резултат, както е описано в член 9, буква б), подточка i) от Регламент (ЕС) 2020/692, извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са преместени от животновъдния обект.]<sup>(1)</sup></p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-Y

	<p>[II.2.12.11. където не е докладвано за <i>Burholderia mallei</i> (cap) в продължение на най-малко 6 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(9)</sup></p> <p>[II.2.13. включват некастрирани мъжки овце, които са пребивавали в продължение на непрекъснат период от най-малко 60 дни преди изпращането им за Съюза в животновъден обект, в който не е докладвано за инфекция с <i>Brucella ovis</i> (заразен епидидимит) през периода от 12 месеца преди датата на изпращането им за Съюза, и са подложени на серологично изследване за откриване на <i>Brucella ovis</i>, показало отрицателни резултати, през 30-те дни преди датата на изпращането им за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.14. от раждането са били отглеждани постоянно в държава, в която са изпълнени следните условия по отношение на класическа скрейпи:</p> <p>а) класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;</p> <p>б) налице е система за осведомяване, надзор и мониторинг;</p> <p>в) овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и напълно се унищожават;</p> <p>г) храненето на овце и кози с месокостно брашно или пръжки с произход от преживни животни съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните (OIE) е забранено и забраната ефективно е влязла в сила за цялата държава за период от най-малко последните седем години.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждане на овце, които ще бъдат заклани в Съюза.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.27: „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Дата на натоварване: не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки срещу въвеждането на тези животни от тази зона.</p> <p>(4) За зони, за които е посочена начална дата в съответствие с част 1, колона 8 от приложение II към регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(5) За зони с вписване BTV в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-Y

	<p>(6) За зони с вписване SF-BTV в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(7) За зони с вписване SF-EHD в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(8) Само за овце.</p> <p>(9) Само за кози.</p> <p>(10) В съответствие с член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p>
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>	

## ГЛАВА 6

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА СВИНЕ И ЖИВОТНИ ОТ СЕМЕЙСТВО  
TAYASSUIDAE (ОБРАЗЕЦ SUI-X)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС				
Част I: Описание на пратката	I.1	Изпращач/износител Име Адрес  Държава	I.2	Референтен номер на сертификата	I.2a	Референтен номер в IMSOC
		Код по ISO на държавата	I.3	Централен компетентен орган	QR КОД	
			I.4	Местен компетентен орган		
	I.5	Получател/вносите л Име Адрес  Държава	I.6	Оператор, отговорящ за пратката  Име Адрес  Държава		Код по ISO на държавата
	I.7	Държава на произход	I.9	Държава по местоназначение		Код по ISO на държавата
	I.8	Регион на произход	I.10	Регион по местоназначение		Код
	I.11	Място на изпращане Име Адрес Държава	I.12	Местоназначение  Име Адрес Държава		Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата
	I.13	Място на товарене	I.14	Дата и час на заминаване		
	I.15	Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.16	Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		
			I.17	Придружаващи документи  Вид Държава Референтен номер на търговския документ	Код  Код по ISO на държавата	
	I.18	Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
	I.19	Номер на контейнера/номер на пломбата	Номер на контейнера		Номер на пломбата	
	I.20	Сертифицирано като или за				
	<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането	<input type="checkbox"/> Обект за карантина	<input type="checkbox"/> Изложение	<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представления с животни		
I.21	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване	I.22	<input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
	Трета държава	Код по ISO на държавата	I.23			

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат SUI-X

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.b	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Удостоверение за общественото здраве</b> [*да се заличи, ако Съюзът не е крайното местоназначение на животните]</p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в настоящия сертификат:</p> <p>II.1.1. не са получавали:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– никакви стилбенови или тиреостатични вещества,</li> <li>– вещества с естрогенно, андрогенно или гестагенно действие или бета-агонисти, освен с цел терапевтично или зоотехническо третиране (по смисъла на Директива 96/22/ЕО на Съвета);</li> </ul> <p>II.1.2. изпълняват гаранциите, обхващащи живи животни и продукти от тях, предвидени в плановете за откриване на остатъци, представени съгласно член 29 от Директива 96/23/ЕО на Съвета, и съответните животни са включени в списъка в Решение 2011/163/ЕС за съответната държава на произход.</p> <p><sup>(1)(2)(10)</sup>II.1.3. са домашни животни от рода на свинете, които или идват от стопанство, официално признато за прилагащо контролирани условия на отглеждане в съответствие с член 8 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2015/1375 на Комисията, или не са отбити и са на възраст под 5 седмици.]</p> <p><b>II.2. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.2.1. идват от зоната с код: ___ - ___<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на животни от семейства Suidae и Tayassuidae и която е включена в част 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>II.2.2. са били постоянно:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) в зоната, посочена в точка II.2.1., от раждането им или за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди датата на изпращането им за Съюза, и</li> <li>ii) в животновъдния обект на произход от раждането им или за период от най-малко 40 дни преди датата на изпращането им за Съюза, през който период в него не са въвеждани животни от семейства Suidae и Tayassuidae и животни от други видове, включени в списък за същите болести като животните от семейства Suidae и Tayassuidae;</li> </ul> <p>II.2.3. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 30 дни преди датата на изпращането им за Съюза;</p> <p>II.2.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести.</p>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SUI-X

	<p><sup>(1)</sup> или [П.2.5. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект.]</p> <p><sup>(1)(3)</sup> или [П.2.5. за тях е имало една-единствена операция по събиране в зоната на произход, като са изпълнени следните изисквания:</p> <p>а) операцията по събирането е извършена в животновъден обект:</p> <p>i) одобрен за извършване на операции по събиране на копитни животни от компетентния орган на третата държава или територия в съответствие с член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</p> <p>ii) разполагащ с уникален номер на одобрението, определен от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>iii) включен в списък за тази цел от компетентния орган на третата държава или територия на изпращане, включително с информацията, посочена в член 21 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035;</p> <p>iv) отговарящ на изискванията, предвидени в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>б) операциите по събирането в събирателния център са отнели не повече от 6 дни.]</p> <p>П.2.6. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка П.2.11., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до изпращането им за Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус;</p> <p>П.2.7. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(4)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <p>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</p> <p>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</p> <p>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</p> <p>П.2.8. са подложени на клиничен преглед в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести.</p> <p>П.2.9. не са ваксинирани срещу шап и класическа чума по свинете.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SUI-X

II.2.10. идват от зона, където:

II.2.10.1. не е докладвано за шап през периода от:

*или* [най-малко 24 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup>

*или* [от ..... (дд/мм/гггг)]<sup>(1)(5)</sup>

и където не е провеждана ваксинация срещу шап в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период не са въвеждани животни, ваксинирани срещу тази болест;

II.2.10.2. не е докладвано за инфекция с вируса на чума по говедата в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и където не е провеждана ваксинация срещу тази болест най-малко през периода от 12 месеца и през този период не са въвеждани животни, ваксинирани срещу болестта;

II.2.10.3. не е докладвано за класическа чума по свинете:

*или* [в продължение на най-малко 24 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup>

*или* [от..... (дд/мм/гггг) и животните в пратката са подложени на изследване за откриване на класическа чума по свинете, показало отрицателен резултат и извършено през периода от 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)(6)</sup>

и където не е провеждана ваксинация срещу класическа чума по свинете в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период не са въвеждани животни, ваксинирани срещу тази болест.

[II.2.10.4. където не е докладвано за африканска чума по свинете през периода от 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза]<sup>(1)(7)</sup>;

II.2.11. идват от животновъден обект:

II.2.11.1. регистриран от и под контрола на компетентния орган на третата държава или територия на произход и въвел система за поддържане в продължение на поне 3 години на актуални дневници с информация относно:

- i) видовете, категориите, броя и идентификацията на животните в животновъдния обект;
- ii) движението на животните към животновъдния обект и от него;
- iii) смъртността в животновъдния обект.

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SUI-X

	<p>П.2.11.2. където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>П.2.11.3. към момента на изпращане за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и за нововъзникващи болести;</p> <p>П.2.11.4. във и около който в област с радиус от 10 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — в периода от най-малко 30 дни преди изпращането на животните за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка: шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, класическа чума по свинете и африканска чума по свинете;</p> <p>П.2.11.5. [където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> през последните 42 дни преди изпращането за Съюза и където през последните 12 месеца преди изпращането за Съюза</p> <p style="margin-left: 40px;"><sup>или</sup> [при необходимост са приложени мерки за биологична сигурност и за ограничаване на риска, в т.ч. условия на отглеждане и системи за хранене на животните, за да се предотврати предаването на инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> от диви животни от видове от списъка на свине, отглеждани в животновъдния обект, и в него са въвеждани само свине от животновъдни обекти, в които се прилагат равностойни мерки за биологична сигурност.]]<sup>(1)</sup></p> <p style="margin-left: 40px;"><sup>или</sup> [върху свинете, отглеждани в животновъдния обект, е упражнен надзор за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> в съответствие с приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, като през този период:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- в животновъдния обект са въвеждани само свине от животновъдни обекти, които прилагат мерките за биологична сигурност или мерките за надзор, предвидени по-горе; и</li> <li>- ако в животновъдния обект е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> при свинете, са предприети мерки в съответствие с [част 1, точка 3 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688]].<sup>(1)</sup></li> </ul> <p>П.2.11.6. където не е докладвано за инфекция с вируса на болестта на Ауески в продължение на най-малко 30 дни преди изпращането на животните за Съюза;</p> <p>[П.2.11.7. където не е докладвано за бяс в продължение на най-малко 30 дни преди изпращането на животните за Съюза]<sup>(1)(7)</sup>;</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SUI-X

II.2.11.8. където не е докладвано за антракс в продължение на най-малко 15 дни преди изпращането на животните за Съюза.

II.2.12. Допълнителни гаранции по отношение на болестите от категория C<sup>(1)(8)</sup>

[II.2.12.1. животните

*или* [II.2.12.1.1 са с произход от трета държава или територия или зона от нея, свободни от инфекция с вируса на болестта на Ауески]<sup>(1)(9)</sup>

*или* [II.2.12.1.1. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески или антитела срещу гликопротеин Е на вируса на болестта на Ауески (ADV-gE), ако е необходимо, посредством един от диагностичните методи, предвидени в част 7 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателен резултат върху проба, взета през периода от 15 дни преди датата на изпращането им за Съюза.]]<sup>(1)(7)</sup>

**Забележки:**

Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на свине и животни от семейство Tayassuidae, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

**Част I:**

Поле I.27: „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.

**Част II:**

- (1) Оставете, ако е приложимо.
- (2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
- (3) Възможно е само за свине.
- (4) Дата на натоварване: не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки срещу въвеждането на тези животни от тази зона.
- (5) Само за държави, за които е посочена начална дата в част 1, колона 8 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SUI-X

	<p>(6) За държави с вписване CSF в част 1, колона 6 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(7) Приложимо само за копитни животни от семейство Suidae.</p> <p>(8) Когато се изисква от държавата членка по местоназначение.</p> <p>(9) За държави с вписване ADV (вирус на болестта на Ауески) в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404, които са признати за свободни от инфекция с вируса на болестта на Ауески или които са с одобрена програма за ликвидиране и отговарят на изискванията на Регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>(10) Само за трети държави в списъка по член 13, параграф 2 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2015/1375.</p>
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис

## ГЛАВА 7

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА СВИНЕ, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ  
SUI-Y)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC		
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата			
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата			
	I.8 Регион на произход Код	I.10 Регион по местоназначение Код			
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението		I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване			
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
			I.17 Придружаващи документи  Вид Код Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
I.18	Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
I.19	Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата			
I.20	Сертифицирано като или за				
<input type="checkbox"/> Клане					
I.21				I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар	
I.23					

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат SUI-Y

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.b
		Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Удостоверение за общественото здраве</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в настоящия сертификат:</p> <p>II.1.1. не са получавали:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- никакви стилбенови или тиреостатични вещества,</li> <li>- вещества с естрогенно, андрогенно или гестагенно действие или бета-агонисти, освен с цел терапевтично или зоотехническо третиране (по смисъла на Директива 96/22/ЕО на Съвета);</li> </ul> <p>II.1.2. изпълняват гаранциите, обхващащи живи животни и продукти от тях, предвидени в плановете за откриване на остатъци, представени съгласно член 29 от Директива 96/23/ЕО на Съвета, и съответните животни са включени в списъка в Решение 2011/163/ЕС за съответната държава на произход.</p> <p><sup>(1)(2)(10)</sup>II.1.3. са домашни животни от рода на свинете, които или идват от стопанство, официално признато за прилагащо контролирани условия на отглеждане в съответствие с член 8 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2015/1375 на Комисията, или не са отбити и са на възраст под 5 седмици.]</p> <p><b>II.2. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.2.1. идват от зоната с код: ___ - <sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на свине, предназначени за клане, и която е включена в част I от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>II.2.2. са предназначени за клане в Съюза.</p> <p>II.2.3. са били постоянно:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) в зоната, посочена в точка II.2.1., от раждането им или за период от най-малко 3 месеца преди датата на изпращането им за Съюза, и</li> <li>ii) в животновъдния обект на произход от раждането им или за период от най-малко 40 дни преди датата на изпращането им за Съюза, през който период в него не са въведени свине и животни от други видове, включени в списък за същите болести като свинете;</li> </ul> <p>II.2.4. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 30 дни преди датата на изпращането им за Съюза;</p> <p>II.2.5. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести.</p> <p><sup>(1)</sup> или [II.2.6. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект.]</p>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SUI-Y

	<p><sup>(1)(3)</sup> или [П.2.6. за тях е имало една-единствена операция по събиране в зоната на произход, като са изпълнени следните изисквания:</p> <p>а) операцията по събирането е извършена в животновъден обект:</p> <p>i) одобрен за извършване на операции по събиране на копитни животни от компетентния орган на третата държава или територия в съответствие с член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</p> <p>ii) разполагащ с уникален номер на одобрението, определен от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>iii) включен в списък за тази цел от компетентния орган на третата държава или територия на изпращане, включително с информацията, посочена в член 21 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035;</p> <p>iv) отговарящ на изискванията, предвидени в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>б) операциите по събирането в събирателния център са отнели не повече от 6 дни.]</p> <p>П.2.7. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка П.2.12., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до изпращането им за Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус;</p> <p>П.2.8. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(4)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <p>i) животните да не могат да избягат или да изпадат;</p> <p>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</p> <p>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</p> <p>П.2.9. са подложени на клиничен преглед в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести.</p> <p>П.2.10. не са ваксинирани срещу шап и класическа чума по свинете.</p> <p>П.2.11. идват от зона, където:</p> <p>П.2.11.1. не е докладвано за шап през периода от:</p> <p>или [най-малко 24 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p>или [от ..... (дд/мм/гггг)]<sup>(1)(5)</sup></p> <p>и където не е провеждана ваксинация срещу шап в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период не са въвеждани животни, ваксинирани срещу тази болест;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SUI-Y

	<p>II.2.11.2. не е докладвано за инфекция с вируса на чума по говедата в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и където не е провеждана ваксинация срещу тази болест най-малко през периода от последните 12 месеца преди датата на изпращането на животните за Съюза и през този период не са въвеждани животни, ваксинирани срещу болестта;</p> <p>II.2.11.3. не е докладвано за класическа чума по свинете:</p> <p><i>или</i> [в продължение на най-малко 24 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [от ..... (дд/мм/гггг) и животните в пратката са подложени на изследване за откриване на класическа чума по свинете, показало отрицателен резултат и извършено през периода от 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)(6)</sup></p> <p>и където не е провеждана ваксинация срещу класическа чума по свинете в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период не са въвеждани животни, ваксинирани срещу тази болест.</p> <p>[II.2.11.4. където не е докладвано за африканска чума по свинете през периода от 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза]<sup>(1)(7)</sup>;</p> <p>II.2.12. идват от животновъден обект:</p> <p>II.2.12.1. регистриран от и под контрола на компетентния орган на третата държава или територия на произход и въвел система за поддържане в продължение на поне 3 години на актуални дневници с информацията относно:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) видовете, категориите, броя и идентификацията на животните в животновъдния обект;</li> <li>ii) движението на животните към животновъдния обект и от него;</li> <li>iii) смъртността в животновъдния обект.</li> </ul> <p>II.2.12.2. където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>II.2.12.3. към момента на изпращане за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и за нововъзникващи болести;</p> <p>II.2.12.4. във и около който в област с радиус от 10 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — в периода от най-малко 30 дни преди изпращането на животните за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка: шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, класическа чума по свинете и африканска чума по свинете;</p> <p>II.2.12.5. [където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> през последните 42 дни преди изпращането за Съюза и където през периода от 12 месеца преди изпращането за Съюза</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SUI-Y

	<p><i>или</i> [при необходимост са приложени мерки за биологична сигурност и за ограничаване на риска, в т.ч. условия на отглеждане и системи за хранене на животните, за да се предотврати предаването на инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> от диви животни от видове от списъка на свине, отглеждани в животновъдния обект, и в него са въвеждани само свине от животновъдни обекти, в които се прилагат равностойни мерки за биологична сигурност.]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [върху свинете, отглеждани в животновъдния обект, е упражнен надзор за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> в съответствие с приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, като през този период:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- в животновъдния обект са въвеждани само свине от животновъдни обекти, които прилагат мерките за биологична сигурност или мерките за надзор, предвидени по-горе; и</li> <li>- ако в животновъдния обект е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> при свинете, са предприети мерки в съответствие с [част 1, точка 3 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688].<sup>(1)</sup></li> </ul> <p>II.2.12.6. където не е докладвано за инфекция с вируса на болестта на Ауески в продължение на най-малко 30 дни преди изпращането на животните за Съюза;</p> <p>[II.2.12.7. където не е докладвано за бяс в продължение на най-малко 30 дни преди изпращането на животните за Съюза]<sup>(1)(7)</sup>;</p> <p>II.2.12.8. където не е докладвано за антракс в продължение на най-малко 15 дни преди изпращането на животните за Съюза.</p> <p>[или II.2.13. са с произход от трета държава или територия или зона от нея, свободни от инфекция с вируса на болестта на Ауески]<sup>(1)(9)</sup></p> <p><i>или</i> [II.2.13. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески или антитела срещу гликопротеин Е на вируса на болестта на Ауески (ADV-gE), ако е необходимо, посредством един от диагностичните методи, предвидени в част 7 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателен резултат върху проба, взета през периода от 15 дни преди датата на изпращането им за Съюза.]<sup>(1)(7)</sup><sup>(1)(8)</sup></p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за свине и животни от семейство Tayassuidae, които ще бъдат заклани в Съюза.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение 1 към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



ДЪРЖАВА

Образец на сертификат SUI-Y

	<p><b>Част I:</b> Поле I.27: „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Оставете, ако е приложимо</p> <p>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>(3) Възможно е само за свине.</p> <p>(4) Дата на натоварване: не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки срещу въвеждането на тези животни от тази зона.</p> <p>(5) Само за държави, за които е посочена начална дата в част 1, колона 8 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(6) За държави с вписване CSF в част 1, колона 6 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(7) Приложимо само за копитни животни от семейство Suidae.</p> <p>(8) Приложимо само когато държавата членка по местоназначение или Швейцария, в съответствие със Споразумението между Европейската общност и Конфедерация Швейцария относно търговията със селскостопански продукти (ОВ L 114, 30.4.2002 г.), имат статут „свободна от болест“ по отношение на съответната болест от категория С или одобрена програма за ликвидиране на болестите.</p> <p>(9) За държави с вписване ADV (вирус на болестта на Ауески) в част 1, колона 7 от приложение II към Регламент (ЕС) 2021/404, които са признати за свободни от инфекция с вируса на болестта на Ауески или които са с одобрена програма за ликвидиране и отговарят на изискванията на Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.</p> <p>(10) Само за трети държави в списъка по член 13, параграф 2 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2015/1375.</p>
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>	
	<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 8

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЖИВОТНИ ОТ СЕМЕЙСТВА ANTILOCAPRIDAE,  
BOVIDAE (РАЗЛИЧНИ ОТ ГОВЕДА, ОВЦЕ И КОЗИ), GIRAFFIDAE,  
MOSCHIDAE И TRAGULIDAE (ОБРАЗЕЦ RUM)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС			
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1</b>	<b>Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава		<b>I.2</b>	<b>Референтен номер на сертификата</b>
			Код по ISO на държавата	<b>I.3</b>	<b>Централен компетентен орган</b>
				<b>I.4</b>	<b>Местен компетентен орган</b>
				<b>I.2a</b>	<b>Референтен номер в IMSOC</b>
				<b>QR КОД</b>	
	<b>I.5</b>	<b>Получател/вносител</b> Име Адрес  Държава		<b>I.6</b>	<b>Оператор, отговарящ за пратката</b>  Име Адрес  Държава
			Код по ISO на държавата		Код по ISO на държавата
	<b>I.7</b>	<b>Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9</b>	<b>Държава по местоназначение</b>
					Код по ISO на държавата
	<b>I.8</b>	<b>Регион на произход</b>	Код	<b>I.10</b>	<b>Регион по местоназначение</b>
				Код	
<b>I.11</b>	<b>Място на изпращане</b> Име Адрес Държава		<b>I.12</b>	<b>Местоназначение</b>  Име Адрес Държава	
		Регистрационен номер/номер на одобрението			Регистрационен номер/номер на одобрението
		Код по ISO на държавата			Код по ISO на държавата
<b>I.13</b>	<b>Място на товарене</b>		<b>I.14</b>	<b>Дата и час на заминаване</b>	
<b>I.15</b>	<b>Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт Идентификация		<b>I.16</b>	<b>Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>	
		<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<b>I.17</b>	<b>Придружаващи документи</b>	
		<input type="checkbox"/> ППС		Вид	Код
				Държава	Код по ISO на държавата
				Референтен номер на търговския документ	
<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера		Номер на пломбата		
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>				
	<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането		<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представления с животни		
	<input type="checkbox"/> Обект за карантина		<input type="checkbox"/> Изложение		
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава		<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> За вътрешния пазар	
		Код по ISO на държавата	<b>I.23</b>		

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат RUM

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1 Удостоверение за общественото здраве</b> [*да се заличи, ако Съюзът не е крайното местоназначение на животните]</p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в настоящия сертификат:</p> <p>II.1.1. не са получавали:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– никакви стилбенови или тиреостатични вещества,</li> <li>– вещества с естрогенно, андрогенно или гестагенно действие или бета-агонисти, освен с цел терапевтично или зоотехническо третиране (по смисъла на Директива 96/22/ЕО на Съвета);</li> </ul> <p>II.1.2. изпълняват гаранциите, обхващащи живи животни и продукти от тях, предвидени в планове за откриване на остатъци, представени съгласно член 29 от Директива 96/23/ЕО на Съвета, и съответните животни са включени в списъка в Решение 2011/163/ЕС на Комисията за съответната държава на произход;</p> <p><b>II.2. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.2.1. идват от зоната с код: _____<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на копитни животни от семейства Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae, Tragulidae и която е включена в част I от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>II.2.2. са били постоянно:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>i) в зоната, посочена в точка II.2.1., от раждането им или за период от най-малко 6 месеца преди датата на изпращането за Съюза, и</li> <li>ii) в животновъдния обект на произход от раждането им или за период от най-малко 40 дни преди датата на изпращането за Съюза, през който период в него не са въвеждани копитни животни от семейства Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae, Tragulidae и животни от други видове, включени в списък за същите болести като копитните от семейства Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae, Tragulidae.</li> </ol> <p>II.2.3. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 6 месеца преди датата на изпращането им за Съюза.</p> <p>II.2.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести.</p> <p>II.2.5. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект.</p> <p>II.2.6. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка II.2.1.1., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до изпращането им за Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус;</p>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат RUM

	<p>П.2.7. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(3)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</li> <li>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</li> <li>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</li> </ul> <p>П.2.8. са подложени на клиничен преглед в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести.</p> <p>П.2.9. не са ваксинирани срещу:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плевропневмония по говедата), заразна плевропневмония по козите, комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> и <i>M.tuberculosis</i>) и инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, и</li> <li>ii) инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) с жива ваксина през периода от 60 дни преди изпращането им за Съюза;</li> </ul> <p>П.2.10. идват от зона:</p> <p>П.2.10.1. където:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>iii) не е докладвано за шап през периода от: <ul style="list-style-type: none"> <li>или [най-малко 24 месеца преди датата на изпращане за Съюза.]<sup>(1)</sup></li> <li>или [от ___ / ___ / ___ (дд/мм/гггг)]<sup>(1)(4)</sup></li> </ul> </li> <li>iv) не е провеждана ваксинация срещу шап в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане за Съюза и през посочения период не са въведени животни, ваксинирани срещу шап;</li> </ul> <p>П.2.10.2. не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, [инфекция с вируса на треската от долината Рифт]<sup>(1)(5)</sup>, [инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плевропневмония по говедата)]<sup>(1)(6)</sup> [и заразна плевропневмония по козите]<sup>(1)(7)</sup> през периода от 12 месеца преди изпращането за Съюза и по време на посочения период:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) не е извършвана ваксинация срещу тези болести и</li> <li>ii) не са въведени животни, ваксинирани срещу тези болести.</li> </ul> <p>или [П.2.10.3. която е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24)]<sup>(1)(8)</sup></p> <p>или [П.2.10.3. която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <p>или [П.2.10.3.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)(9)</sup></p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат RUM

<i>или</i>	[П.2.10.3.1. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и животните са подложени на серологично изследване в съответствие с член 9, буква б) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, показало отрицателни резултати и извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след датата на въвеждане на животното в сезонно свободната зона.] <sup>(1)(9)</sup>
<i>или</i>	[П.10.3.1. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати и извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след датата на въвеждане на животното в сезонно свободната зона.] <sup>(1)(9)</sup>
<i>или</i>	[П.2.10.3. не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и животните са ваксинирани срещу всички серотипове (1—24) на вируса на болестта син език, за които е докладвано през последните 2 години в посочената зона, и все още са в периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и
<i>или</i>	[П.2.10.3.1. са ваксинирани повече от 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]] <sup>(1)</sup>
<i>или</i>	[П.2.10.3.1. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]] <sup>(1)</sup>
<i>или</i>	[П.2.10.3. не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и животните са подложени на серологично изследване, показало положителни резултати, за откриване на специфични антитела срещу всички серотипове (1—24) на вируса на болестта син език, за които е докладвано през последните 2 години в посочената зона, и:
<i>или</i>	[П.2.10.3.1 серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]] <sup>(1)</sup>
<i>или</i>	[П.2.10.3.1. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза, и животните са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати, извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]] <sup>(1)</sup>
П.2.11.	идват от животновъден обект:
П.2.11.1.	регистриран от и под контрола на компетентния орган на третата държава или територия на произход и въвел система за поддържане в продължение на поне 3 години на актуални дневници с информацията относно:
i)	видовете, категориите, броя и идентификацията на животните в животновъдния обект;
ii)	движението на животните към животновъдния обект и от него;
iii)	смъртността в животновъдния обект;
П.2.11.2	където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;
П.2.11.3.	към момента на изпращане за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и за нововъзникващи болести;

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат RUM

	<p>II.2.11.4. във и около който в област с радиус от 10 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — в периода от най-малко 30 дни преди изпращането за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– шап;</li> <li>– инфекция с вируса на чумата по говедата;</li> <li>– [инфекция с вируса на треската от долината Рифт]<sup>(1)(5)</sup>;</li> <li>– [инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плевропневмония по говедата)]<sup>(1)(6)</sup></li> <li>– [заразна плевропневмония по козите]<sup>(1)(7)</sup></li> </ul> <p><i>или</i> [II.2.11.5. във и около който — когато е целесъобразно с включена територия на съседна държава — през периода от най-малко 2 години преди датата на изпращане за Съюза не е докладвано за епизоотична хеморагична болест в област с радиус от 150 km]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [II.2.11.5. който е разположен в зона, сезонно свободна от епизоотична хеморагична болест.]<sup>(1)(10)</sup></p> <p>II.2.11.6. където не е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) при отглеждани животни от видовете от списъка през период от 42 дни преди изпращането за Съюза</p> <p>II.2.11.7. където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> при отглеждани животни от видовете от списъка през периода от 42 дни преди изпращането за Съюза.</p> <p>[II.2.11.8. където не е докладвано за бяс в продължение на най-малко 30 дни преди изпращането за Съюза.]<sup>(1)(11)</sup></p> <p>II.2.11.9. където не е докладвано за антракс в продължение на най-малко 15 дни преди изпращането за Съюза.</p> <p>II.2.11.10. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) в продължение на най-малко 30 дни преди изпращането за Съюза, а ако в животновъдния обект на произход е докладвано за болестта през периода от последните 2 години преди изпращането за Съюза, засегнатият животновъден обект е бил под ограничение до момента, в който инфектираните животни са преместени от животновъдния обект, а останалите животни в животновъдния обект са подложени на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), показало отрицателен резултат, както е описано в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са преместени от животновъдния обект.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждане в Съюза на животни от семейства Antilocapridae, Bovidae (различни от говеда, овце и кози), Giraffidae, Moschidae и Tragulidae, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат RUM

	<p><b>Част I:</b> Поле I.27: „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Дата на натоварване: не се разрешава въвеждане на посочените животни, когато те са натоварени за изпращане за Съюза преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от третата държава, територията или зоната от нея, посочена в точка II.2.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на такива животни от посочената трета държава, територия или зона от нея.</p> <p>(4) Само за държави, за които е посочена начална дата в част 1, колона 8 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(5) Не е приложимо за копитни животни от семейство Tragulidae.</p> <p>(6) Приложимо само за копитни животни от вида <i>Syncerus cafer</i>.</p> <p>(7) Приложимо само за копитни животни от видовете <i>Gazzella spp.</i></p> <p>(8) За държави с вписване BTV в част 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(9) За държави с вписване SF-BTV в част 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(10) За държави с вписване SF-EHD в част 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(11) Приложимо само за копитни животни от семейство Bovidae.</p>
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис



## ГЛАВА 9

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЖИВОТНИ ОТ СЕМЕЙСТВА TAPIRIDAE, RHINOCEROTIDAE И ELEPHANTIDAE (ОБРАЗЕЦ RHINO)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1</b> Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	<b>I.2</b> Референтен номер на сертификата	<b>I.2a</b> Референтен номер в IMSOC		
		<b>I.3</b> Централен компетентен орган	<b>QR КОД</b>		
		<b>I.4</b> Местен компетентен орган			
	<b>I.5</b> Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	<b>I.6</b> Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата			
	<b>I.7</b> Държава на произход Код по ISO на държавата	<b>I.9</b> Държава по местоназначение Код по ISO на държавата			
	<b>I.8</b> Регион на произход Код	<b>I.10</b> Регион по местоназначение Код			
	<b>I.11</b> Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението	<b>I.12</b> Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата		
	<b>I.13</b> Място на товарене	<b>I.14</b> Дата и час на заминаване			
	<b>I.15</b> Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	<b>I.16</b> Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
		<b>I.17</b> Придружаващи документи Вид Код Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
	<b>I.18</b> Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
<b>I.19</b> Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата				
<b>I.20</b> Сертифицирано като или за	<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането <input type="checkbox"/> Обект за карантина <input type="checkbox"/> Изложение <input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представления с животни				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар				
	<b>I.23</b>				

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат RHINO

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.1.1. идват от зоната с код: ___ - ___<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на животни от семейства Tapiridae, Rhinocerotidae и Elephantidae и която е включена в част I от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>II.1.2. са били постоянно:</p> <p>i) в зоната, посочена в точка II.1.1., от раждането им или за период от най-малко 6 месеца преди датата на изпращането за Съюза, и</p> <p>ii) в животновъдния обект на произход от раждането им или за период от най-малко 40 дни преди датата на изпращането за Съюза, през който период в него не са въведени животни.</p> <p>II.1.3. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 6 месеца преди датата на изпращането им за Съюза.</p> <p>II.1.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително болести от списъка и нововъзникващи болести;</p> <p>II.1.5. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект.</p> <p>II.1.6. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(3)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <p>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</p> <p>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</p> <p>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</p> <p>II.1.7. са подложени на клиничен преглед с отрицателен резултат, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход или зона от нея в периода от 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза с цел откриване на признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести.</p> <p>II.1.8. не са ваксинирани срещу [шап и]<sup>(1)(4)</sup> инфекция с вируса на треската от долината Рифт.</p> <p>II.1.9. идват от зона:</p> <p>[II.1.9.1. където:</p> <p>i) не е докладвано за шап през периода от:</p> <p><i>или</i> [най-малко 24 месеца преди датата на изпращане за Съюза]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [от ___/___/___ (дд/мм/гггг)]<sup>(1)(5)</sup></p> <p>ii) не е провеждана ваксинация срещу шап в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане за Съюза и през посочения период не са въведени животни, ваксинирани срещу шап.]<sup>(1)(4)</sup></p>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат RHINO

	<p>II.1.9.2. не е докладвано за инфекция с вируса на треската от долината Рифт през периода от 12 месеца преди изпращането за Съюза и през посочения период:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) не е извършвана ваксинация срещу тази болест и</li> <li>ii) не са въведени животни, ваксинирани срещу тази болест.</li> </ul> <p>II.1.10. идват от животновъден обект:</p> <p>II.1.10.1. регистриран от и под контрола на компетентния орган на третата държава или територия на произход и въвел система за поддържане в продължение на поне 3 години на актуални дневници с информацията относно:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>(i) видовете, категориите, броя и идентификацията на животните в животновъдния обект;</li> <li>(ii) движението на животните към животновъдния обект и от него;</li> <li>(iii) смъртността в животновъдния обект.</li> </ul> <p>II.1.10.2. където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>II.1.10.3. към момента на изпращане за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка и за нововъзникващи болести;</p> <p>II.1.10.4. във и около който —, когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — през периода от най-малко 30 дни преди изпращането за Съюза в област с радиус от 10 km не е докладвано за нито една от следните болести от списъка: [шап и]<sup>(1)(4)</sup> инфекция с вируса на треската от долината Рифт;</p> <p>II.1.10.5. където не е докладвано за антракс в продължение на най-малко 15 дни преди изпращането за Съюза.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предвиден за употреба при въвеждане в Съюза на животни от семейства Tapiridae, Rhinocerotidae и Elephantidae, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.27: „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат RHINO

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Дата на натоварване: не се разрешава въвеждане на посочените животни, когато те са натоварени за изпращане за Съюза преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от третата държава, територията или зоната от нея, посочена в точка II.2.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на такива животни от посочената трета държава, територия или зона от нея.</p> <p>(4) Приложимо само за копитни животни от семейство Elephantidae.</p> <p>(5) Само за държави, за които е посочена начална дата в част 1, колона 8 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 10

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЖИВОТНИ ОТ СЕМЕЙСТВО NIРROROTAMIDAE (ОБРАЗЕЦ NIРR0)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	<b>I.2</b> Референтен номер на сертификата	<b>I.2a</b> Референтен номер в IMSOC		
		<b>I.3</b> Централен компетентен орган	QR КОД		
		<b>I.4</b> Местен компетентен орган			
		<b>I.5</b> Получател/вносите л Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	<b>I.6</b> Оператор, отговарящ за пратката		
	Име		Адрес	Държава	Код по ISO на държавата
	<b>I.7</b> Държава на произход				
	Код по ISO на държавата		<b>I.9</b> Държава по местоназначение		Код по ISO на държавата
	<b>I.8</b> Регион на произход		Код		<b>I.10</b> Регион по местоназначение
	Код		Код		
	<b>I.11</b> Място на изпращане Име  Адрес  Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението	<b>I.12</b> Местоназначение		Име
Регистрационен номер/номер на одобрението		Адрес			
Държава		Код по ISO на държавата	Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.13</b> Място на товарене		<b>I.14</b> Дата и час на заминаване			
<b>I.15</b> Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плователен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	<b>I.16</b> Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане				
	<b>I.17</b> Придружаващи документи				
	Вид	Код	Държава	Код по ISO на държавата	
<b>I.18</b> Условия на транспортиране		<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	
		<input type="checkbox"/> Замразени			
<b>I.19</b> Номер на контейнера/номер на plombата		Номер на plombата			
<b>I.20</b> Сертифицирано като или за					
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането		<input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представления с животни			
<input type="checkbox"/> Обект за карантина		<input type="checkbox"/> Изложение			
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване  Трета държава Код по ISO на държавата		<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
		<b>I.23</b>			

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат НРРО

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.1.1. идват от зоната с код: ___ - ___<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на животни от семейство Hippopotamidae и която е включена в част I от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>II.1.2. са били постоянно:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) в зоната, посочена в точка II.1.1., от раждането им или за период от най-малко 6 месеца преди датата на изпращането на животните за Съюза, и</li> <li>ii) в животновъдния обект на произход от раждането им или за период от най-малко 40 дни преди датата на изпращането на животните за Съюза, през който период в него не са въвеждани животни от семейство Hippopotamidae и животни от други видове, включени в списък за същите болести като животните от семейство Hippopotamidae;</li> </ul> <p>II.1.3. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 6 месеца преди датата на изпращането на животните за Съюза;</p> <p>II.1.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести.</p> <p>II.1.5. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект.</p> <p>II.1.6. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка II.1.11., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до изпращането им за Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус;</p> <p>II.1.7. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(3)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</li> <li>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</li> <li>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</li> </ul> <p>II.1.8. са подложени на клиничен преглед в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести.</p> <p>II.1.9. не са ваксинирани срещу шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> и <i>M.tuberculosis</i>) и инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>.</p>				



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат НРРО

	<p>II.1.10. идват от зона:</p> <p>II.1.10.1. където:</p> <p>i) не е докладвано за шап през периода от: или [най-малко 24 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза]<sup>(1)</sup> или [от / / (дд/мм/гггг)]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>ii) не е провеждана ваксинация срещу шап в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане на животните за Съюза и през посочения период не са въвеждани животни, ваксинирани срещу шап;</p> <p>II.1.10.2. не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата и инфекция с вируса на треската от долината Рифт през периода от 12 месеца преди изпращането на животните за Съюза и през посочения период:</p> <p>i) не е извършвана ваксинация срещу тези болести и</p> <p>ii) не са въвеждани животни, ваксинирани срещу тези болести.</p> <p>II.1.11. идват от животновъден обект:</p> <p>II.1.11.1. регистриран от и под контрола на компетентния орган на третата държава или територия на произход и въвел система за поддържане в продължение на поне 3 години на актуални дневници с информация относно:</p> <p>i) видовете, категориите, броя и идентификацията на животните в животновъдния обект;</p> <p>ii) движението на животните към животновъдния обект и от него;</p> <p>iii) смъртността в животновъдния обект.</p> <p>II.1.11.2. където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>II.1.11.3. към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и за нововъзникващи болести.</p> <p>II.1.11.4. във и около който в област с радиус от 10 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — през периода от най-малко 30 дни преди изпращането на животните за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка: шап, инфекция с вируса на чумата по говедата и инфекция с вируса на треската от долината Рифт;</p> <p>II.1.11.5. където не е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) при отглеждани животни от видовете от списъка през период от 42 дни преди изпращането на животните за Съюза;</p> <p>II.1.11.6. където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> при отглеждани животни от видовете от списъка през период от 42 дни преди изпращането на животните за Съюза;</p> <p>II.1.11.7. където не е докладвано за антракс в продължение на най-малко 15 дни преди изпращането на животните за Съюза.</p> <p>или II.1.11.8. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) в продължение на най-малко 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)</sup></p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат НРРО

	<p><sup>или</sup> [II.1.11.8. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза, а когато в животновъдния обект на произход е докладвано за болестта през периода от 2 години преди датата на изпращане на животните за Съюза, животновъдният обект е бил под ограничение до момента, в който инфектираните животни са преместени от животновъдния обект, а останалите животни в животновъдния обект са подложени на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), показало отрицателен резултат, както е описано в член 9, буква б), подточка i) от Регламент (ЕС) 2020/692, извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца след като инфектираните животни са преместени от животновъдния обект.]<sup>(1)</sup></p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на животни от семейство Hippopotamidae, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.27: „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Дата на натоварване: не се разрешава въвеждане на посочените животни, когато те са натоварени за изпращане за Съюза преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от третата държава, територията или зоната от нея, посочена в точка II.2.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на такива животни от посочената трета държава, територия или зона от нея.</p> <p>(4) Само за държави, за които е посочена начална дата в част 1, колона 8 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 11

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА КАМИЛОВИ И ЕЛЕНОВИ (ОБРАЗЕЦ САМ-CER)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2</b> Референтен номер на сертификата	<b>I.2a</b> Референтен номер в IMSOC		
		<b>I.3</b> Централен компетентен орган	<b>QR КОД</b>		
		<b>I.4</b> Местен компетентен орган			
		<b>I.5</b> Получател/вносите	<b>I.6</b> Оператор, отговарящ за пратката		
	Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата			
	<b>I.7</b> Държава на произход	Код по ISO на държавата	<b>I.9</b> Държава по местоназначение	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8</b> Регион на произход	Код	<b>I.10</b> Регион по местоназначение	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12</b> Местоназначение			
		Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата			
	<b>I.13</b> Място на товарене	<b>I.14</b> Дата и час на заминаване			
	<b>I.15</b> Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	<b>I.16</b> Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
		<b>I.17</b> Придружаващи документи			
<b>I.18</b> Условия на транспортиране <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени					
<b>I.19</b> Номер на контейнера/номер на пломбата		Номер на пломбата			
<b>I.20</b>	Сертифицирано като или за				
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането   <input type="checkbox"/> Обект за карантина <input type="checkbox"/> Изложение   <input type="checkbox"/> Пътуващ цирк/представления с животни					
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване		<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
Трета държава                      Код по ISO на държавата		<b>I.23</b>			

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат CAM-CER

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Удостоверение за общественото здраве</b> [*да се заличи, ако Съюзът не е крайното местоназначение на животните]</p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в настоящия сертификат:</p> <p>II.1.1. не са получавали:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- никакви стилбенови или тиреостатични вещества,</li> <li>- вещества с естрогенно, андрогенно или гестагенно действие или бета-агонисти, освен с цел терапевтично или зоотехническо третиране (по смисъла на Директива 96/22/ЕО на Съвета);</li> </ul> <p>II.1.2. изпълняват гаранциите, обхващащи живи животни и продукти от тях, предвидени в плановете за откриване на остатъци, представени съгласно член 29 от Директива 96/23/ЕО на Съвета, и съответните животни са включени в списъка в Решение 2011/163/ЕС на Комисията за съответната държава на произход;</p> <p><b>II.2. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.2.1. идват от зоната с код: ___ - ___<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на Камилови и Еленови и която е включена в част 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>II.2.2. са били постоянно:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) в зоната, посочена в точка II.2.1., от раждането им или за период от най-малко 6 месеца преди датата на изпращането им за Съюза, и</li> <li>ii) в животновъдния обект на произход от раждането им или за период от най-малко 40 дни преди датата на изпращането им за Съюза, през който период не са въвеждани животни от него.</li> </ul> <p>II.2.3. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 6 месеца преди датата на изпращането им за Съюза.</p> <p>II.2.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.2.5. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект;</p> <p>II.2.6. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка II.11., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до изпращането им за Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус;</p> <p>II.2.7. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(3)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</li> <li>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</li> <li>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</li> </ul>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат САМ-CER

	<p>II.2.8. са подложени на клиничен преглед в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести.</p> <p>II.2.9. не са ваксинирани срещу:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M.bovis</i>, <i>M.caprae</i> и <i>M.tuberculosis</i>), инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, и</li> <li>ii) инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) с жива ваксина през периода от 60 дни преди изпращането им за Съюза;</li> </ul> <p>II.2.10. идват от зона:</p> <p>II.2.10.1. където:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) не е докладвано за шап през периода от: <ul style="list-style-type: none"> <li><i>или</i> [най-малко 24 месеца преди датата на изпращане за Съюза.]<sup>(1)</sup></li> <li><i>или</i> [от __/__/__ (дд/мм/гггг)]<sup>(1)(4)</sup></li> </ul> </li> <li>ii) не е провеждана ваксинация срещу шап в продължение на най-малко 12 месеца преди датата на изпращане за Съюза и през посочения период не са въвеждани животни, ваксинирани срещу шап;</li> </ul> <p>II.2.10.2. не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни през периода от 12 месеца преди изпращането за Съюза и през посочения период:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) не е извършвана ваксинация срещу тези болести и</li> <li>ii) не са въвеждани животни, ваксинирани срещу тези болести.</li> </ul> <p><i>или</i> [II.2.10.3. която е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24)]<sup>(1)(5)</sup></p> <p><i>или</i> [II.2.10.3. която е сезонно свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li><i>или</i> [II.2.10.3.1. в продължение на най-малко 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]<sup>(1)(6)</sup></li> <li><i>или</i> [II.2.10.3.1. в продължение на най-малко 28 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и животните са подложени на серологично изследване в съответствие с член 9, буква б) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, показало отрицателни резултати и извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след датата на въвеждане на животното в сезонно свободната зона.]<sup>(1)(6)</sup></li> <li><i>или</i> [II.2.10.3.1. в продължение на най-малко 14 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза и са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати, извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след датата на въвеждане на животното в сезонно свободната зона.]<sup>(1)(6)</sup></li> </ul>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат САМ-CER

<p><i>или</i> [II.2.10.3. не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и животните са ваксинирани срещу всички серотипове (1—24) на вируса на болестта син език, за които е докладвано през последните 2 години в посочената зона, и все още са в периода на имунитет, гарантиран от спецификациите на ваксината, и</p> <p><i>или</i> [II.2.10.3.1. са ваксинирани преди повече от 60 дни преди датата на изпращане за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [II.2.10.3.1. са ваксинирани с инактивирана ваксина и са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 14 дни след създаването на имунната защита, предвидена в спецификациите на ваксината.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [II.2.10.3. не е свободна от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и животните са подложени на серологично изследване, показало положителни резултати, за откриване на специфични антитела срещу всички серотипове (1—24) на вируса на болестта син език, за които е докладвано през последните 2 години в посочената зона, и:</p> <p><i>или</i> [II.2.10.3.1. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 60 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>или</i> [II.2.10.3.1. серологичното изследване е извършено върху проби, взети най-малко 30 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза, и животните са подложени на изследване с PCR, показало отрицателни резултати, извършено върху проби, взети не по-рано от 14 дни преди датата на изпращане на животните за Съюза.]]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11. идват от животновъден обект:</p> <p>II.2.11.1. регистриран от и под контрола на компетентния орган на третата държава или територия на произход и въвел система за поддържане в продължение на поне 3 години на актуални дневници с информация относно:</p> <p>i) видовете, категориите, броя и идентификацията на животните в животновъдния обект;</p> <p>ii) движението на животните към животновъдния обект и от него;</p> <p>iii) смъртността в животновъдния обект;</p> <p>II.2.11.2. където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>II.2.11.3. към момента на изпращане за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка и за нововъзникващи болести;</p> <p>II.2.11.4. във и около който в област с радиус от 10 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — през периода от най-малко 30 дни преди изпращането за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка: шап, инфекция с вируса на треската от долината Рифт и инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни.</p> <p><i>или</i> [II.2.11.5. във и около който в област с радиус от 150 km — когато е целесъобразно, включваща територията на съседна държава — през периода от най-малко 2 години преди датата на изпращане за Съюза не е докладвано за епизоотична хеморагична болест.]]<sup>(1)</sup></p>	
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат САМ-CER

	<p>или [II.2.11.5. който е разположен в зона, сезонно свободна от епизоотична хеморагична болест.]<sup>(1)(7)</sup></p> <p>II.2.11.6. подложен на надзор за откриване на инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) при животни, които са от същия животински вид като животните от пратката, в съответствие с процедурите в част 2, точки 1 и 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията през периода от най-малко 12 месеца преди изпращането за Съюза и през този период:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) в животновъдния обект са въвеждани само животни от животновъдни обекти, в които се прилагат мерките, предвидени в параграфа по-горе;</li> <li>ii) [докладвано е за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) при животни от същия животински вид като животните от пратката, които животни са отглеждани в животновъдния обект, и са предприети мерки в съответствие с част 2, точка 3 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688].<sup>(1)</sup></li> </ul> <p>II.2.11.7. където през последните 42 дни преди изпращането за Съюза не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> при животни от същия животински вид като животните от пратката и животните от пратката са подложени на изследване за откриване на инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> посредством един от диагностичните методи, предвидени в част 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проба, взета през периода от 30 дни преди изпращането за Съюза и — когато се отнася за наскоро родили женски — пробата е взета най-малко 30 дни след раждането.</p> <p>II.2.11.8. където не е докладвано за бяс в продължение на най-малко 30 дни преди изпращането за Съюза.</p> <p>II.2.11.9. където не е докладвано за антракс в продължение на най-малко 15 дни преди изпращането за Съюза.</p> <p>II.2.11.10. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) в продължение на най-малко 30 дни преди изпращането за Съюза, а ако в животновъдния обект на произход е докладвано за болестта през периода от последните 2 години преди изпращането за Съюза, засегнатият животновъден обект е бил под ограничение до момента, в който инфектираните животни са преместени от животновъдния обект, а останалите животни в животновъдния обект са подложени на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), показало отрицателен резултат, както е описано в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са преместени от животновъдния обект.</p> <p>[II.2.11.11. където, ако е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) през периода от 3 години преди датата на изпращане за Съюза, след последната поява на огнище животновъдният обект е останал под наложено от компетентния орган ограничение на движението до:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) умъртвяването и унищожаването на инфектираните животни; и</li> <li>ii) подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване, извършено както е описано в точка 3.1 от глава 3.5.11от (Ръководството на ОИЕ за сухоземни животни (версията, приета през 2015 г.), с отрицателни резултати, върху проби, взети най-малко 6 месеца след датата, на която инфектираните животни са били умъртвени и унищожени, а животновъдният обект — почистен и дезинфекциран]<sup>(1)(8)</sup></li> </ul> <p>[II.2.12. са с произход от животновъден обект, в който през периода от 30 дни преди изпращането за Съюза не е докладвано за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустилозен вулвовагинит при Камилкови.]<sup>(1)(9)</sup></p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CAM-CER

<p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на Камилови и Еленови, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.27: „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Дата на натоварване: не се разрешава въвеждане на посочените животни, когато те са натоварени за изпращане за Съюза преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от третата държава, територията или зоната от нея, посочена в точка II.2.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на такива животни от посочената трета държава, територия или зона от нея.</p> <p>(4) Само за държави, за които е посочена начална дата в част 1, колона 8 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404</p> <p>(5) За държави с вписване BTV в част 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(6) За държави с вписване SF-BTV в част 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(7) За държави с вписване SF-EHD в част 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(8) Приложимо само за копитни животни от семейство Camelidae.</p> <p>(9) Приложимо само когато държавата членка по местоназначение или Швейцария, в съответствие със Споразумението между Европейската общност и Конфедерация Швейцария относно търговията със селскостопански продукти (ОВ L 114, 30.4.2002 г.), имат статут „свободна от болест“ по отношение на инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пастерелозен вулвовагинит при говеда или одобрена програма за ликвидиране на болестите.</p>		
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>		<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 12

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ И  
ОБРАЗЕЦ НА ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЕДНОКОПИТНИ  
ЖИВОТНИ, НЕПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ EQU-I-X)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС	
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1</b>	<b>Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава	<b>I.2</b> Референтен номер на сертификата  <b>I.3</b> Централен компетентен орган <b>I.4</b> Местен компетентен орган
		Код по ISO на държавата	<b>I.2a</b> Референтен номер в IMSOC  <b>QR КОД</b>
	<b>I.5</b>	<b>Получател/вносите</b> Име Адрес  Държава	<b>I.6</b> <b>Оператор, отговарящ за пратката</b> Име Адрес  Държава
		Код по ISO на държавата	Код по ISO на държавата
	<b>I.7</b>	<b>Държава на произход</b>	<b>I.9</b> <b>Държава по местоназначение</b>
		Код по ISO на държавата	Код по ISO на държавата
	<b>I.8</b>	<b>Регион на произход</b>	<b>I.10</b> <b>Регион по местоназначение</b>
		Код	Код
	<b>I.11</b>	<b>Място на изпращане</b> Име Адрес  Държава	<b>I.12</b> <b>Местоназначение</b> Име Адрес  Държава
		Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата
	<b>I.13</b>	<b>Място на товарене</b>	<b>I.14</b> <b>Дата и час на заминаване</b>
<b>I.15</b>	<b>Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	<b>I.16</b> <b>Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>  <b>I.17</b> <b>Придружаващи документи</b>  Вид Държава Референтен номер на търговския документ	
	<input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> ППС	Код Код по ISO на държавата	
<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортиране</b>		
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата	
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>  <input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Регистриран кон <input type="checkbox"/>		
<b>I.21</b>		<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> <b>За вътрешния пазар</b>	
		<b>I.23</b>	

I.24	I.25 Общо количество				I.26	
I.27 Описание на пратката						
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат EQUI-X

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Еднокопитното животно, описано в част I:</p> <p>II.1.1. не е предназначено за клане за консумация от човека и не е предназначено за клане в рамките на ликвидирането на болест, която се предава на еднокопитните животни, и</p> <p><sup>(1)</sup>или [е регистрирано еднокопитно животно съгласно определението в член 2, точка 30 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [е регистриран кон съгласно определението в член 2, точка 30 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [е еднокопитно животно, различно от регистрирано еднокопитно животно или регистриран кон.]</p> <p>II.1.2. не е показало признаци или симптоми на болести, изброени за еднокопитни животни в Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1882 на Комисията, по време на клиничния преглед, извършен на ..... (посочете дата дд/мм/гггг)<sup>(2)</sup>, т.е. в рамките на 48-часовия период, или за регистриран кон — в рамките на 48-часовия период или на последния работен ден, преди заминаването от регистрирания животновъден обект.</p> <p>II.1.3. отговаря на изискванията в точки II.2.—II.5., а когато е приложимо — в точка II.6., от настоящия сертификат;</p> <p>II.1.4. се придружава от писмена декларация, подписана от оператора на животното, която съставлява част от настоящия сертификат.</p> <p>II.2. Удостоверение относно третата държава, територия или зона от нея и относно животновъдния обект на изпращане</p> <p>II.2.1. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от ..... (въведете името на държавата, територията или зоната от нея), държава, територия или зона от нея, която към датата на издаването на настоящия сертификат има код: .....<sup>(3)</sup> и е включена в санитарна група .....<sup>(3)</sup>.</p> <p>II.2.2. В държавата или територията на изпращане следните болести подлежат на задължително обявяване: африканска чума по конете, венецуелски енцефаломиелит по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), дурин (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), инфекциозна анемия по конете, бяс и антракс.</p> <p>II.2.3. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от държава, територия или зона от нея, където не е имало клинични, серологични (при неваксинирани еднокопитни животни) или епидемиологични данни за африканска чума по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното и не е имало системни ваксинации срещу африканска чума по конете през периода от 12 месеца преди датата на заминаване.</p> <p>II.2.4. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(1)</sup>или [не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране на инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap)<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект на изпращане не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap).]]</p>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-X

	<p><sup>(1)</sup>или [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)</sup>или [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на изследване чрез реакция за свързване на комплемента за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap)<sup>(4)</sup>, показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5 и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени.]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено.]]</p>
II.2.5.	<p>Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване не е докладвано за сура.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидирание по отношение на сура<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект не е докладвано за сура.]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)</sup>или [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA) за трипанозомоза или аглутинационен тест с карта за трипанозомоза (CATT) при серумно разреждане 1:4<sup>(4)</sup>, показал отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като последното инфектирано животно е било преместено от животновъдния обект.]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p>
II.2.6.	<p>Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното не е докладвано за дурин.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидирание по отношение на дурин<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект не е докладвано за дурин.]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за дурин, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p>

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-X

	<p><sup>(1)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, с изключение на кастрираните мъжки еднокопитни животни, на изследване за дурин чрез реакция за свързване на комплемента, показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5<sup>(4)</sup> и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани, или след като инфектираните некастрирани мъжки еднокопитни животни са били кастрирани.]]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]]</p> <p>II.2.7. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, където:</p> <p><sup>(1)или</sup> [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животното не е докладвано за инфекциозна анемия по конете.]</p> <p><sup>(1)или</sup> [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животното е докладвано за инфекциозна анемия по конете, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ELISA<sup>(4)</sup> за инфекциозна анемия по конете, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко 90 дни след почистване и дезинфекция на животновъдния обект, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани.]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]]</p> <p>II.2.8. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, където:</p> <p>II.2.8.1. през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животното не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни;</p> <p>II.2.8.2. през периода от 15 дни преди датата на заминаване на животното не е докладвано за антракс при копитни животни.</p> <p>II.2.9. Доколкото ми е известно и както е декларирано от оператора, еднокопитното животно, описано в част I, не е било в контакт с отглеждани животни от видовете от списъка, които не отговарят на изискванията, посочени в точки II.2.3.—II.2.8.1, през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животното, и на изискването, посочено в точка II.2.8.2., през 15-дневния период преди датата на заминаване на животното.</p> <p>II.3. <i>Удостоверение за пребиваване и предхождаща износа изолация</i></p> <p><sup>(1)или</sup> [II.3.1. През периода от 40 дни преди датата на неговото заминаване или от раждането му, ако то е на възраст под 40 дни, еднокопитното животно, описано в част I, е пребивавало непрекъснато в държавата, територията или зоната от нея на изпращане или е въведено в държавата, територията или зоната от нея на изпращане от държава — членка на Европейския съюз, или от Норвегия.]</p> <p><sup>(1)или</sup> [II.3.1. През периода от 40 дни преди датата на неговото заминаване или от раждането му, ако е на възраст под 40 дни, регистрираният кон, описан в част I:</p> <p><sup>(1)или</sup> [е пребивавал непрекъснато в държавата, територията или зоната от нея на изпращане.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-X

	<p><sup>(1)</sup><i>или</i> [е въведен в държавата, територията или зоната от нея на изпращане еднократно или повече от веднъж от</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [държава — членка на Европейския съюз, или Норвегия.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [държава, територия или зона от нея, от която е разрешено въвеждането в Съюза на регистрирани коне и от която животното е внесено в държавата, територията или зоната от нея на изпращане при условия, които са поне толкова строги, колкото изискваните съгласно законодателството на Съюза по отношение на въвеждането на регистрирани коне от тази държава, територия или зона от нея директно за Съюза, и която е:</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [включена в същата санитарна група ..... <sup>(3)</sup> като държавата, територията или зоната от нея на изпращане.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [включена в санитарна група А, В или С.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [Китай<sup>(5)(6)</sup>, Хонконг, Япония, Република Корея, Макао, Сингапур или Обединените арабски емирства.]]]</p>
<sup>(1)</sup> <i>или</i>	<p>[II.3.2. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група А, В, С, D или G, и</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [през периода от 30 дни преди датата на неговото заминаване или от раждането му, ако е на възраст под 30 дни, или от въвеждането от държава — членка на Съюза, или от Норвегия;</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [е държано отделно от други еднокопитни животни, освен когато става въпрос за неотбито конче до 6-месечна възраст, в животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група А.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [е държано в предхождаща износа изолация от други еднокопитни животни, освен в когато става въпрос за неотбито конче до 6-месечна възраст, в животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група В, С, D или G.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [е регистриран кон, който е държан в животновъдни обекти под ветеринарен надзор през периода от 30 дни преди датата на заминаването му, от раждането му, ако е на възраст под 30 дни, или от въвеждането му в съответствие с точка II.3.1 от държава — членка на Европейския съюз, от Норвегия или от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група А, В, С, D, E или G.]]]</p>
<sup>(1)(7)</sup> <i>или</i>	<p>[II.3.2. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група E, и</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [през периода от 40 дни преди датата на заминаването му или от раждането му, ако е на възраст под 40 дни, или от въвеждането в съответствие с точка II.3.1 от държава — членка на Европейския съюз, от Норвегия или от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група А, В, С, D, E или G, е държано</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [в изолация в животновъден обект, защитен от насекоми вектори.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [в животновъден обект под ветеринарен надзор и държавата, територията или зоната от нея на изпращане е призната от Световната организация по здравеопазване на животните (OIE) като официално свободна от африканска чума по конете.]]]</p>

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-X

	<sup>(1)</sup> или	[е регистриран кон, който е държан през периода от 30 дни преди датата на заминаването му, от раждането му, ако е на възраст под 30 дни, или от въвеждането в съответствие с точка II.3.1 от държава — членка на Европейския съюз, от Норвегия или от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група A, B, C, D, E или G, в животновъдни обекти под ветеринарен надзор и държавата, територията или зоната от нея на изпращане са признати от ОИЕ като официално свободни от африканска чума по конете.]
	<sup>(1)(7)</sup> или	[II.3.2. Регистрираният кон, описан в част I, се изпраща от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група F, и:
	<sup>(1)</sup> или	[през периода от 40 дни преди датата на заминаване е бил държан в одобрената карантинна станция ..... (посочете името на карантинната станция), без да може да напуска защитените от вектори помещения за периода от най-малко два часа преди залез до два часа след изгрев слънце, като са му били осигурени физически упражнения под официален ветеринарен надзор след прилагане на репеленти срещу насекоми в комбинация с инсектицид, ефикасен срещу <i>Culicoides</i> , преди извеждането на животното от карантинната конюшня и при строга изолация от еднокопитни животни, които не са подготвени за износ при условия, които са поне толкова строги, колкото условията, изисквани за въвеждане в Съюза.]]
	<sup>(1)</sup> или	[през периода от 14 дни преди датата на заминаването е бил постоянно затворен в одобрената недостъпна за вектори карантинна станция ..... (посочете името на карантинната станция), а при постоянното наблюдение на защитата от вектори е установено отсъствие на насекоми вектори в недостъпната за вектори част от карантинната станция.]]
II.4.		<i>Удостоверение за ваксинация и здравни изследвания</i>
	<sup>(1)</sup> или	[II.4.1. Еднокопитното животно, описано в част I, не е ваксинирано срещу африканска чума по конете в държавата, територията или зоната от нея на изпращане и няма информация, свидетелстваща за предходна ваксинация.]
	<sup>(1)</sup> или	[II.4.1. Еднокопитното животно, описано в част I, е ваксинирано срещу африканска чума по конете повече от 12 месеца преди датата на заминаването му.]
	<sup>(1)(7)</sup> или	[II.4.1. Регистрираният кон, описан в част I, е ваксиниран срещу африканска чума по конете не повече от 24 месеца и най-малко 40 дни преди датата на поставяне под карантина в защитена от вектори или недостъпна за вектори карантинна станция, разположена в държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група F, и тази ваксинация се състои от пълна първична ваксинация срещу африканска чума по конете или от реваксинация в рамките на срока на валидност на предишната ваксинация, чрез прилагане съгласно указанията на производителя на регистрирана ваксина, предоставяща защита срещу циркулиращите серотипове на вируса на африканската чума по конете, и последната ваксинация е приложена на ..... (въведете дата).]
		II.4.2. Еднокопитното животно, описано в част I, не е ваксинирано срещу венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 60 дни преди датата на заминаването му и
	<sup>(1)</sup> или	[идва от животновъден обект, разположен в държава или територия, в която не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаването му.]



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-X

	<p><sup>(1)или</sup> [идва от животновъден обект, в който не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 6 месеца преди датата на заминаването му и който се намира в държава, територия или зона от нея, в която през периода от 24 месеца преди датата на заминаването му е била проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на венецуелски енцефаломиелит по конете<sup>(2)</sup>, а през периода от 21 дни преди датата на заминаване на животното, описано в част I, всички еднокопитни животни в животновъдния обект са останали клинично здрави и</p> <p><sup>(1)или</sup> [еднокопитното животно, описано в част I, е било защитено от нападения на насекоми вектори в карантинна станция, в която всяко еднокопитно животно, за което при ежедневното измерване на телесната температура е наблюдавано повишение, е било подложено на тест за изолиране на вируса на венецуелски енцефаломиелит по конете, показал отрицателен резултат<sup>(4)</sup>; и еднокопитното животно, описано в част I,</p> <p><sup>(1)или</sup> [е ваксинирано срещу венецуелски енцефаломиелит по конете посредством пълна първична ваксинация и реваксинация съгласно препоръките на производителя минимум 60 дни и максимум 12 месеца преди датата на заминаването.]]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [е подложено на хемаглутинационен-инхибиционен тест за венецуелски енцефаломиелит по конете<sup>(4)</sup>, показал отрицателен резултат и извършен върху проба, взета не по-малко от 14 дни след датата на въвеждането му в карантинната станция.]]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [телесната температура на еднокопитното животно, описано в част I, е измервана ежедневно, като не е наблюдавано покачване или животното е било подложено на тест за изолиране на вируса на венецуелски енцефаломиелит по конете, показал отрицателен резултат, и еднокопитното животно, описано в част I, е било подложено на</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– хемаглутинационен-инхибиционен тест за венецуелски енцефаломиелит по конете<sup>(4)</sup>, без увеличение на титъра на антителата, извършен върху двойни проби, взети двукратно през интервал от 21 дни, като втората е взета през периода от 10 дни преди датата на заминаването му, и</li> <li>– тест за обратно транскриптазна полимеразна верижна реакция (RT-PCR) за откриване на генома на вируса на венецуелския енцефаломиелит по конете<sup>(4)</sup>, показал отрицателен резултат и извършен върху проба, взета в рамките на 48-часовия период преди заминаването, и</li> <li>– защита от нападения на вектори по време на периода след вземането на проба до натоварването за изпращане чрез използването на комбинация от третиране на животното с одобрени репеленти срещу насекоми и инсектициди и дезинсекция на конюшната и на транспортното средство, с което то се транспортира.]]]</li> </ul> <p><sup>(1)(7)или</sup> [II.4.3. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от Исландия, която е сертифицирана като официално свободна от инфекциозна анемия по конете, където е пребивавало непрекъснато от раждането и не е било в контакт с еднокопитни животни, въведени в Исландия от други държави.]</p> <p><sup>(1)или</sup> [II.4.3. Еднокопитното животно, описано в част I, е подложено на агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или на тест ELISA за инфекциозна анемия по конете<sup>(4)</sup>, показал отрицателен резултат и извършен върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), в рамките на:</p> <p><sup>(1)или</sup> [периода от 30 дни преди датата на заминаването му.]]]</p> <p><sup>(1)(7)или</sup> [периода от 90 дни преди датата на заминаването му от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група А.]]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-X

	<p><sup>(1)</sup>[II.4.4. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група B, D или E, или от Китай, или от държава или територия, в която е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (sap) през периода от 36 месеца преди датата на заминаване, и е подложено на изследване чрез реакция за свързване на комплемента за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (sap)<sup>(4)</sup>, показало отрицателен резултат при серумно разреждане 1:5 и извършено върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), през периода от 30 дни преди датата на заминаване.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.4.5. Еднокопитното животно, описано в част I, е некастрирано мъжко или женско еднокопитно животно на възраст над 270 дни, изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група B, D, E или F, от Китай или от държава, в която е докладвано за дурии през периода от 24 месеца преди датата на заминаване, и е подложено на изследване за дурии чрез реакция за свързване на комплемента<sup>(4)</sup>, показало отрицателен резултат при серумно разреждане 1:5 върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), през периода от 30 дни преди датата на заминаване, и еднокопитното животно, описано в част I, не е било използвано за разплод през периода от 30 дни преди и след датата, на която е взета пробата.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.4.6. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група E, от Бразилия, Боливия, Уругвай, Малайзия (полуостровна част) или от държава или територия, в която е докладвано за сура през периода от 24 месеца преди датата на заминаване, и е било подложено на аглутинационен тест с карта за трипанозомоза (САТТ)<sup>(4)</sup>, показал отрицателен резултат при серумно разреждане 1:4 и извършен върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), през периода от 30 дни преди датата на заминаване.]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.4.7. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група E, и</p> <p><sup>(3)</sup>или [е подложено на индиректен тест ELISA или блокиращ тест ELISA за африканска чума по конете<sup>(8)</sup>, извършен от една и съща лаборатория в един и същ ден върху кръвни проби, взети двукратно през интервал между 21 и 30 дни, на ..... (посочете дата) и на ..... (посочете дата), втората от които е взета през периода от 10 дни преди датата на заминаване,</p> <p><sup>(3)</sup>или [с отрицателни резултати във всеки от случаите.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>или [с положителен резултат при първата проба и</p> <p><sup>(3)</sup>или [втората проба е изследвана впоследствие и е показала отрицателен резултат при RT-PCR в реално време<sup>(8)</sup>.]]]</p> <p><sup>(3)</sup>или [двете проби са били изследвани, без да е констатиран повече от двойно увеличен титър на антителата при вирус неутрализационен тест, както е описан в глава 2.5.1., точка 2.4 от Наръчника на OIE за диагностични тестове и ваксини.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [е подложено на индиректен тест ELISA или блокиращ тест ELISA за африканска чума по конете<sup>(8)</sup>, показал отрицателен резултат върху кръвна проба, взета на..... (посочете дата), в рамките на 21 дни преди датата на заминаване, като държавата или територията на изпращане е призната от OIE за официално свободна от африканска чума по конете.]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [е регистриран кон, който не е ваксиниран срещу африканска чума по конете и е изпратен от държава, територия или зона от нея, която е призната от OIE за официално свободна от африканска чума по конете.]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-X

	<p><sup>(1)(7)</sup>[II.4.8. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група F, и</p> <p><sup>(1)или</sup> [е подложено на индиректен тест ELISA или блокиращ тест ELISA за африканска чума по конете<sup>(8)</sup>, извършен от една и съща лаборатория в един и същ ден върху кръвни проби, взети двукратно през интервал от между 21 и 30 дни на ..... (посочете дата) и на ..... (посочете дата), като първата проба е взета не по-малко от 7 дни след въвеждането в защитената от вектори карантинна станция, а втората проба е взета през периода от 10 дни преди датата на заминаване;</p> <p><sup>(1)или</sup> [с отрицателни резултати във всеки от случаите.]]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [с положителен резултат при първата проба и</p> <p><sup>(1)или</sup> [втората проба е изследвана впоследствие и е показала отрицателен резултат при RT-PCR в реално време<sup>(8)</sup>.]]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [двете проби са били изследвани, без да е констатиран повече от двойно увеличен титър на антителата при вирус неутрализиращ тест, както е описан в глава 2.5.1., точка 2.4 от Наръчника на OIE за диагностични тестове и ваксини.]]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [е подложено на индиректен тест ELISA или блокиращ тест ELISA и RT-PCR в реално време за африканска чума по конете<sup>(8)</sup>, които са показали отрицателен резултат във всеки от случаите върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), не по-малко от 28 дни след въвеждането в защитената от вектори карантинна станция и през периода от 10 дни преди датата на заминаване.]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [е подложено на RT-PCR в реално време за африканска чума по конете<sup>(8)</sup>, който е показал отрицателен резултат върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), не по-малко от 14 дни след датата на въвеждане в недостъпната за вектори карантинна станция и не повече от 72 часа преди заминаването.]]</p> <p>II.5. Удостоверение за условията на транспорт</p> <p><sup>(1)(7)или</sup> [II.5.1. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група A, B, C, D, E или G, и са взети мерки то да бъде транспортирано директно до Съюза, без животното да е подложено на операции по събиране и без да влиза в контакт с други еднокопитни животни, които не отговарят поне на същите здравни изисквания като описаните в настоящия здравен сертификат.]</p> <p><sup>(1)(7)или</sup> [II.5.1. Животното е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група F, и са взети мерки то да бъде транспортирано директно от защитена от вектори или недостъпна за вектори карантинна станция, без да влиза в контакт с други еднокопитни животни, които не отговарят поне на същите здравни изисквания като описаните в настоящия здравен сертификат,</p> <p><sup>(1)или</sup> [към летището при защитени от вектори условия и са взети мерки въздухоплатателното средство да бъде предварително почистено и дезинфекцирано с дезинфектант, който е официално признат в третата държава на изпращане, и напръскано срещу насекоми вектори непосредствено преди излитане.]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [към морско пристанище в посочената държава, територия или зона от нея при защитени от вектори условия и са взети мерки животното да бъде транспортирано с плавателен съд, който е предназначен директно за пристанище в Европейския съюз без междинно спиране в пристанище, разположено в държава, територия или зона от нея, от която не е одобрено въвеждането в Съюза на еднокопитни животни, в ремаркета за превозване на коне, които предварително са били почистени и дезинфекцирани с дезинфектант, който е официално признат в третата държава на изпращане, и напръскани срещу насекоми вектори непосредствено преди заминаването.]]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-X

<p>II.5.2. Налице са проверени мерки за предотвратяване на контакт с други еднокопитни животни, които не отговарят поне на същите здравни изисквания като описаните в настоящия здравен сертификат, през периода от сертифицирането до изпращането към Европейския съюз.</p> <p>II.5.3. Преди натоварването транспортните средства или контейнерите, в които животното ще бъде натоварено, са били почистени и дезинфекцирани с дезинфектант, който е официално признат в държавата или територията на изпращане, и са конструирани по начин, непозволяващ изпадането по време на транспортирането на екскременти, урина, торова постеля или фураж.</p> <p><sup>(1)(9)</sup>II.6. <b>Удостоверение за общественото здраве</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че еднокопитното животно, описано в настоящия сертификат:</p> <p>II.6.1. в държавата или територията на изпращане не е получавало:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- никакви стилбенови или тиреостатични вещества;</li> <li>- вещества с естрогенно, андрогенно или гестагенно действие или бета-агонисти, освен с цел терапевтично или зоотехническо третиране (по смисъла на Директива 96/22/ЕО на Съвета);</li> </ul> <p>II.6.2. изпълнява гаранциите, обхващащи живи еднокопитни животни, предвидени в плана за откриване на остатъци, представен и одобрен съгласно член 29 от Директива 96/23/ЕО на Съвета, и е изпратено от държава или територия, включени в списъка по отношение на еднокопитни животни в приложението към Решение 2011/163/ЕС на Комисията.]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8: Посочете кода на държавата, територията или зоната от нея на изпращане, както е посочен в колона 2 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>Поле I.27: „Система за идентификация“: Животното трябва да бъде индивидуално идентифицирано с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, или да бъде идентифицирано чрез алтернативен метод в съответствие с член 62 от посочения регламент (напр. тавриране), при условие че той е записан в неговия идентификационен документ (паспорт). Посочете системата за идентификация и частта от тялото на животното, върху която е поставена. Ако животното се придружава от паспорт, следва да се посочи номерът му, както и името на компетентния орган, който го е заверил.</p> <p>„Възраст“: дата на раждане (дд/мм/гггг).</p> <p>„Пол“: М = мъжки, Ж = женски, К = кастрирано животно.</p>
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат EQUI-X

<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете според случая.</p> <p>(2) Сертификатът трябва да бъде издаден в деня на товарене или в последния работен ден преди натоварването на животното за изпращане към държавата членка по местоназначение в Съюза. Въвеждането в Съюза не се разрешава, когато животното е натоварено преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от съответната държава, територия или зона от нея, посочена в точка II.1.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на еднокопитни животни от посочената държава, територия или зона от нея. Сверява се с колони 8 и 9 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Код на държавата, територията или зоната от нея и санитарната група, както са посочени съответно в колони 2 и 3 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(4) Изследвания за сап, сура, дурин, инфекциозна анемия по конете и венецуелски енцефаломиелит по конете, описани от референтната лаборатория на ЕС за болести по еднокопитните, различни от африканска чума по конете: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(5) Зона на държавата или територията, от която е разрешено въвеждането в Съюза, както е посочено съответно в колони 2 и 5 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(6) Разрешава се само ако държавата на изпращане е включена в санитарна група G.</p> <p>(7) Изрази, които се отнасят изцяло и единствено до санитарна група, различна от санитарната група, в която е включена държавата, територията или зоната от нея на изпращане, могат да бъдат пренебрегнати, ако се запази номерацията на последващите изрази.</p> <p>(8) Изследвания за африканска чума по конете, описани от референтната лаборатория на Европейския съюз за африканска чума по конете: <a href="https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx">https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</a></p> <p>(9) Със зачеркването на тази точка еднокопитното животно, ако е предназначено за свободно обращение в съответствие с митническите режими, определени в Регламент (ЕС) № 952/2013 на Европейския парламент и на Съвета (ОВ L 269, 10.10.2013 г., стр. 1), ще бъде изключено от клане за консумация от човека в идентификационния документ, издаден в съответствие с правилата на Съюза за здравеопазване на животните.</p>		
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>		<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

**Декларация от оператора, отговарящ за въвеждането в Съюза на пратката с еднокопитно животно, предназначено за клане**

Идентификация на животното <sup>(1)</sup>				
Биологичен вид (научно наименование)	Система идентификация	за	Идентификационен номер	Възраст
.....	.....		.....	.....
.....	.....		.....	.....

Аз, долуподписаният, оператор на описаното по-горе еднокопитно животно, декларирам, че:

- еднокопитното животно
  - <sup>(2)</sup>или [е пребивавало в ..... (посочете името на държавата, територията или зоната от нея на изпращане) в продължение на период от най-малко 40 дни преди датата на изпращане, от раждането или от въвеждането от Европейския съюз или Норвегия.]
  - <sup>(2)</sup>или [е въведено ..... (посочете името на държавата, територията или зоната от нея на изпращане) в продължение на изисквания срок на пребиваване от най-малко 40 дни преди датата на изпращане:
    - а) на ..... (посочете дата) от ..... (посочете името на държавата или територията, откъдето конят е въведен в държавата, територията или зоната от нея на изпращане)
    - б) на ..... (посочете дата) от ..... (посочете името на държавата или територията, откъдето конят е въведен в държавата, територията или зоната от нея на изпращане)
    - в) на ..... (посочете дата) от ..... (посочете името на държавата или територията, откъдето конят е въведен в държавата, територията или зоната от нея на изпращане).]
- в продължение на период от 15 дни преди датата на заминаване еднокопитното животно не е било в контакт с животни, страдащи от болести, които са инфекциозни или заразни за еднокопитните животни;
- изпълнени са условията за пребиваване и изолация преди износа, приложими в съответствие с точка П.3 от придружаващия здравен сертификат за държавата, територията или зоната от нея на изпращане;
- изпълнени са условията относно транспортирането, приложими в съответствие с точка П.5 от придружаващия здравен сертификат в държавата или част от територията на държавата на изпращане;
- запознат съм с ветеринарно-здравните изисквания и изискванията за ветеринарно сертифициране при движение на еднокопитни животни от една държава — членка на ЕС, в друга, определени в Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията;
- планирано е еднокопитното животно да напусне Европейския съюз на ..... (дата) на граничния пункт ..... (посочете името и местонахождението на изходния граничен пункт) или иначе ще бъде обвързано с правилата за идентификация и регистрация, приложими в съответствие с Делегиран регламент (ЕС) 2019/ 2035 на Комисията.

Наименование и адрес на оператора: .....

Дата: .....(dd/mm/2022)

.....  
(Подпис)

<sup>(1)</sup> Система за идентификация: Животното трябва да бъде индивидуално идентифицирано с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, или да бъде идентифицирано чрез алтернативен метод в съответствие с член 62 от посочения регламент, при условие че той е записан в неговия идентификационен документ (паспорт). Посочете системата за идентификация (напр. ушна марка, татуировка, тавриране, транспондер) и частта от тялото на животното, върху която е поставена.

Ако животното се придружава от паспорт, следва да се посочи номерът му, както и името на компетентния орган, който го е поставил.

Възраст: дата на раждане (дд/мм/гггг).

Пол (М = мъжки, Ж = женски, К = кастрирано животно).

<sup>(2)</sup> Заличете според случая.

## ГЛАВА 13

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ И  
ОБРАЗЕЦ НА ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЕДНОКОПИТНИ  
ЖИВОТНИ, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ EQUI-Y)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД	
		I.4 Местен компетентен орган		
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката  Име  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход                      Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение                      Код по ISO на държавата		
	I.8 Регион на произход                      Код	I.10 Регион по местоназначение                      Код		
	I.11 Място на изпращане Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение  Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
		I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване	
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		
		I.17 Придружаващи документи  Вид                      Код  Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
I.18	Условия на транспортиране			
I.19	Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата		
I.20	Сертифицирано като или за			
	<input type="checkbox"/> Клане			
I.21				I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар
				I.23

I.24	I.25 Общо количество		I.26		
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Система за идентификация	Идентификационен номер	Количество
Кланица					



ДЪРЖАВА

EQUI-Y

Въвеждане — еднокопитно животно, предназначено за клане

		II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
<p>Част II: Сертификация/удостоверяване</p>	<p><b>II. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p>		
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p>		
	<p>II.1. Еднокопитните животни<sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I:</p>		
	<p>II.1.1. са предназначени за клане за консумация от човека и не са предназначени за клане в рамките на ликвидирането на болест, която се предава на еднокопитните животни;</p>		
	<p>II.1.2. не са показали признаци или симптоми на болести, изброени за еднокопитни животни в Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1882 на Комисията, по време на клиничния преглед, извършен на ..... (посочете дата дд/мм/гггг)<sup>(2)</sup>, т.е. в рамките на 48-часовия период преди заминаване</p>		
	<p><sup>(3)</sup>или [от регистрирания животновъден обект на произход в държавата, територията или зоната от нея на изпращане.]</p>		
	<p><sup>(3)</sup>или [от животновъдния обект, одобрен за извършване на операции по събиране на еднокопитни животни от компетентния орган на държавата или територията на изпращане в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.]</p>		
	<p>II.1.3. отговарят на изискванията, посочени в точки II.2.—II.6. от настоящия сертификат, включително при изпращане от животновъден обект, одобрен за операции по събиране;</p>		
	<p>II.1.4. се придружават от писмена декларация, подписана от оператора на пратката с животни, която съставлява част от настоящия сертификат.</p>		
	<p>II.2. Удостоверение относно третата държава, територия или зона от нея и относно животновъдния обект на изпращане</p>		
<p>II.2.1. Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от ..... (въведете името на държавата, територията или зоната от нея), държава, територия или зона от нея, която към датата на издаването на настоящия сертификат има код: .....<sup>(4)</sup> и е включена в санитарна група .....<sup>(4)</sup>.</p>			
<p>II.2.2. В държавата или територията на изпращане следните болести подлежат на задължително обявяване: африканска чума по конете, венецуелски енцефаломиелит по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), дурин (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), инфекциозна анемия по конете, инфекция с вируса на бяс и антракс.</p>			
<p>II.2.3. Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от държава, територия или зона от нея, в която не е имало клинични, серологични (при неваксинирани еднокопитни животни) или епидемиологични данни за африканска чума по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните и не е имало системни ваксинации срещу африканска чума по конете през периода от 12 месеца преди датата на заминаване.</p>			
<p>II.2.4. Еднокопитните животни, описани в част I, идват от животновъден обект на произход, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p>			
<p><sup>(3)</sup>или [не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) в продължение на периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животните.]</p>			
<p><sup>(3)</sup>или [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране на инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap)<sup>(2)</sup>, и</p>			

## ДЪРЖАВА

## EQUI-Y

Въвеждане — еднокопитно животно, предназначено за клане

	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
		( <sup>3</sup> )или	[през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животните в животновъдния обект на произход не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap).]	
		( <sup>3</sup> )или	[през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животните в животновъдния обект на произход е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението	
		( <sup>3</sup> )или	[до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на изследване чрез реакция за свързване на комплемента за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) <sup>(5)</sup> , показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5 и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени.]]]	
		( <sup>3</sup> )или	[за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено.]]]	
II.2.5.	Еднокопитните животни, описани в част I, идват от животновъден обект на произход, разположен в държава, територия или зона от нея, където			
		( <sup>3</sup> )или	[през периода от 24 месеца преди датата на заминаване не е докладвано за сура.]	
		( <sup>3</sup> )или	[през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на сура <sup>(2)</sup> , и	
		( <sup>4</sup> )или	[през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните в животновъдния обект на произход не е докладвано за сура.]	
		( <sup>3</sup> )или	[през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните в животновъдния обект на произход е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението	
		( <sup>3</sup> )или	[до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA) за трипанозомоза или аглутинационен тест с карта за трипанозомоза (САТТ) при серумно разреждане 1:4 <sup>(5)</sup> , показал отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като последното инфектирано животно е било преместено от животновъдния обект.]]]	
		( <sup>3</sup> )или	[за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]]	
II.2.6.	Еднокопитните животни, описани в част I, идват от животновъден обект на произход, разположен в държава, територия или зона от нея, където			
		( <sup>3</sup> )или	[през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното не е докладвано за дурин.]	
		( <sup>3</sup> )или	[през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на дурин <sup>(2)</sup> , и	
		( <sup>3</sup> )или	[през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните в животновъдния обект на произход не е докладвано за дурин.]	
		( <sup>3</sup> )или	[през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните в животновъдния обект на произход е докладвано за дурин, като след	

ДЪРЖАВА

EQUI-Y

Въвеждане — еднокопитно животно, предназначено за клане

	II.a	Референтен номер на сертификата	II.b	Референтен номер в IMSOC
				<p>последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, с изключение на кастрираните мъжки еднокопитни животни, на изследване за дуриин чрез реакция за свързване на комплемента, показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5<sup>(5)</sup> и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани, или след като инфектираните некастрирани мъжки еднокопитни животни са били кастрирани.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p>
II.2.7.	Еднокопитните животни, описани в част I, идват от животновъден обект на произход, където			<p><sup>(3)или</sup> [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животните не е докладвано за инфекциозна анемия по конете.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животните е докладвано за инфекциозна анемия по конете, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ELISA<sup>(5)</sup> за инфекциозна анемия по конете, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко 90 дни след почистване и дезинфекция на животновъдния обект, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p>
II.2.8.	Еднокопитните животни, описани в част I, идват от животновъден обект на произход, където			<p>II.2.8.1. през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животните не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни;</p> <p>II.2.8.2. през периода от последните 15 дни преди датата на заминаване на животните не е докладвано за антракс при копитни животни.</p>
II.2.9.	Доколкото ми е известно и както е декларирано от оператора на пратката, еднокопитните животни, описани в част I, не са били в контакт с отглеждани животни от видовете от списъка, които не отговарят на изискванията, посочени в точки II.2.3.—II.2.8.1, през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животните, и на изискването, посочено в точка II.2.8.2., през периода от 15 дни преди датата на заминаване на животните.			

## ДЪРЖАВА

## EQUI-Y

Въвеждане — еднокопитно животно, предназначено за клане

	II.a	Референтен номер на сертификата	II.b	Референтен номер в IMSOC
II.3.	<i>Удостоверение за пребиваване и предхождаща износа изолация</i>			
	II.3.1.	Еднокопитните животни, описани в част I, са пребивавали в държавата, територията или зоната от нея на изпращане през периода от 90 дни преди датата на заминаване.		
<sup>(3)</sup> или	[II.3.2.	[Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група A, B, C, D или G, и през периода от 30 дни преди датата на заминаване от животновъдния обект на произход са държани в изолация преди износа.]		
<sup>(3)(6)</sup> или	[II.3.2.	Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група E, и през периода от 40 дни преди датата на заминаване от животновъдния обект на произход са държани		
<sup>(3)</sup> или	[в изолация в животновъден обект на произход, защитен от насекоми вектори.]]			
<sup>(3)</sup> или	[в животновъден обект на произход под ветеринарен надзор и държавата, територията или зоната от нея на изпращане е призната от Световната организация по здравеопазване на животните (OIE) като официално свободна от африканска чума по конете.]]			
<sup>(3)</sup> [II.3.3.	Непосредствено преди изпращането им от държавата, територията или зоната от нея на изпращане еднокопитните животни от пратката, описана в част I, са държани в животновъдния обект, одобрен за операции по събиране и посочен в точка II.1.2, за период от не повече от 6 дни след напускане на съответните им животновъдни обекти на произход. В одобрения животновъден обект, който отговаря на изискванията за животновъдни обекти в точка II.2, животните са държани при условия, които на практика запазват здравния им статус, и без да влизат в контакт с еднокопитни животни, които не отговарят на изискванията по точки II.2., II.3.1., II.3.2. и II.4. от настоящия сертификат.]			
II.4.	<i>Удостоверение за ваксинация и здравни изследвания</i>			
	II.4.1.	Еднокопитните животни, описани в част I, не са ваксинирани срещу африканска чума по конете в държавата, територията или зоната от нея на изпращане и няма информация, свидетелстваща за предходна ваксинация.]		
	II.4.2.	Еднокопитните животни, описани в част I, не са ваксинирани срещу венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 60 дни преди датата на заминаването и идват от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, в които не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаване.		
<sup>(3)</sup> или	[II.4.3.	Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от Исландия, която е сертифицирана като официално свободна от инфекциозна анемия по конете, където са пребивавали непрекъснато от раждането и не са били в контакт с еднокопитни животни, въведени в Исландия от други държави.]		
<sup>(3)</sup> или	[II.4.3.	Еднокопитните животни, описани в част I, са подложени на агар гел имунодифузионен тест (AGIDT или тест на Когинс) или на тест ELISA за инфекциозна анемия по конете <sup>(5)</sup> , показал отрицателен резултат във всеки от случаите и извършен върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), в рамките на периода от 30 дни преди датата на заминаване.		

## ДЪРЖАВА

## EQUI-Y

Въвеждане — еднокопитно животно, предназначено за клане

	II.a	II.b
	Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
(3)[II.4.4.	Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група B, D или E, или от държава или територия, в която е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) през периода от 36 месеца преди датата на заминаване, и са подложени на изследване чрез реакция за свързване на комплемента за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) <sup>(5)</sup> , показало отрицателен резултат във всеки от случаите при серумно разреждане 1:5 и извършено върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), през периода от 30 дни преди датата на заминаване.	
(3)[II.4.5.	Еднокопитните животни, описани в част I, са некастрирани мъжки или женски еднокопитни животни на възраст над 270 дни, изпратени от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група B, D или E, или от държава, в която е докладвано за дурин през периода от 24 месеца преди датата на заминаване, и са подложени на изследване за дурин чрез реакция за свързване на комплемента <sup>(5)</sup> , показало отрицателен резултат във всеки от случаите при серумно разреждане 1:5 върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), през периода от 30 дни преди датата на заминаване.]	
(3)[II.4.6.	Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група E, от Бразилия, Боливия, Уругвай или от държава или територия, в която е докладвано за сура през периода от 24 месеца преди датата на заминаване, и са подложени на аглутинационен тест с карта за трипанозомоза (САТТ) <sup>(5)</sup> , показал отрицателен резултат във всеки от случаите при серумно разреждане 1:4 и извършен върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), през периода от 30 дни преди датата на заминаване.]	
(3)(6)[II.4.7.	Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група E, и	
(3)или	[са подложени на индиректен тест ELISA или блокиращ тест ELISA за африканска чума по конете <sup>(7)</sup> , показал отрицателни резултати във всеки от случаите и извършен от една и съща лаборатория в един и същ ден върху кръвни проби, взети двукратно през интервал между 21 и 30 дни, на ..... (посочете дата) и на ..... (посочете дата), втората от които е взета през периода от 10 дни преди датата на заминаване.]	
(3)или	[са подложени на индиректен тест ELISA или блокиращ тест ELISA за африканска чума по конете <sup>(7)</sup> , показал отрицателен резултат върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), в рамките на 21 дни преди датата на заминаване, като държавата или територията на изпращане е призната от ОIE за официално свободна от африканска чума по конете.]]	
II.5.	<i>Удостоверение за условията на транспорт</i>	
II.5.1.	Взети са мерки за директно транспортиране до Съюза на тази пратка с животни, без животните да подлежат на по-нататъшна операция по събиране извън Европейския съюз след сертифицирането им и без да влизат в контакт с други еднокопитни животни, които не отговарят поне на същите здравни изисквания като описаните в настоящия здравен сертификат.	

ДЪРЖАВА

EQUI-Y

Въвеждане — еднокопитно животно, предназначено за клане

	II.a	Референтен номер на сертификата	II.b	Референтен номер в IMSOC
II.5.2.	Налице са проверени мерки за предотвратяване на контакт с други еднокопитни животни, които не отговарят поне на същите здравни изисквания като описаните в настоящия здравен сертификат, през периода от сертифицирането до изпращането към Европейския съюз.			
II.5.3.	Преди натоварването транспортните средства или контейнерите, в които животните ще бъдат натоварени, са били почистени и дезинфекцирани с дезинфектант, който е официално признат в държавата или територията на изпращане, и са конструирани по начин, непозволяващ изпадането по време на транспортирането на екскременти, урина, торова постеля или фураж.			
II.6.	<b>Удостоверение за общественото здраве</b>			
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че еднокопитните животни, описани в част I:				
II.6.1.	в държавата или територията на изпращане не са получавали: <ul style="list-style-type: none"> <li>- никакви стилбенови или тиреостатични вещества;</li> <li>- вещества с естрогенно, андрогенно или гестагенно действие или бета-агонисти, освен с цел терапевтично или зоотехническо третиране (по смисъла на Директива 96/22/ЕО на Съвета);</li> </ul>			
II.6.2.	изпълняват гаранциите, обхващащи живи еднокопитни животни, предвидени в плана за откриване на остатъци, представен и одобрен съгласно член 29 от Директива 96/23/ЕО на Съвета, и са изпратени от държава или територия, включени в списъка по отношение на еднокопитни животни в приложението към Решение 2011/163/ЕС на Комисията.			
<b>Забележки:</b>				
В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.				
Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.				
<b>Част I:</b>				
Поле I.8:	Посочете кода на държавата, територията или зоната от нея на изпращане, както е посочен в колона 2 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.			
Поле I.27:	„Система за идентификация“: Животните трябва да бъдат индивидуално идентифицирани с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, което позволява животното да бъде свързано с ветеринарния здравен/официален сертификат. Посочете системата за идентификация и частта от тялото на животните, върху която е поставена.			

ДЪРЖАВА

EQUI-Y

Въвеждане — еднокопитно животно, предназначено за клане

	II.a Референтен номер на сертификата	II.b Референтен номер в IMSOC
<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) В пратката може да има едно или повече еднокопитни животни.</p> <p>(2) Сертификатът трябва да бъде издаден в рамките на 48 часа преди натоварването на животните за изпращане към държавата членка по местоназначение в Съюза. Въвеждането в Съюза не се разрешава, когато животните са натоварени преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от съответната държава, територия или зона от нея, посочена в точка II.1.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на еднокопитни животни от посочената държава, територия или зона от нея. Свръзва се с колони 8 и 9 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Заличите според случая.</p> <p>(4) Код на държавата, територията или зоната от нея и санитарната група, както са посочени съответно в колони 2 и 3 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(5) Изследвания за сап, сура, дурин, инфекциозна анемия по конете и венецуелски енцефаломиелит по конете, описани от референтната лаборатория на ЕС за болести по еднокопитните, различни от африканска чума по конете: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(6) Изрази, които се отнасят изцяло и единствено до санитарна група, различна от санитарната група, в която е включена държавата, територията или зоната от нея на изпращане, могат да бъдат пренебрегнати, ако се запази номерацията на последващите изрази.</p> <p>(7) Изследвания за африканска чума по конете, описани от референтната лаборатория на Европейския съюз за африканска чума по конете: <a href="https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx">https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</a></p>		
<p>Официален ветеринарен лекар</p> <p>Име (с главни букви):</p> <p>Дата:</p> <p>Печат:</p> <p>Квалификация и длъжност:</p> <p>Подпис:</p>		

### Декларация от оператора, отговарящ за въвеждането в Съюза на пратката с еднокопитни животни, предназначени за клане

Идентификация на животните <sup>(1)</sup>					
Общ брой	Биологичен вид (научно наименование)	Система за идентификация	Идентификационен(ни) (а) номер(а)	Количество	
.....	.....	.....	.....	.....	

Аз, долуподписаният, оператор на пратката с описаните по-горе еднокопитни животни, предназначени за клане, декларирам, че:

- животните са пребивавали в държавата, територията или зоната от нея на изпращане през период от най-малко 90 дни преди датата на изпращане;
- през периода от 15 дни преди датата на изпращане животните не са били в контакт с животни, страдащи от болести, които са инфекциозни или заразни за еднокопитните животни;
- изпълнени са условията за пребиваване и изолация преди износа, приложими в съответствие с точка П.3 от придружаващия здравен сертификат за държавата, територията или зоната от нея на изпращане;
- изпълнени са условията относно транспортирането, приложими в съответствие с точка П.5 от придружаващия здравен сертификат за държавата, територията или зоната от нея на изпращане;
- транспортирането ще бъде извършено по начин, гарантиращ опазването на здравето на животните и хуманното отношение към тях на всички етапи от пътуването;
- животните ще бъдат изпратени
  - <sup>(2)</sup>или [директно от животновъдния обект на произход до клиницата по местоназначение, без да влизат в контакт с други еднокопитни животни с различен здравен статус.]
  - <sup>(2)</sup>или [от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране на еднокопитни животни, до клиницата по местоназначение, без да влизат в контакт с други еднокопитни животни с различен здравен статус.]

Наименование и адрес на оператора: .....

Дата: .....(dd/mm/yyyy)

.....  
(Подпис)

<sup>(1)</sup> Система за идентификация: Животните трябва да бъдат индивидуално идентифицирани с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, което позволява животното да бъде свързано с ветеринарния здравен/официален сертификат. Посочете системата за идентификация (напр. ушна марка, татуировка, тавриране, транспондер) и частта от тялото на животните, върху която е поставена.

<sup>(2)</sup> Заличете според случая.



## ГЛАВА 14

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ И ОБРАЗЕЦ НА  
ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА ТРАНЗИТНО ПРЕМИНАВАНЕ ПРЕЗ СЪЮЗА НА  
ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, НЕПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ  
EQUI-TRANSIT-X)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС							
Част I: Описание на пратката	I.1	Изпращач/износител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	I.2	Референтен номер на сертификата	I.2a	Референтен номер в IMSOC		
	I.3			Централен компетентен орган	QR КОД				
	I.4			Местен компетентен орган					
	I.5	Получател/вносител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	I.6	Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава				Код по ISO на държавата
	I.7	Държава на произход	Код по ISO на държавата	I.9	Държава по местоназначение				Код по ISO на държавата
	I.8	Регион на произход	Код	I.10	Регион по местоназначение				Код
	I.11	Място на изпращане Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението	I.12	Местоназначение Име Адрес  Държава				Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата
	I.13	Място на товарене		I.14	Дата и час на заминаване				
	I.15	Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация		I.16	Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане				
	I.17			Придружаващи документи  Вид				Код  Код по ISO на държавата	
I.18	Условия на транспортиране								
I.19	Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата						
I.20	Сертифицирано като или за  <input type="checkbox"/> Регистриран кон								
I.21	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване  Трета държава		Код по ISO на държавата	I.22					
			I.23						

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-X

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Еднокопитното животно, описано в част I:</p> <p>II.1.1. не е предназначено за клане за консумация от човека и не е предназначено за клане в рамките на ликвидирането на болест, която се предава на еднокопитните животни, и</p> <p><sup>(1)</sup>или [е регистрирано еднокопитно животно съгласно определението в член 2, точка 30 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [е регистриран кон съгласно определението в член 2, точка 30 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [е еднокопитно животно, различно от регистрирано еднокопитно животно или регистриран кон.]</p> <p>II.1.2. не е показало признаци или симптоми на болести, изброени за еднокопитни животни в Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1882 на Комисията, по време на клиничния преглед, извършен на ..... (посочете дата дд/мм/гггг)<sup>(2)</sup>, т.е. в рамките на 48-часовия период, или за регистриран кон — в рамките на 48-часовия период или на последния работен ден, преди заминаването от регистрирания животновъден обект.</p> <p>II.1.3. отговаря на изискванията в точки II.2.—II.5. от настоящия сертификат;</p> <p>II.1.4. се придружава от писмена декларация, подписана от оператора на животното, която съставлява част от настоящия сертификат.</p> <p>II.2. Удостоверение относно третата държава, територия или зона от нея и относно животновъдния обект на изпращане</p> <p>II.2.1. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от ..... (въведете името на държавата, територията или зоната от нея), държава, територия или зона от нея, която към датата на издаването на настоящия сертификат има код: .....<sup>(3)</sup> и е включена в санитарна група .....<sup>(3)</sup>.</p> <p>II.2.2. В държавата или територията на изпращане следните болести подлежат на задължително обявяване: африканска чума по конете, венецуелски енцефаломиелит по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), дурин (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), инфекциозна анемия по конете, инфекция с вируса на бяс и антракс.</p> <p>II.2.3. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от държава, територия или зона от нея, в която не е имало клинични, серологични (при неваксинирани еднокопитни животни) или епидемиологични данни за африканска чума по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното и не е имало системни ваксинации срещу африканска чума по конете през периода от 12 месеца преди датата на заминаване.</p> <p>II.2.4. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(1)</sup>или [не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) в продължение на периода от 36 месеца преди датата на заминаването на животното.]</p>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)</sup>или [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидирание на инфекцията с <i>Burkholderia mallei</i> (cap)<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект на изпращане не е докладвано за инфекцията с <i>Burkholderia mallei</i> (cap).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за инфекцията с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)</sup>или [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на изследване чрез реакция за свързване на комплемента за инфекцията с <i>Burkholderia mallei</i> (cap)<sup>(4)</sup>, показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5 и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено.]]]</p>
II.2.5.	<p>Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване не е докладвано за сура.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидирание по отношение на сура<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект не е докладвано за сура.]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)</sup>или [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA) за трипанозомоза или аглутинационен тест с карта за трипанозомоза (CATT) при серумно разреждане 1:4<sup>(4)</sup>, показал отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като последното инфектирано животно е било преместено от животновъдния обект.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]]</p>
II.2.6.	<p>Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(1)</sup>или [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното не е докладвано за дурин.]</p>

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на дурин<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(1)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект не е докладвано за дурин.]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за дурин, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, с изключение на кастрираните мъжки еднокопитни животни, на изследване за дурин чрез реакция за свързване на комплемента, показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5<sup>(4)</sup> и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани, или след като инфектираните некастрирани мъжки еднокопитни животни са били кастрирани.]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p> <p>II.2.7. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, където:</p> <p><sup>(1)или</sup> [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животното не е докладвано за инфекциозна анемия по конете.]</p> <p><sup>(1)или</sup> [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животното е докладвано за инфекциозна анемия по конете, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ELISA<sup>(4)</sup> за инфекциозна анемия по конете, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко 90 дни след почистване и дезинфекция на животновъдния обект, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани.]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p> <p>II.2.8. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, където:</p> <p>II.2.8.1. през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животното не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни;</p> <p>II.2.8.2. през периода от 15 дни преди датата на заминаване на животното не е докладвано за антракс при копитни животни.</p> <p>II.2.9. Доколкото ми е известно и както е декларирано от оператора, еднокопитното животно, описано в част I, не е било в контакт с отглеждани животни от видовете от списъка, които не отговарят на изискванията, посочени в точки II.2.3.—II.2.8.1, през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животното, и на изискването, посочено в точка II.2.8.2., през периода от 15 дни преди датата на заминаване на животното.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-X

	<p>II.3. <i>Удостоверение за пребиваване и предхождаща износа изолация</i></p> <p>II.3.1. През периода от 40 дни преди датата на неговото заминаване или от раждането му, ако е на възраст под 40 дни, еднокопитното животно, описано в част I:</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [е пребивавало непрекъснато в държавата, територията или зоната от нея на изпращане.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [е въведено в държавата, територията или зоната от нея на изпращане еднократно или повече от веднъж от</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [държава — членка на Европейския съюз, или Норвегия.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [държава, територия или зона от нея, от която е разрешено въвеждането в Съюза на регистрирани коне и от която животното е внесено в държавата, територията или зоната от нея на изпращане при условия, които са поне толкова строги, колкото изискваните съгласно законодателството на Съюза по отношение на въвеждането на регистрирани коне от тази държава, територия или зона от нея директно за Съюза, и която е:</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [включена в същата санитарна група ..... <sup>(3)</sup> като държавата, територията или зоната от нея на изпращане.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [включена в санитарна група А, В или С.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [Китай<sup>(5)(6)</sup>, Хонконг, Япония, Република Корея, Макао, Сингапур или Обединените арабски емирства.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [II.3.2. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група А, В, С, D или G, и</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [през периода от 30 дни преди датата на неговото заминаване или от раждането му, ако е на възраст под 30 дни, или от въвеждането от държава — членка на Европейския съюз, или от Норвегия;</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [е държано отделно от други еднокопитни животни, освен когато става въпрос за неотбито конче до 6-месечна възраст, в животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група А.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [е държано в предхождаща износа изолация от други еднокопитни животни, освен в когато става въпрос за неотбито конче до 6-месечна възраст, в животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група В, С, D или G.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [е регистриран кон, който е държан в животновъдни обекти под ветеринарен надзор през периода от 30 дни преди датата на заминаването му или от въвеждането му в съответствие с точка II.3.1 от държава — членка на Европейския съюз, от Норвегия или от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група А, В, С, D, E или G.]]]</p> <p><sup>(1)(7)</sup><i>или</i> [II.3.2. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група Е, и</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [през периода от 40 дни преди датата на заминаването му или от раждането му, ако е на възраст под 40 дни, или от въвеждането в съответствие с точка II.3.1 от държава — членка на Европейския съюз, от Норвегия или от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група А, В, С, D, E или G, е държано</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [в изолация в животновъден обект, защитен от насекоми вектори.]]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-X

	<sup>(1)</sup> или	[в животновъден обект под ветеринарен надзор и държавата, територията или зоната от нея на изпращане е призната от Световната организация по здравеопазване на животните (OIE) като официално свободна от африканска чума по конете.]]
	<sup>(1)</sup> или	[е регистриран кон, който е държан през периода от 30 дни преди датата на заминаването му или от въвеждането му в съответствие с точка П.3.1 от държава — членка на Европейския съюз, от Норвегия или от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група А, В, С, D, Е или G, в животновъдни обекти под ветеринарен надзор и държавата, територията или зоната от нея на изпращане са признати от OIE като официално свободни от африканска чума по конете.]]
<sup>(1)(7)</sup> или	[П.3.2.	Регистрираният кон, описан в част I, се изпраща от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група F, и:
	<sup>(1)</sup> или	[през периода от 40 дни преди датата на заминаване е бил държан в одобрената карантинна станция ..... (посочете името на карантинната станция), без да може да напуска защитените от вектори помещения за периода от най-малко два часа преди залез до два часа след изгрев слънце, като са му били осигурени физически упражнения под официален ветеринарен надзор след прилагане на репеленти срещу насекоми в комбинация с инсектицид, ефикасен срещу <i>Culicoides</i> , преди извеждането на животното от карантинната конюшня и при строга изолация от еднокопитни животни, които не са подготвени за износ при условия, които са поне толкова строги, колкото условията, изисквани за въвеждане в Съюза.]]
	<sup>(1)</sup> или	[през периода от 14 дни преди датата на заминаването е бил постоянно затворен в одобрената недостъпна за вектори карантинна станция ..... (посочете името на карантинната станция), а при постоянното наблюдение на защитата от вектори е установено отсъствие на насекоми вектори в недостъпната за вектори част от карантинната станция.]]
П.4.		Удостоверение за ваксинация и здравни изследвания
	<sup>(1)</sup> или	[П.4.1. Еднокопитното животно, описано в част I, не е ваксинирано срещу африканска чума по конете в държавата, територията или зоната от нея на изпращане и няма информация, свидетелстваща за предходна ваксинация.]
	<sup>(1)</sup> или	[П.4.1. Еднокопитното животно, описано в част I, е ваксинирано срещу африканска чума по конете повече от 12 месеца преди датата на заминаването му.]
	<sup>(1)(7)</sup> или	[П.4.1. Регистрираният кон, описан в част I, е ваксиниран срещу африканска чума по конете не повече от 24 месеца и най-малко 40 дни преди датата на поставяне под карантина в защитена от вектори или недостъпна за вектори карантинна станция, разположена в държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група F, и тази ваксинация се състои от пълна първична ваксинация срещу африканска чума по конете или от реваксинация в рамките на срока на валидност на предишната ваксинация, чрез прилагане съгласно указанията на производителя на регистрирана ваксина, предоставяща защита срещу циркулиращите серотипове на вируса на африканската чума по конете, и последната ваксинация е приложена на ..... (въведете дата).]
	П.4.2.	Еднокопитното животно, описано в част I, не е ваксинирано срещу венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 60 дни преди датата на заминаването му и
	<sup>(1)</sup> или	[идва от животновъден обект, разположен в държава или територия, в която не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаването му.]

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)или</sup> [идва от животновъден обект, в който не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете през последните 6 месеца преди датата на заминаването му и който се намира в държава, територия или зона от нея, в която през периода от 24 месеца преди датата на заминаването му е била проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на венецуелски енцефаломиелит по конете<sup>(2)</sup>, а през периода от 21 дни преди датата на заминаване на животното, описано в част I, всички еднокопитни животни в животновъдния обект са останали клинично здрави и</p> <p><sup>(1)или</sup> [еднокопитното животно, описано в част I, е било защитено от нападения на насекоми вектори в карантинна станция, в която всяко еднокопитно животно, за което при ежедневното измерване на телесната температура е наблюдавано повишение, е било подложено на тест за изолиране на вируса на венецуелски енцефаломиелит по конете, показал отрицателен резултат<sup>(4)</sup>; и еднокопитното животно, описано в част I,</p> <p><sup>(1)или</sup> [е ваксинирано срещу венецуелски енцефаломиелит по конете посредством пълна първична ваксинация и реваксинация съгласно препоръките на производителя минимум 60 дни и максимум 12 месеца преди датата на заминаването.]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [е подложено на хемаглутинационен-инхибиционен тест за венецуелски енцефаломиелит по конете<sup>(4)</sup>, показал отрицателен резултат и извършен върху проба, взета не по-малко от 14 дни след датата на въвеждането му в карантинната станция.]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [телесната температура на еднокопитното животно, описано в част I, е измервана ежедневно, като не е наблюдавано покачване или животното е било подложено на тест за изолиране на вируса на венецуелски енцефаломиелит по конете, показал отрицателен резултат, и еднокопитното животно, описано в част I, е било подложено на</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– хемаглутинационен-инхибиционен тест за венецуелски енцефаломиелит по конете<sup>(4)</sup>, без увеличение на титъра на антителата, извършен върху двойни проби, взети двукратно през интервал от 21 дни, като втората е взета в рамките на периода от 10 дни преди датата на заминаването му, и</li> <li>– тест за обратно транскриптазна полимеразна верижна реакция (RT-PCR) за откриване на генома на вируса на венецуелския енцефаломиелит по конете<sup>(4)</sup>, показал отрицателен резултат и извършен върху проба, взета в рамките на 48-часовия период преди заминаването, и</li> <li>– защита от нападения на насекоми вектори по време на периода след вземането на проба до натоварването за изпращане чрез използването на комбинация от третиране на животното с одобрени репеленти срещу насекоми и инсектициди и дезинсекция на конюшната и на транспортното средство, с което то се транспортира.]]</li> </ul> <p><sup>(1)(7)или</sup> [II.4.3. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от Исландия, която е сертифицирана като официално свободна от инфекциозна анемия по конете, където е пребивавало непрекъснато от раждането и не е било в контакт с еднокопитни животни, въведени в Исландия от други държави.]</p> <p><sup>(1)или</sup> [II.4.3. Еднокопитното животно, описано в част I, е подложено на агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или на тест ELISA за инфекциозна анемия по конете<sup>(4)</sup>, показал отрицателен резултат и извършен върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), в рамките на:</p> <p><sup>(1)или</sup> [периода от 30 дни преди датата на заминаването му.]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)(7)</sup><i>или</i> [периода от 90 дни преди датата на заминаването му от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група А.]</p> <p><sup>(1)</sup>[П.4.4. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група B, D или E, или от Китай, или от държава или територия, в която е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) през периода от 36 месеца преди датата на заминаване, и е подложено на изследване чрез реакция за свързване на комплемента за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap)<sup>(4)</sup>, показало отрицателен резултат при серумно разреждане 1:5 и извършено върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), през периода от 30 дни преди датата на заминаване.]</p> <p><sup>(1)</sup>[П.4.5. Еднокопитното животно, описано в част I, е некастрирано мъжко или женско еднокопитно животно на възраст над 270 дни, изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група B, D, E или F, от Китай или от държава, в която е докладвано за дурин през периода от 24 месеца преди датата на заминаване, и е подложено на изследване за дурин чрез реакция за свързване на комплемента<sup>(4)</sup>, показало отрицателен резултат при серумно разреждане 1:5 върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), през периода от 30 дни преди датата на заминаване, и еднокопитното животно, описано в част I, не е било използвано за разплод през периода от 30 дни преди и след датата, на която е взета пробата.]</p> <p><sup>(1)</sup>[П.4.6. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група E, от Бразилия, Боливия, Уругвай или от държава или територия, в която е докладвано за сура през периода от 24 месеца преди датата на заминаване, и е било подложено на аглутинационен тест с карта за трипанозомоза (САТТ)<sup>(4)</sup>, показал отрицателен резултат при серумно разреждане 1:4 и извършен върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), през периода от 30 дни преди датата на заминаване.]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[П.4.7. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група E, и</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [е подложено на индиректен тест ELISA или блокиращ тест ELISA за африканска чума по конете<sup>(8)</sup>, извършен от една и съща лаборатория в един и същ ден върху кръвни проби, взети двукратно през интервал между 21 и 30 дни, на ..... (посочете дата) и на ..... (посочете дата), втората от които е взета през периода от 10 дни преди датата на заминаване,</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [с отрицателни резултати във всеки от случаите.]]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [с положителен резултат при първата проба и</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [втората проба е изследвана впоследствие и е показала отрицателен резултат при RT-PCR в реално време<sup>(8)</sup>.]]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [двете проби са били изследвани, без да е констатиран повече от двойно увеличен титър на антителата при вирус неутрализационен тест, както е описан в глава 2.5.1., точка 2.4 от Наръчника на OIE за диагностични тестове и ваксини.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [е подложено на индиректен тест ELISA или блокиращ тест ELISA за африканска чума по конете<sup>(8)</sup>, показал отрицателен резултат върху кръвна проба, взета на..... (посочете дата), в рамките на 21 дни преди датата на заминаване, като държавата или територията на изпращане е призната от OIE за официално свободна от африканска чума по конете.]]]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)</sup>или [е регистриран кон, който не е ваксиниран срещу африканска чума по конете и е изпратен от държава, територия или зона от нея, която е призната от Световната организация по здравеопазване на животните (OIE) за официално свободна от африканска чума по конете.]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[П.4.8. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група F, и</p> <p><sup>(1)</sup>или [е подложено на индиректен тест ELISA или блокиращ тест ELISA за африканска чума по конете<sup>(8)</sup>, извършен от една и съща лаборатория в един и същ ден върху кръвни проби, взети двукратно през интервал от между 21 и 30 дни на ..... (посочете дата) и на ..... (посочете дата), като първата проба е взета не по-малко от 7 дни след въвеждането в защитена от вектори карантинна станция, а втората проба е взета през периода от 10 дни преди датата на заминаване;</p> <p><sup>(1)</sup>или [с отрицателни резултати във всеки от случаите.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [с положителен резултат при първата проба и</p> <p><sup>(1)</sup>или [втората проба е изследвана впоследствие и е показала отрицателен резултат при RT-PCR в реално време<sup>(8)</sup>.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [двете проби са били изследвани, без да е констатиран повече от двойно увеличен титър на антителата при вирус неутрализационен тест, както е описан в глава 2.5.1., точка 2.4 от Наръчника на OIE за диагностични тестове и ваксини.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [е подложено на индиректен тест ELISA или блокиращ тест ELISA и RT-PCR в реално време за африканска чума по конете<sup>(8)</sup>, които са показали отрицателен резултат във всеки от случаите върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), не по-малко от 28 дни след въвеждането в защитената от вектори карантинна станция и през периода от 10 дни преди датата на заминаване.]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [е подложено на RT-PCR в реално време за африканска чума по конете<sup>(8)</sup>, който е показал отрицателен резултат върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), не по-малко от 14 дни след датата на въвеждане в недостъпната за вектори карантинна станция и не повече от 72 часа преди заминаването.]]</p> <p>П.5. Удостоверение за условията на транспорт</p> <p><sup>(1)(7)</sup>или [П.5.1. Еднокопитното животно, описано в част I, е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група A, B, C, D, E или G, и са взети мерки то да бъде транспортирано директно до Съюза, без животното да е подложено на операции по събиране и без да влиза в контакт с други еднокопитни животни, които не отговарят поне на същите здравни изисквания като описаните в настоящия здравен сертификат.]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>или [П.5.1. Животното е изпратено от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група F, и са взети мерки то да бъде транспортирано директно от защитена от вектори или недостъпна за вектори карантинна станция, без да влиза в контакт с други еднокопитни животни, които не отговарят поне на същите здравни изисквания като описаните в настоящия здравен сертификат,</p> <p><sup>(1)</sup>или [към летището при защитени от вектори условия и са взети мерки въздухоплавателното средство да бъде предварително почистено и дезинфекцирано с дезинфектант, който е официално признат в третата държава на изпращане, и напръскано срещу насекоми вектори непосредствено преди излитане.]]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)</sup>или [към морско пристанище в посочената държава, територия или зона от нея при защитени от вектори условия и са взети мерки животното да бъде транспортирано с плавателен съд, който е предназначен директно за пристанище в Съюза без междинно спиране в пристанище, разположено в държава, територия или зона от нея, от която не е одобрено въвеждането в Съюза на еднокопитни животни, в ремаркета за превозване на коне, които предварително са били почистени и дезинфекцирани с дезинфектант, който е официално признат в третата държава на изпращане, и напръскани срещу насекоми вектори непосредствено преди заминаването.]</p> <p>II.5.2. Налице са проверени мерки за предотвратяване на контакт с други еднокопитни животни, които не отговарят поне на същите здравни изисквания като описаните в настоящия здравен сертификат, през периода от сертифицирането до изпращането към Съюза.</p> <p>II.5.3. Преди натоварването транспортните средства или контейнерите, в които животното ще бъде натоварено, са били почистени и дезинфекцирани с дезинфектант, който е официално признат в третата държава на изпращане, и са конструирани по начин, позволяващ изпадането по време на транспортирането на екскременти, урина, торова постеля или фураж.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8: Посочете кода на държавата, територията или зоната от нея на изпращане, както е посочен в колона 2 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>Поле I.27: „Система за идентификация“: Животното трябва да бъде индивидуално идентифицирано с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, или да бъде идентифицирано чрез алтернативен метод в съответствие с член 62 от посочения регламент (напр. тавриране), при условие че той е записан в неговия идентификационен документ (паспорт). Посочете системата за идентификация и частта от тялото на животното, върху която е поставена. Ако животното се придружава от паспорт, следва да се посочи номерът му, както и името на компетентния орган, който го е заверил.</p> <p>„Възраст“: дата на раждане (дд/мм/гггг).</p> <p>„Пол“: М = мъжки, Ж = женски, К = кастрирано животно.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-X

<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете според случая.</p> <p>(2) Сертификатът трябва да бъде издаден в рамките на 48 часа преди натоварването или в последния работен ден преди натоварването на животното за изпращане към държавата членка по местоназначение в Съюза.</p> <p>Въвеждането в Съюза не се разрешава, когато животното е натоварено преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от съответната държава, територия или зона от нея, посочена в точка II.1.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на еднокопитни животни от посочената държава, територия или зона от нея. Свръвява се с колони 8 и 9 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Код на държавата, територията или зоната от нея и санитарната група, както са посочени съответно в колони 2 и 3 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(4) Изследвания за сап, сура, дурин, инфекциозна анемия по конете и венецуелски енцефаломиелит по конете, описани от референтната лаборатория на ЕС за болести по еднокопитните, различни от африканска чума по конете: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(5) Зона на държавата или територията, от която е разрешено въвеждането в Съюза, както е посочено съответно в колони 2 и 5 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(6) Разрешава се само ако държавата на изпращане е включена в санитарна група G.</p> <p>(7) Изрази, които се отнасят изцяло и единствено до санитарна група, различна от санитарната група, в която е включена държавата, територията или зоната от нея на изпращане, могат да бъдат пренебрегнати, ако се запази номерацията на последващите изрази.</p> <p>(8) Изследвания за африканска чума по конете, описани от референтната лаборатория на Европейския съюз за африканска чума по конете: <a href="https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx">https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</a></p>		
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>		<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

<b>Декларация от оператора, отговарящ за транзитното преминаване през Съюза на пратката с еднокопитно животно, предназначено за клане</b>					
Идентификация на животното <sup>(1)</sup>					
Биологичен вид (научно наименование)	Система за идентификация	за	Идентификационен номер	Възраст	Пол
.....	.....	.....	.....	.....	.....
Аз, долуподписаният, оператор на описаното по-горе еднокопитно животно, декларирам, че:					
- еднокопитното животно					
<sup>(2)</sup> или [е пребивавало в ..... (посочете името на държавата, територията или зоната от нея на изпращане) в продължение на срок от най-малко 40 дни преди датата на изпращане.]					
<sup>(2)</sup> или [е въведено ..... (посочете името на държавата, територията или зоната от нея на изпращане) в продължение на изисквания срок на пребиваване от най-малко 40 дни преди датата на изпращане:					
а) на ..... (посочете дата) от ..... (посочете името на държавата или територията, откъдето конят е въведен в държавата, територията или зоната от нея на изпращане)					
б) на ..... (посочете дата) от ..... (посочете името на държавата или територията, откъдето конят е въведен в държавата, територията или зоната от нея на изпращане)					
в) на ..... (посочете дата) от ..... (посочете името на държавата или територията, откъдето конят е въведен в държавата, територията или зоната от нея на изпращане).]					
- в продължение на период от 15 дни преди датата на заминаване еднокопитното животно не е било в контакт с животни, страдащи от болести, които са инфекциозни или заразни за еднокопитните животни;					
- транспортирането ще бъде извършено по начин, гарантиращ опазването на здравето на еднокопитното животно и хуманното отношение към него на всички етапи от пътуването;					
- изпълнени са условията за пребиваване и изолация преди износа, приложими в съответствие с точка II.3 от придружаващия здравен сертификат за държавата, територията или зоната от нея на изпращане;					
- изпълнени са условията относно транспортирането, приложими в съответствие с точка II.5 от придружаващия здравен сертификат в държавата или част от територията на държавата на изпращане;					
- планирано е еднокопитното животно да напусне Съюза на ..... (дата) на граничния пункт ..... (посочете името и местонахождението на изходния граничен пункт);					
Наименование и адрес на оператора: .....					
Дата: ..... (dd/mm/yyyy)					
..... (Подпис)					
<sup>(1)</sup> Система за идентификация: Животното трябва да бъде индивидуално идентифицирано с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, или да бъде идентифицирано чрез алтернативен метод в съответствие с член 62 от посочения регламент, при условие че той е записан в неговия идентификационен документ (паспорт). Посочете системата за идентификация (напр. ушна марка, татуировка, тавриране, транспондер) и частта от тялото на животното, върху която е поставена. Ако животното се придружава от паспорт, следва да се посочи номерът му, както и името на компетентния орган, който го е заверил. Възраст: дата на раждане (дд/мм/гггг). Пол (М = мъжки, Ж = женски, К = кастрирано животно).					
<sup>(2)</sup> Заличете според случая.					

## ГЛАВА 15

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ И ОБРАЗЕЦ НА  
ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА ТРАНЗИТНО ПРЕМИНАВАНЕ ПРЕЗ СЪЮЗА НА  
ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ EQUI-  
TRANSIT-Y)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД	
		I.4 Местен компетентен орган		
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход                      Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение                      Код по ISO на държавата		
	I.8 Регион на произход                      Код	I.10 Регион по местоназначение                      Код		
	I.11 Място на изпращане Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
		I.14 Дата и час на заминаване		
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		
		I.17 Придружаващи документи  Вид                      Код  Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
I.18	Условия на транспортиране			
I.19	Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата	
I.20	Сертифицирано като или за  <input type="checkbox"/> Клане			
I.21	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване  Трета държава                      Код по ISO на държавата	I.22		
		I.23		

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-Y

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Еднокопитните животни<sup>(1)</sup> от пратката, описана в част I:</p> <p>II.1.1. са предназначени за клане за консумация от човека и не са предназначени за клане в рамките на ликвидирането на болест, която се предава на еднокопитните животни;</p> <p>II.1.2. не са показали признаци или симптоми на болести, изброени за еднокопитни животни в Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1882 на Комисията, по време на клиничния преглед, извършен на ..... (посочете дата дд/мм/гггг)<sup>(2)</sup>, т.е. в рамките на 48-часовия период преди заминаване</p> <p><sup>(3)или</sup> [от регистрирания животновъден обект на произход в държавата, територията или зоната от нея на изпращане.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [от животновъдния обект, одобрен за извършване на операции по събиране на еднокопитни животни от компетентния орган на държавата, територията или зоната от нея на изпращане в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 5 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</p> <p>II.1.3. отговарят на изискванията, посочени в точки II.2.—II.5. от настоящия сертификат, включително при изпращане от животновъден обект, одобрен за операции по събиране;</p> <p>II.1.4. се придружават от писмена декларация, подписана от оператора на пратката с животни, която съставлява част от настоящия сертификат.</p> <p>II.2. Удостоверение относно третата държава, територия или зона от нея и относно животновъдния обект на изпращане</p> <p>II.2.1. Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от ..... (въведете името на държавата, територията или зоната от нея), държава, територия или зона от нея, която към датата на издаването на настоящия сертификат има код: .....<sup>(4)</sup> и е включена в санитарна група .....<sup>(4)</sup>.</p> <p>II.2.2. В държавата или територията на изпращане следните болести подлежат на задължително обявяване: африканска чума по конете, венецуелски енцефаломиелит по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), дурин (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), инфекциозна анемия по конете, инфекция с вируса на бяс и антракс.</p> <p>II.2.3. Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от държава, територия или зона от нея, в която не е имало клинични, серологични (при неваксинирани еднокопитни животни) или епидемиологични данни за африканска чума по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните и не е имало системни ваксинации срещу африканска чума по конете през периода от 12 месеца преди датата на заминаване.</p> <p>II.2.4. Еднокопитните животни, описани в част I, идват от животновъден обект на произход, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(3)или</sup> [не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) в продължение на периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животните.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране на инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap)<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животните в животновъдния обект на произход не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap).]]</p>		



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-Y

	<p><sup>(3)или</sup> [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животните в животновъдния обект на произход е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на изследване чрез реакция за свързване на комплемента за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap)<sup>(5)</sup>, показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5 и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено.]]</p>
II.2.5.	<p>Еднокопитните животни, описани в част I, идват от животновъден обект на произход, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване не е докладвано за сура.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на сура<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(4)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните в животновъдния обект на произход не е докладвано за сура.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните в животновъдния обект на произход е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA) за трипанозомоза или аглутинационен тест с карта за трипанозомоза (CATТ) при серумно разреждане 1:4<sup>(5)</sup>, показал отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като последното инфектирано животно е било преместено от животновъдния обект.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p>
II.2.6.	<p>Еднокопитните животни, описани в част I, идват от животновъден обект на произход, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното не е докладвано за дурин.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на дурин<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните в животновъдния обект на произход не е докладвано за дурин.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животните в животновъдния обект на произход е докладвано за дурин, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, с изключение на кастрираните мъжки еднокопитни животни, на изследване за дурин чрез реакция за свързване на комплемента, показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5<sup>(5)</sup> и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани, или след като инфектираните некастрирани мъжки еднокопитни животни са били кастрирани.]]</p>

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-Y

	<p><sup>(3)</sup>или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p> <p>II.2.7. Еднокопитните животни, описани в част I, идват от животновъден обект на произход, където</p> <p><sup>(3)</sup>или [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животните не е докладвано за инфекциозна анемия по конете.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животните е докладвано за инфекциозна анемия по конете, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)</sup>или [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ELISA<sup>(5)</sup> за инфекциозна анемия по конете, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко 90 дни след почистване и дезинфекция на животновъдния обект, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани.]]</p> <p><sup>(3)</sup>или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p> <p>II.2.8. Еднокопитните животни, описани в част I, идват от животновъден обект на произход, където</p> <p>II.2.8.1. през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животните не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни;</p> <p>II.2.8.2. през периода от 15 дни преди датата на заминаване на животното не е докладвано за антракс при копитни животни.</p> <p>II.2.9. Доколкото ми е известно и както е декларирано от оператора на пратката, еднокопитните животни, описани в част I, не са били в контакт с отглеждани животни от видовете от списъка, които не отговарят на изискванията, посочени в точки II.2.3.—II.2.8.1, през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животните, и на изискването, посочено в точка II.2.8.2., през периода от 15 дни преди датата на заминаване на животните.</p> <p>II.3. Удостоверение за пребиваване и предхождаща износа изолация</p> <p>II.3.1. Еднокопитните животни, описани в част I, са пребивавали в държавата, територията или зоната от нея на изпращане през периода от 90 дни преди датата на заминаване.</p> <p><sup>(3)</sup>или [II.3.2. [Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група A, B, C, D или G, и през периода от 30 дни преди датата на заминаване от животновъдния обект на произход са държани в изолация преди износа.]</p> <p><sup>(3)(6)</sup>или [II.3.2. Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група E, и през периода от 40 дни преди датата на заминаване от животновъдния обект на произход са държани</p> <p><sup>(3)</sup>или [в изолация в животновъден обект на произход, защитен от насекоми вектори.]]</p> <p><sup>(3)</sup>или [в животновъден обект на произход под ветеринарен надзор и държавата, територията или зоната от нея на изпращане е призната от Световната организация по здравеопазване на животните (OIE) като официално свободна от африканска чума по конете.]]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.3.3. Непосредствено преди изпращането им от държавата, територията или зоната от нея на изпращане еднокопитните животни от пратката, описана в част I, са държани в животновъдния обект, одобрен за операции по събиране и посочен в точка II.1.2, за период от не повече от 6 дни след напускане на съответните им животновъдни обекти на произход. В одобрения животновъден обект, който отговаря на изискванията за животновъдни обекти в точка II.2, животните са държани при условия, които на практика запазват здравния им статус, и без да влизат в контакт с еднокопитни животни, които не отговарят на изискванията по точки II.2., II.3.1., II.3.2. и II.4. от настоящия сертификат.]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-Y

	<p>II.4. <i>Удостоверение за ваксинация и здравни изследвания</i></p> <p>II.4.1. Еднокопитните животни, описани в част I, не са ваксинирани срещу африканска чума по конете в държавата, територията или зоната от нея на изпращане и няма информация, свидетелстваща за предходна ваксинация.]</p> <p>II.4.2. Еднокопитните животни, описани в част I, не са ваксинирани срещу венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 60 дни преди датата на заминаването и идват от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, в които не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаване.</p> <p><sup>(3)</sup>или [II.4.3. Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от Исландия, която е сертифицирана като официално свободна от инфекциозна анемия по конете, където са пребивавали непрекъснато от раждането и не са били в контакт с еднокопитни животни, въведени в Исландия от други държави.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [II.4.3. Еднокопитните животни, описани в част I, са подложени на агар гел имунодифузионен тест (AGIDT или тест на Когинс) или на тест ELISA за инфекциозна анемия по конете<sup>(5)</sup>, показал отрицателен резултат във всеки от случаите и извършен върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), в рамките на периода от 30 дни преди датата на заминаване.]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.4. Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група B, D или E, или от държава или територия, в която е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) през периода от 36 месеца преди датата на заминаване, и са подложени на изследване чрез реакция за свързване на комплемента за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap)<sup>(5)</sup>, показало отрицателен резултат във всеки от случаите при серумно разреждане 1:5 и извършено върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), през периода от 30 дни преди датата на заминаване.</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.5. Еднокопитните животни, описани в част I, са некастрирани мъжки или женски еднокопитни животни на възраст над 270 дни, изпратени от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група B, D или E, или от държава, в която е докладвано за дурин през периода от 24 месеца преди датата на заминаване, и са подложени на изследване за дурин чрез реакция за свързване на комплемента<sup>(5)</sup>, показало отрицателен резултат във всеки от случаите при серумно разреждане 1:5 върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), през периода от 30 дни преди датата на заминаване.]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.6. Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група E, от Бразилия, Боливия, Уругвай или от държава или територия, в която е докладвано за сура през периода от 24 месеца преди датата на заминаване, и са подложени на аглутинационен тест с карта за трипанозомоза (САТТ)<sup>(5)</sup>, показал отрицателен резултат във всеки от случаите при серумно разреждане 1:4 и извършен върху кръвна проба, взета на ..... (посочете дата), през периода от 30 дни преди датата на заминаване.]</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(6)</sup>[II.4.7. Еднокопитните животни, описани в част I, са изпратени от държава, територия или зона от нея, включени в санитарна група E, и</p> <p><sup>(3)</sup>или [са подложени на индиректен тест ELISA или блокиращ тест ELISA за африканска чума по конете<sup>(7)</sup>, показал отрицателни резултати във всеки от случаите и извършен от една и съща лаборатория в един и същ ден върху кръвни проби, взети двукратно през интервал между 21 и 30 дни, на ..... (посочете дата) и на ..... (посочете дата), втората от които е взета през периода от 10 дни преди датата на заминаване.]]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-Y

	<p><sup>(3)</sup>или [са подложени на индиректен тест ELISA или блокиращ тест ELISA за африканска чума по конете<sup>(7)</sup>, показал отрицателен резултат върху кръвна проба, взета на..... (посочете дата), в рамките на периода от 21 дни преди датата на заминаване, като държавата или територията на изпращане е призната от Световната организация по здравеопазване на животните (OIE) за официално свободна от африканска чума по конете.]]</p> <p><b>II.5. Удостоверение за условията на транспорт</b></p> <p>II.5.1. Взети са мерки за директно транспортиране до Съюза на тази пратка с животни, без животните да подлежат на по-нататъшна операция по събиране извън Европейския съюз след сертифицирането им и без да влизат в контакт с други еднокопитни животни, които не отговарят поне на същите здравни изисквания като описаните в настоящия здравен сертификат.</p> <p>II.5.2. Налице са проверени мерки за предотвратяване на контакт с други еднокопитни животни, които не отговарят поне на същите здравни изисквания като описаните в настоящия здравен сертификат, през периода от сертифицирането до изпращането към Съюза.</p> <p>II.5.3. Преди натоварването транспортните средства или контейнерите, в които животните ще бъдат натоварени, са били почистени и дезинфекцирани с дезинфектант, който е официално признат в третата държава на изпращане, и са конструирани по начин, непозволяващ изпадането по време на транспортирането на екскременти, урина, торова постеля или фураж.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8: Посочете кода на държавата, територията или зоната от нея на изпращане, както е посочен в колона 2 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>Поле I.27: „Система за идентификация“: Животните трябва да бъдат индивидуално идентифицирани с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, което позволява животното да бъде свързано с ветеринарния здравен/официален сертификат. Посочете системата за идентификация и частта от тялото на животното, върху която е поставена.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> В пратката може да има едно или повече еднокопитни животни.</p> <p><sup>(2)</sup> Сертификатът трябва да бъде издаден в рамките на 48 часа преди натоварването на животните за изпращане към държавата членка по местоназначение в Съюза.</p> <p>Въвеждането в Съюза не се разрешава, когато животните са натоварени преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от съответната държава, територия или зона от нея, посочена в точка II.1.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на еднокопитни животни от посочената държава, територия или зона от нея. Сверява се с колони 8 и 9 от част I от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-TRANSIT-Y

	<p>(3) Заличете според случая.</p> <p>(4) Код на държавата, територията или зоната от нея и санитарната група, както са посочени съответно в колони 2 и 3 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(5) Изследвания за сап, сура, дурин, инфекциозна анемия по конете и венецуелски енцефаломиелит по конете, описани от референтната лаборатория на ЕС за болести по еднокопитните, различни от африканска чума по конете: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(6) Изрази, които се отнасят изцяло и единствено до санитарна група, различна от санитарната група, в която е включена държавата, територията или зоната от нея на изпращане, могат да бъдат пренебрегнати, ако се запази номерацията на последващите изрази.</p> <p>(7) Изследвания за африканска чума по конете, описани от референтната лаборатория на Европейския съюз за африканска чума по конете: <a href="https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx">https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</a></p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

Декларация от оператора, отговарящ за транзитното преминаване през Съюза на пратката с еднокопитни животни, предназначени за клане					
Идентификация на животните <sup>(1)</sup>					
Общ брой	Биологичен вид (научно наименование)	Система за идентификация	Идентификационен номер	Количество	
.....	.....	.....	.....	.....	
<p>Аз, долуподписаният, оператор на пратката с описаните по-горе еднокопитни животни, предназначени за клане, декларирам, че:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- животните са пребивавали в държавата, територията или зоната от нея на изпращане през период от най-малко 90 дни преди датата на изпращане;</li> <li>- през периода от 15 дни преди датата на изпращане животните не са били в контакт с животни, страдащи от болести, които са инфекциозни или заразни за еднокопитните животни;</li> <li>- изпълнени са условията за пребиваване и изолация преди износа, приложими в съответствие с точка II.3 от придружаващия здравен сертификат за държавата, територията или зоната от нея на изпращане;</li> <li>- изпълнени са условията относно транспортирането, приложими в съответствие с точка II.5 от придружаващия здравен сертификат за държавата, територията или зоната от нея на изпращане;</li> <li>- транспортирането ще бъде извършено по начин, гарантиращ опазването на здравето на животните и хуманното отношение към тях на всички етапи от пътуването до Европейския съюз;</li> <li>- животните ще бъдат изпратени <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(2)</sup>или [директно от животновъдния обект на произход до кланицата по местоназначение, без да влизат в контакт с други еднокопитни животни с различен здравен статус.]</li> <li><sup>(2)</sup>или [от животновъдния обект, одобрен за операции по събиране на еднокопитни животни, до кланицата по местоназначение, без да влизат в контакт с други еднокопитни животни с различен здравен статус.]</li> </ul> </li> <li>- взети са мерки за транспортиране на животните на територията на Европейския съюз в съответствие с Регламент (ЕО) № 1/2005;</li> <li>- планирано е животните да напуснат Европейския съюз на ..... (посочете дата дд/мм/гггг) на граничния контролен пункт ..... (посочете името и местонахождението на изходния граничен контролен пункт).</li> </ul> <p>Наименование и адрес на оператора: .....</p> <p>Дата: .....(дд/мм/гггг)</p> <p>.....</p> <p style="text-align: center;">(Подпис)</p>					
<p><sup>(1)</sup> Система за идентификация: Животните трябва да бъдат индивидуално идентифицирани с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, което позволява животното да бъде свързано с ветеринарния здравен/официален сертификат. Посочете системата за идентификация (напр. ушна марка, татуировка, тавриране, транспондер) и частта от тялото на животното, върху която е поставена.</p> <p><sup>(2)</sup> Заличете според случая.</p>					

## Глава 16

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ И ОБРАЗЕЦ НА  
ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА ПОВТОРНО ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА РЕГИСТРИРАНИ  
КОНЕ ЗА НАДБЯГВАНИЯ, СЪСТЕЗАНИЯ И КУЛТУРНИ ПРОЯВИ СЛЕД  
ВРЕМЕНЕН ИЗНОС ЗА ПЕРИОД, НЕ ПО-ДЪЛЪГ ОТ 30 ДНИ (ОБРАЗЕЦ EQUI-  
RE-ENTRY-30)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a Референтен номер в IMSOC</b>  <b>QR КОД</b>	
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател/вносител</b> Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, отговарящ за пратката</b> Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата		
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b> Код по ISO на държавата		
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b> Код		
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението		
		<b>I.13 Място на товарене</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт Идентификация <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> ППС	<b>I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>		
		<b>I.17 Придружаващи документи</b>  Вид Държава Референтен номер на търговския документ Код Код по ISO на държавата		
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b>			
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера		Номер на пломбата		
<b>I.20</b>	Сертифицирано като или за  <input type="checkbox"/> Регистриран кон			
<b>I.21</b>				
	<b>I.22</b>			
	<b>I.23</b>	<input type="checkbox"/> За повторно въвеждане		

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество



ДЪРЖАВА

Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-30

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Еднокопитното животно, описано в част I:</p> <p>II.1.1. е регистриран кон съгласно определението в член 2, точка 30 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, който не е предназначен за клане в рамките на ликвидирането на болест, която се предава на еднокопитните животни;</p> <p>II.1.2. не е показало признаци или симптоми на болести, изброени за еднокопитни животни в Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1882 на Комисията, по време на клиничния преглед, извършен на ..... (посочете дата дд/мм/гггг)<sup>(1)</sup>, т.е. в рамките на 48-часовия период или на последния работен ден преди заминаването от регистрирания животновъден обект;</p> <p>II.1.3. отговаря на изискванията в точки II.2.—II.3. от настоящия сертификат;</p> <p>II.1.4. се придружава от писмена декларация, подписана от оператора на животното, която съставлява част от настоящия сертификат.</p> <p>II.2. Удостоверение относно третата държава, територия или зона от нея и относно животновъдния обект на изпращане</p> <p>II.2.1. Животното е изпратено от ..... (въведете име на държавата, територията или зоната от нея), държава, територия или зона от нея, която към датата на издаването на настоящия сертификата има код: .....<sup>(2)</sup> и е включена в санитарна група .....</p> <p>II.2.2. В държавата или територията на изпращане следните болести подлежат на задължително обявяване: африканска чума по конете, венецуелски енцефаломиелит по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), дурин (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), инфекциозна анемия по конете, инфекция с вируса на бяс и антракс.</p> <p>II.2.3. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от държава, територия или зона от нея, в която не е имало клинични, серологични (при неваксинирани еднокопитни животни) или епидемиологични данни за африканска чума по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното и не е имало системни ваксинации срещу африканска чума по конете през периода от 12 месеца преди датата на заминаване.</p> <p>II.2.4. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(3)или</sup> [не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) в продължение на периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране на инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap)<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект на изпращане не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap).]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на изследване чрез реакция за свързване на комплекта за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap)<sup>(4)</sup>, показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5 и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени.]]]</p>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-30

	<p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено.]]]</p>
II.2.5.	<p>Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване не е докладвано за сура.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на сура<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект не е докладвано за сура.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA) за трипанозомоза или аглутинационен тест с карта за трипанозомоза (CAIT) при серумно разреждане 1:4<sup>(4)</sup>, показал отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като последното инфектирано животно е било преместено от животновъдния обект.]]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]]</p>
II.2.6.	<p>Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното не е докладвано за дурин.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на дурин<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект не е докладвано за дурин.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за дурин, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, с изключение на кастрираните мъжки еднокопитни животни, на изследване за дурин чрез реакция за свързване на комплемента, показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5<sup>(4)</sup> и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани, или след като инфектираните некастрирани мъжки еднокопитни животни са били кастрирани.]]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]]</p>

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-30

	<p>II.2.7. Еднокопитното животно, описано в част I, не е ваксинирано срещу венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 60 дни преди датата на заминаването му и</p> <p><sup>(3)или</sup> [идва от животновъден обект, разположен в държава или територия, в която не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаването му.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [идва от животновъден обект, в който не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 6 месеца преди датата на заминаването му и който се намира в държава, територия или зона от нея, в която през периода от 24 месеца преди датата на заминаването му е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на венецуелски енцефаломиелит по конете<sup>(2)</sup>.]</p> <p>II.2.8. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, където:</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животното не е докладвано за инфекциозна анемия по конете.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животното е докладвано за инфекциозна анемия по конете, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ELISA<sup>(4)</sup> за инфекциозна анемия по конете, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко 90 дни след почистване и дезинфекция, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p> <p>II.2.9. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, където:</p> <p>II.2.9.1. през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животното не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни;</p> <p>II.2.9.2. през периода от 15 дни преди датата на заминаване на животното не е докладвано за антракс при копитни животни.</p> <p>II.2.10. Доколкото ми е известно и както е декларирано от оператора, еднокопитното животно, описано в част I, не е било в контакт с отглеждани животни от видовете от списъка, които не отговарят на изискванията, посочени в точки II.2.3.—II.2.9.1, през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животното, и на изискването, посочено в точка II.2.9.2., през периода от 15 дни преди датата на заминаване на животното.</p> <p>II.3. <i>Удостоверение за пребиваване и предхождаща износа изолация</i></p> <p>II.3.1. Животното, описано в част I, е внесено в държавата, територията или зоната от нея на изпращане на ..... (посочете дата)</p> <p><sup>(3)или</sup> [директно от държавата — членка на Европейския съюз ..... (посочете име на държавата — членка на ЕС).]</p> <p><sup>(3)или</sup> [от държава, територия или зона от нея ..... (посочете име на държавата, територията или зоната от нея), от която е разрешено въвеждането на регистрирани коне в Съюза при условия, които са поне толкова строги, колкото предвидените в настоящия сертификат.]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-30

	<p>II.3.2. Животното, описано в част I, е напуснало Европейския съюз преди по-малко от 30 дни, като след напускането на Европейския съюз никога не е било в държава, територия или зона от нея<sup>(2)</sup>, включени в санитарна група, различна от тази на държавата, територията или зоната от нея на изпращане, и е пребивавало в животновъдни обекти под ветеринарен надзор, настанено в отделна конюшня, без да влиза в контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус, освен по време на надбягвания, състезания или културни прояви.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8: Посочете кода на държавата, територията или зоната от нея на изпращане, както е посочен в колона 2 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>Поле I.27: „Система за идентификация“: Животното трябва да бъде индивидуално идентифицирано с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, или да бъде идентифицирано чрез алтернативен метод в съответствие с член 62 от посочения регламент (напр. тавриране), при условие че той е записан в неговия идентификационен документ (паспорт). Посочете системата за идентификация и частта от тялото на животното, върху която е поставена. Следва да се посочи номерът на паспорта, който придружава животното, или уникалният код, ако няма номер на паспорта, както и наименованието на компетентния орган, който го е заверил.</p> <p>„Възраст“: дата на раждане (dd/mm/yyyy).</p> <p>„Пол“: М = мъжки, Ж = женски, К = кастрирано животно.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Сертификатът трябва да бъде издаден в рамките на 48 часа от товаренето или в последния работен ден преди натоварването на животното за изпращане към държавата членка по местоназначение в Съюза.</p> <p>Въвеждането в Съюза не се разрешава, когато животното е натоварено преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от съответната държава, територия или зона от нея, посочена в точка II.1.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на еднокопитни животни от посочената държава, територия или зона от нея. Сверява се с колони 8 и 9 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p><sup>(2)</sup> Код на държавата, територията или зоната от нея и санитарната група, както са посочени съответно в колони 2 и 3 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-30

	<p>(3) Заличете според случая.</p> <p>(4) Изследвания за сап, сура, дурин, инфекциозна анемия по конете и венецуелски енцефаломиелит по конете, описани от референтната лаборатория на ЕС за болести по едногопитните, различни от африканска чума по конете: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p>
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис

**Декларация от оператора, отговарящ за повторното въвеждане в Съюза след временен износ на регистриран кон за надбягвания, състезания и културни прояви**

Идентификация на животното<sup>(1)</sup>

Биологичен вид (научно наименование)	Система идентификация	за	Идентификационен номер	Възраст	Пол
<i>Equus caballus</i>			.....	.....	.....

Аз, долуподписаният, оператор на описания по-горе регистриран кон, декларирам, че:

- регистрираният кон  
(<sup>2</sup>)или [беше временно изнесен от Съюза към държавата на изпращане на ..... (посочете дата), по-малко от 30 дни преди настоящата декларация.]
- (<sup>2</sup>)или [е въведен в държавата на изпращане на ..... (посочете дата) от ..... (посочете името на държавата, от която конят е въведен в държавата на изпращане).]
- през периода от 15 дни преди датата на изпращане конят не е бил в контакт с животни, страдащи от болести, които са инфекциозни или заразни за еднокопитните животни;
- транспортирането ще бъде извършено по начин, гарантиращ опазването на здравето на коня и хуманното отношение към него на всички етапи от пътуването;
- изпълнени са условията за пребиваване и изолация преди износа, приложими в съответствие с точка II.3 от придружаващия здравен сертификат за държавата, територията или зоната от нея на изпращане;

Наименование и адрес на оператора: .....

Дата: .....(дд/мм/гггг)

.....  
(Подпис)

<sup>(1)</sup> Система за идентификация: Животното трябва да бъде индивидуално идентифицирано с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, или да бъде идентифицирано чрез алтернативен метод в съответствие с член 62 от посочения регламент, при условие че той е записан в неговия идентификационен документ (паспорт). Посочете системата за идентификация (напр. татуировка, тавриране, транспондер и др.) и частта от тялото на животното, върху която е поставена.

Следва да се посочи номерът на паспорта, който придружава животното, или уникалният код, ако няма номер на паспорта, както и наименованието на компетентния орган, който е заверил паспорта.

Възраст: дата на раждане (дд/мм/гггг).

Пол (М = мъжки, Ж = женски, К = кастрирано животно).

<sup>(2)</sup> Заличете според случая.

## ГЛАВА 17

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ И ОБРАЗЕЦ НА  
ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА ПОВТОРНО ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА РЕГИСТРИРАНИ  
КОНЕ ЗА СЪСТЕЗАНИЯ СЛЕД ВРЕМЕНЕН ИЗНОС ЗА ПЕРИОД, НЕ ПО-  
ДЪЛЪГ ОТ 90 ДНИ, С ЦЕЛ УЧАСТИЕ В МЕРОПРИЯТИЯ ПО КОНЕН СПОРТ  
ПОД ЕГИДАТА НА МЕЖДУНАРОДНАТА ФЕДЕРАЦИЯ ПО КОНЕН СПОРТ  
(FÉDÉRATION EQUESTRE INTERNATIONALE, FEI) (ОБРАЗЕЦ EQUI-RE-  
ENTRY-90-COMP)**

(Пробно състезание като част от подготовката за олимпийски игри, параолимпийски игри, Световно първенство по конен спорт/световно първенство, Азиатско първенство по конен спорт, Американско първенство по конен спорт (в това число паневропейските игри, южноафриканските игри, централноамериканските и карибските игри), Световна купа по издръжливост в Обединените арабски емирства, LG Global Champions Tour, Международна лига на Обединените арабски емирства за прескачане на препятствия).

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	I.1	Изпращач/износителя Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.2    Референтен номер на сертификата  I.3    Централен компетентен орган I.4    Местен компетентен орган	I.2a    Референтен номер в IMSOC  QR КОД
	I.5	Получател/вносителя Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.6    Оператор, отговарящ за пратката  Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	
	I.7	Държава на произход      Код по ISO на държавата	I.9    Държава по местоназначение      Код по ISO на държавата	
	I.8	Регион на произход      Код	I.10    Регион по местоназначение      Код	
	I.11	Място на изпращане Име                              Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	I.12    Местоназначение  Име                              Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес Държава                      Код по ISO на държавата	
	I.13	Място на товарене	I.14    Дата и час на заминаване	
	I.15	Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.16    Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане  I.17    Придружаващи документи  Вид                              Код Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ	
	I.18	Условия на транспортиране		
	I.19	Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата	
	I.20	Сертифицирано като или за  <input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането <input type="checkbox"/> Зародишни продукти <input type="checkbox"/> Регистриран кон		
	I.21		I.22	
			I.23 <input type="checkbox"/> За повторно въвеждане	

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество



ДЪРЖАВА

Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.б
		Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
	<b>II. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b>		
	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:		
	II.1. Еднокопитното животно, описано в част I:		
	II.1.1. е регистриран кон съгласно определението в член 2, точка 30 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, който не е предназначен за клане в рамките на ликвидирането на болест, която се предава на еднокопитните животни;		
	II.1.2. не е показало признаци или симптоми на болести, изброени за еднокопитни животни в Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1882 на Комисията, по време на клиничния преглед, извършен на ..... (посочете дата дд/мм/гггг) <sup>(1)</sup> , т.е. в рамките на 48-часовия период или на последния работен ден преди заминаването от регистрирания животновъден обект;		
	II.1.3. отговаря на изискванията в точки II.2.—II.3. от настоящия сертификат;		
	II.1.4. се придружава от писмена декларация, подписана от оператора на животното, която съставлява част от настоящия сертификат.		
	II.2. Удостоверение относно третата държава, територия или зона от нея и относно животновъдния обект на изпращане		
	II.2.1. Животното е изпратено от ..... (въведете име на държавата, територията или зоната от нея), държава, територия или зона от нея, която към датата на издаването на настоящия сертификата има код: ..... <sup>(2)</sup> и е включена в санитарна група .....		
	II.2.2. В държавата или територията на изпращане следните болести подлежат на задължително обявяване: африканска чума по конете, венецуелски енцефаломиелит по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), сура ( <i>Trypanosoma evansi</i> ), дурин ( <i>Trypanosoma equiperdum</i> ), инфекциозна анемия по конете, инфекция с вируса на бяс и антракс.		
	II.2.3. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от държава, територия или зона от нея, в която не е имало клинични, серологични (при неваксинирани еднокопитни животни) или епидемиологични данни за африканска чума по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното и не е имало системни ваксинации срещу африканска чума по конете през периода от 12 месеца преди датата на заминаване.		
	II.2.4. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където		
	<sup>(3)или</sup> [не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) в продължение на периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното.]		
	<sup>(3)или</sup> [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране на инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) <sup>(2)</sup> , и		
	<sup>(3)или</sup> [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект на изпращане не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap).]		
	<sup>(3)или</sup> [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението		
	<sup>(3)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на изследване чрез реакция за свързване на комплекта за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) <sup>(4)</sup> , показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5 и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени.]]]		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено.]]</p> <p>II.2.5. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване не е докладвано за сура.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на сура<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект не е докладвано за сура.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA) за трипанозомоза или аглутинационен тест с карта за трипанозомоза (CAIT) при серумно разреждане 1:4<sup>(4)</sup>, показал отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като последното инфектирано животно е било преместено от животновъдния обект.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p> <p>II.2.6. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното не е докладвано за дурин.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на дурин<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект не е докладвано за дурин.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за дурин, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, с изключение на кастрираните мъжки еднокопитни животни, на изследване за дурин чрез реакция за свързване на комплемента, показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5<sup>(4)</sup> и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани, или след като инфектираните некастрирани мъжки еднокопитни животни са били кастрирани.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни след почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>II.2.7. Еднокопитното животно, описано в част I, не е ваксинирано срещу венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 60 дни преди датата на заминаването му и</p> <p><sup>(3)или</sup> [идва от животновъден обект, разположен в държава или територия, в която не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаването му.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [идва от животновъден обект, в който не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 6 месеца преди датата на заминаването му и който се намира в държава, територия или зона от нея, в която през периода от 24 месеца преди датата на заминаването му е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на венецуелски енцефаломиелит по конете<sup>(2)</sup>.]</p> <p>II.2.8. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, където:</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животното не е докладвано за инфекциозна анемия по конете.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животното е докладвано за инфекциозна анемия по конете, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ELISA<sup>(4)</sup> за инфекциозна анемия по конете, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко 90 дни след почистване и дезинфекция, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p> <p>II.2.9. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, където:</p> <p>II.2.9.1. през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животното не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни;</p> <p>II.2.9.2. през периода от 15 дни преди датата на заминаване на животното не е докладвано за антракс при копитни животни.</p> <p>II.2.10. Доколкото ми е известно и както е декларирано от оператора, еднокопитното животно, описано в част I, не е било в контакт с отглеждани животни от видовете от списъка, които не отговарят на изискванията, посочени в точки II.2.3.—II.2.9.1, през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животното, и на изискването, посочено в точка II.2.9.2., през 15-дневния период преди датата на заминаване на животното.</p> <p>II.3. <i>Удостоверение за пребиваване и предхождаща износа изолация</i></p> <p>II.3.1. Животното, описано в част I, е внесено в държавата, територията или зоната от нея на изпращане на ..... (посочете дата)</p> <p><sup>(3)или</sup> [директно от държавата — членка на Европейския съюз ..... (посочете име на държавата — членка на ЕС).]</p> <p><sup>(3)или</sup> [от държава, територия или зона от нея ..... (посочете име на държавата, територията или зоната от нея), от която е разрешено въвеждането на еднокопитни животни в Съюза при условия, които са поне толкова строги, колкото предвидените в настоящия сертификат.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>II.3.2. животното е напуснало Европейския съюз</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [преди по-малко от 30 дни и след напускането на Европейския съюз не е било в държава, територия или зона от нея<sup>(1)</sup>, включена в санитарна група, различна от тази на държавата, територията или зоната от нея на изпращане и е пребивавало в животновъдни обекти под ветеринарен надзор, настанено в отделна конюшня, без да влиза в контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус, освен по време на състезание, и е участвало в LG Global Champions Tour или е било в една конюшня с коне, участвали в него</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [в метрополната област на Мексико Сити, Мексико.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>и/или</i> [в Маями, Съединени американски щати.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [в Шанхай, Китай.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [преди по-малко от 60 дни и след напускането на Европейския съюз не е било в държава, територия или зона от нея<sup>(1)</sup>, включена в санитарна група, различна от тази на държавата, територията или зоната от нея на изпращане, пребивавало е в животновъдни обекти под ветеринарен надзор, настанено в отделна конюшня, без да влиза в контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус, освен по време на състезание, и е участвало в изброените по-долу състезания или е било в една конюшня с коне, участвали в тях</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [Азиатското първенство в/във .....(посочете място).]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [Американското първенство<sup>(5)</sup> в/във .....(посочете място).]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [Световната купа по издръжливост в Обединените арабски емирства.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [преди по-малко от 90 дни и след напускането на Европейския съюз не е било в държава, територия или зона от нея<sup>(1)</sup>, включена в санитарна група, различна от тази на държавата, територията или зоната от нея на изпращане, пребивавало е в животновъдни обекти под ветеринарен надзор, настанено в отделна конюшня, без да влиза в контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус, освен по време на състезание, и е участвало в изброените по-долу състезания или е било в една конюшня с коне, участвали в тях</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [Пробното състезание като част от подготовката за олимпийските игри в/във .....(посочете място).]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [Олимпийските игри в/във .....(посочете място).]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [Параолимпийските игри в/във .....(посочете място).]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [Световното първенство по конен спорт в/във .....(посочете място).]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [Международната лига на Обединените арабски емирства за прескачане на препятствия.]]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8: Посочете кода на държавата, територията или зоната от нея на изпращане, както е посочен в колона 2 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>Поле I.27: „Система за идентификация“: Животното трябва да бъде индивидуално идентифицирано с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, или да бъде идентифицирано чрез алтернативен метод в съответствие с член 62 от посочения регламент (напр. тавриране), при условие че той е записан в неговия идентификационен документ (паспорт). Посочете системата за идентификация и частта от тялото на животното, върху която е поставена. Следва да се посочи номерът на паспорта, който придружава животното, или уникалният код, ако няма номер на паспорта, както и наименованието на компетентния орган, който го е заверил.</p> <p>„Възраст“: дата на раждане (dd/mm/yyyy).</p> <p>„Пол“: (М = мъжки, Ж = женски, К = кастрирано животно).</p>		
<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Сертификатът трябва да бъде издаден в рамките на 48 часа преди натоварването или в последния работен ден преди натоварването на животното за изпращане към държавата членка по местоназначение в Съюза.</p> <p>Въвеждането в Съюза не се разрешава, когато животното е натоварено преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от съответната държава, територия или зона от нея, посочена в точка II.1.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на еднокопитни животни от посочената държава, територия или зона от нея. Сверява се с колони 8 и 9 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(2) Код на държавата, територията или зоната от нея и санитарната група, както са посочени съответно в колони 2 и 3 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Заличете според случая.</p> <p>(4) Изследвания за сап, сура, дурин, инфекциозна анемия по конете и венецуелски енцефаломиелит по конете, описани от референтната лаборатория на ЕС за болести по еднокопитните, различни от африканска чума по конете: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(5) В това число паневропейските игри, южноафриканските игри, централноамериканските и карибските игри.</p>		
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>		<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

### Декларация от оператора, отговарящ за повторното въвеждане в Съюза след временен износ на регистриран кон за надбягвания, състезания и културни прояви

Идентификация на животното <sup>(1)</sup>					
Биологичен вид (научно наименование)	Система за идентификация	за Идентификационен номер	Възраст	Пол	
<i>Equus caballus</i>	.....	.....	.....	.....	.....
<p>Аз, долуподписаният, оператор на описания по-горе регистриран кон, декларирам, че:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- регистрираният кон               <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(2)</sup>или [беше временно изнесен от Съюза към държавата, територията или зоната от нея на изпращане на ..... (посочете дата), по-малко от 90 дни преди настоящата декларация.]</li> <li><sup>(2)</sup>или [е въведен в държавата, територията или зоната от нея на изпращане на ..... (посочете дата) от ..... (посочете името на държавата, територията или зоната от нея, от която конят е въведен в държавата, територията или зоната от нея на изпращане).]</li> </ul> </li> <li>- регистрираният кон е бил временно изнесен от Съюза с цел участие в               <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(2)</sup>или [Азиатското първенство в/във .....(посочете място).]</li> <li><sup>(2)</sup>или [Американското първенство в/във .....(посочете място).]</li> <li><sup>(2)</sup>или [Световната купа по издръжливост в Обединените арабски емирства.]</li> <li><sup>(2)</sup>или [Пробното състезание като част от подготовката за олимпийските игри в/във .....(посочете място).]</li> <li><sup>(2)</sup>или [Олимпийските игри в/във .....(посочете място).]</li> <li><sup>(2)</sup>или [Параолимпийските игри в/във .....(посочете място).]</li> <li><sup>(2)</sup>или [Световното първенство по конен спорт в/във .....(посочете място).]</li> <li><sup>(2)</sup>или [LG Global Champions Tour в                   <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(2)</sup>или [метрополната област на Мексико Сити, Мексико.]]</li> <li><sup>(2)</sup>и/или [Маями, Съединени американски щати.]]</li> <li><sup>(2)</sup>или [Шанхай, Китай.]]</li> </ul> </li> <li><sup>(2)</sup>или [Международната лига на Обединените арабски емирства за прескачане на препятствия]</li> </ul> </li> <li>- през периода от 15 дни преди датата на изпращане конят не е бил в контакт с животни, страдащи от болести, които са инфекциозни или заразни за еднокопитните животни;</li> <li>- транспортирането ще бъде извършено по начин, гарантиращ опазването на здравето на коня и хуманното отношение към него на всички етапи от пътуването;</li> <li>- изпълнени са условията за пребиваване и изолация преди износа, приложими в съответствие с точка П.3 от придружаващия здравен сертификат за държавата, територията или зоната от нея на изпращане;</li> </ul> <p>Наименование и адрес на оператора: .....</p> <p>Дата: .....(dd/мм/гггг)</p> <p style="text-align: center;">.....</p> <p style="text-align: center;">(Подпис)</p>					
<p><sup>(1)</sup> Система за идентификация: Животното трябва да бъде индивидуално идентифицирано с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, или да бъде идентифицирано чрез алтернативен метод в съответствие с член 62 от посочения регламент, при условие че той е записан в неговия идентификационен документ (паспорт). Посочете системата за идентификация (напр. татуировка, тавриране, транспондър и др.) и частта от тялото на животното, върху която е поставена.</p> <p>Следва да се посочи номерът на паспорта, който придружава животното, или уникалният код, ако няма номер на паспорта, както и наименованието на компетентния орган, който е заверил паспорта.</p> <p>Възраст: дата на раждане (дд/мм/гггг).</p> <p>Пол (М = мъжки, Ж = женски, К = кастрирано животно).</p>					
<p><sup>(2)</sup> Заличете според случая.</p>					

## ГЛАВА 18

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ И ОБРАЗЕЦ НА  
ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА ПОВТОРНО ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА РЕГИСТРИРАНИ  
КОНЕ ЗА НАДБЯГВАНИЯ СЛЕД ВРЕМЕНЕН ИЗНОС ЗА ПЕРИОД, НЕ ПО-  
ДЪЛЪГ ОТ 90 ДНИ, С ЦЕЛ УЧАСТИЕ В КОНКРЕТНИ МЕРОПРИЯТИЯ В  
АВСТРАЛИЯ, КАНАДА, СЪЕДИНЕНИТЕ АМЕРИКАНСКИ ЩАТИ, ХОНКОНГ,  
ЯПОНИЯ, СИНГАПУР, ОБЕДИНЕНИТЕ АРАБСКИ ЕМИРСТВА ИЛИ КАТАР  
(ОБРАЗЕЦ EQUI-RE-ENTRY-90-RACE)**

(Международни срещи за групата/класа, Купата на Япония, Купата на Мелбърн, Световната купа в Дубай,  
Международните конни надбягвания в Хонконг)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC		
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката  Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата			
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата		Код по ISO на държавата	
	I.8 Регион на произход Код	I.10 Регион по местоназначение Код			
	I.11 Място на изпращане Име Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес Държава Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение  Име Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес Държава Код по ISO на държавата			
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване			
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плователен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		I.17 Придружаващи документи  Вид Код Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ	
	I.18 Условия на транспортиране				
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата				
I.20 Сертифицирано като или за					
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането <input type="checkbox"/> Зародишни продукти <input type="checkbox"/> Регистриран кон					
I.21	I.22			I.23 <input type="checkbox"/> За повторно въвеждане	

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество



ДЪРЖАВА

Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p><b>II.1. Еднокопитното животно, описано в част I:</b></p> <p>II.1.1. е регистриран кон съгласно определението в член 2, точка 30 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, който не е предназначен за клане в рамките на ликвидирането на болест, която се предава на еднокопитните животни;</p> <p>II.1.2. не е показало признаци или симптоми на болести, изброени за еднокопитни животни в Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1882 на Комисията, по време на клиничния преглед, извършен на ..... (посочете дата дд/мм/гггг)<sup>(1)</sup>, т.е. в рамките на 48-часовия период или на последния работен ден преди заминаването от регистрирания животновъден обект;</p> <p>II.1.3. отговаря на изискванията в точки II.2.—II.3. от настоящия сертификат;</p> <p>II.1.4. се придружава от писмена декларация, подписана от оператора на животното, която съставлява част от настоящия сертификат.</p> <p><b>II.2. Удостоверение относно третата държава, територия или зона от нея и относно животновъдния обект на изпращане</b></p> <p>II.2.1. Животното е изпратено от ..... (въведете име на държавата, територията или зоната от нея), държава, територия или зона от нея, която към датата на издаването на настоящия сертификата има код: .....<sup>(2)</sup> и е включена в санитарна група .....</p> <p>II.2.2. В държавата или територията на изпращане следните болести подлежат на задължително обявяване: африканска чума по конете, венецуелски енцефаломиелит по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), дурин (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), инфекциозна анемия по конете, инфекция с вируса на бяс и антракс.</p> <p>II.2.3. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от държава, територия или зона от нея, в която не е имало клинични, серологични (при неваксинирани еднокопитни животни) или епидемиологични данни за африканска чума по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното и не е имало системни ваксинации срещу африканска чума по конете през периода от 12 месеца преди датата на заминаване.</p> <p>II.2.4. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(3)или</sup> [не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) в продължение на периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране на инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap)<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект на изпращане не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap).]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 36 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на изследване чрез реакция за свързване на комплемента за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap)<sup>(4)</sup>, показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5 и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени.]]]</p>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено.]]]</p>
II.2.5.	<p>Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване не е докладвано за сура.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на сура<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект не е докладвано за сура.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за сура, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA) за трипанозомоза или аглутинационен тест с карта за трипанозомоза (CAIT) при серумно разреждане 1:4<sup>(4)</sup>, показал отрицателни резултати върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като последното инфектирано животно е било преместено от животновъдния обект.]]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]]</p>
II.2.6.	<p>Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, разположен в държава, територия или зона от нея, където</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното не е докладвано за дурин.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на дурин<sup>(2)</sup>, и</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект не е докладвано за дурин.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 24 месеца преди датата на заминаване на животното в животновъдния обект е докладвано за дурин, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, с изключение на кастрираните мъжки еднокопитни животни, на изследване за дурин чрез реакция за свързване на комплемента, показало отрицателни резултати при серумно разреждане 1:5<sup>(4)</sup> и извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани, или след като инфектираните некастрирани мъжки еднокопитни животни са били кастрирани.]]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]]</p>

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>II.2.7. Еднокопитното животно, описано в част I, не е ваксинирано срещу венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 60 дни преди датата на заминаването му и</p> <p><sup>(3)или</sup> [идва от животновъден обект, разположен в държава или територия, в която не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 24 месеца преди датата на заминаването му.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [идва от животновъден обект, в който не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете през периода от 6 месеца преди датата на заминаването му и който се намира в държава, територия или зона от нея, в която през периода от 24 месеца преди датата на заминаването му е проведена призната от Европейския съюз програма за надзор и ликвидиране по отношение на венецуелски енцефаломиелит по конете<sup>(2)</sup>.]</p> <p>II.2.8. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, където:</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животното не е докладвано за инфекциозна анемия по конете.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [през периода от 12 месеца преди датата на заминаване на животното е докладвано за инфекциозна анемия по конете, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(3)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ELISA<sup>(4)</sup> за инфекциозна анемия по конете, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко 90 дни след почистване и дезинфекция, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията на животновъдния обект, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p> <p>II.2.9. Еднокопитното животно, описано в част I, идва от животновъден обект, където:</p> <p>II.2.9.1. през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животното не е докладвано за инфекция с вируса на бяс при отглеждани сухоземни животни;</p> <p>II.2.9.2. през периода от 15 дни преди датата на заминаване на животното не е докладвано за антракс при копитни животни.</p> <p>II.2.10. Доколкото ми е известно и както е декларирано от оператора, еднокопитното животно, описано в част I, не е било в контакт с отглеждани животни от видовете от списъка, които не отговарят на изискванията, посочени в точки II.2.3.—II.2.9.1, през периода от 30 дни преди датата на заминаване на животното, и на изискването, посочено в точка II.2.9.2., през периода от 15 дни преди датата на заминаване на животното.</p> <p>II.3. <i>Удостоверение за пребиваване и предхождаща износа изолация</i></p> <p>II.3.1. Животното, описано в част I, е внесено в държавата, територията или зоната от нея на изпращане на ..... (посочете дата)</p> <p><sup>(3)или</sup> [директно от държавата — членка на Европейския съюз ..... (посочете име на държавата — членка на ЕС) за участие в</p> <p><sup>(3)или</sup> [Купата на Япония.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [Купата на Мелбърн.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [Световната купа в Дубай.]]</p> <p><sup>(3)или</sup> [Международните конни надбягвания в Хонконг.]]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p><sup>(3)</sup>или [от Австралия<sup>(3)</sup>, Канада<sup>(3)</sup>, Съединените американски щати<sup>(3)</sup>, Хонконг<sup>(3)</sup>, Япония<sup>(3)</sup>, Сингапур<sup>(3)</sup>, Обединените арабски емирства<sup>(3)</sup> или Катар<sup>(3)</sup> за участие в Международните срещи за групата/класа в държавата на изпращане.]</p> <p>II.3.2. Доколкото това може да бъде установено и въз основа на декларацията на оператора на коня, придружаваща настоящия сертификат, животното:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- не е било непрекъснато извън Европейския съюз за период от над 90 дни, включително планираната в настоящия сертификат дата на връщане;</li> <li>- не е било извън държавата на изпращане или, ако се касае за международни срещи за групата/класа — извън Австралия, Канада, Съединените американски щати, Хонконг, Япония, Сингапур, Обединените арабски емирства или Катар;</li> <li>- е пребивавало в животновъдни обекти под ветеринарен надзор, настанено в отделна конюшня, без да влиза в контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус, освен по време на надбягвания;</li> </ul> <p>II.3.3. животното е въведено в държавата на изпращане при ветеринарно-санитарни условия, които са поне толкова строги, колкото определените в настоящия сертификат.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8:                                   Посочете кода на държавата, територията или зоната от нея на изпращане, както е посочен в колона 2 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.</p> <p>Поле I.27:                                   „Система за идентификация“: Животното трябва да бъде индивидуално идентифицирано с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, или да бъде идентифицирано чрез алтернативен метод в съответствие с член 62 от посочения регламент (напр. тавриране), при условие че той е записан в неговия идентификационен документ (паспорт). Посочете системата за идентификация и частта от тялото на животното, върху която е поставена. Следва да се посочи номерът на паспорта, който придружава животното, или уникалният код, ако няма номер на паспорта, както и наименованието на компетентния орган, който го е заверил.</p> <p>                                                  „Възраст“: дата на раждане (dd/mm/yyyy).</p> <p>                                                  „Пол“: М = мъжки, Ж = женски, К = кастрирано животно.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Сертификатът трябва да бъде издаден в рамките на 48 часа преди натоварването или в последния работен ден преди натоварването на животното за изпращане към държавата членка по местоназначение в Съюза.</p> <p>Въвеждането в Съюза не се разрешава, когато животното е натоварено преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от съответната държава, територия или зона от нея, посочена в точка II.1.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на еднокопитни животни от посочената държава, територия или зона от нея. Свървява се с колони 8 и 9 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>(2) Код на държавата, територията или зоната от нея и санитарната група, както са посочени съответно в колони 2 и 3 от част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Заличете според случая.</p> <p>(4) Изследвания за сап, сура, дурин, инфекциозна анемия по конете и венецуелски енцефаломиелит по конете, описани от референтната лаборатория на ЕС за болести по еднокопитните, различни от африканска чума по конете: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p>						
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <table><tr><td>Име (с главни букви)</td><td></td></tr><tr><td>Дата</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>		Име (с главни букви)		Дата	Квалификация и длъжност	Печат	Подпис
Име (с главни букви)							
Дата	Квалификация и длъжност						
Печат	Подпис						

### Декларация от оператора, отговарящ за повторното въвеждане в Съюза след временен износ на регистриран кон за надбягвания

Идентификация на животното <sup>(1)</sup>					
Биологичен вид (научно наименование)	Система идентификация	за	Идентификационен номер	Възраст	Пол
<i>Equus caballus</i>	.....		.....	.....	.....

Аз, долуподписаният, оператор на описания по-горе регистриран кон, декларирам, че:

- регистрираният кон
  - <sup>(2)</sup>или [беше временно изнесен от Съюза към държавата, територията или зоната от нея на изпращане на ..... (посочете дата), по-малко от 90 дни преди настоящата декларация.]
  - <sup>(2)</sup>или [е въведен в държавата, територията или зоната от нея на изпращане на ..... (посочете дата) от ..... (посочете името на държавата, територията или зоната от нея, от която конят е въведен в държавата, територията или зоната от нея на изпращане).]
- регистрираният кон е временно изнесен от Съюза с цел участие в
  - <sup>(2)</sup>или [Купата на Япония.]
  - <sup>(2)</sup>или [Купата на Мелбърн.]
  - <sup>(2)</sup>или [Световната купа в Дубай.]
  - <sup>(2)</sup>или [Международните конни надбягвания в Хонконг.]
  - <sup>(2)</sup>или [Международни срещи за групата/класа в Австралия<sup>(2)</sup>, Канада<sup>(2)</sup>, Съединените американски щати<sup>(2)</sup>, Хонконг<sup>(2)</sup>, Япония<sup>(2)</sup>, Сингапур<sup>(2)</sup>, Обединените арабски емирства<sup>(2)</sup> или Катар<sup>(2)</sup>.]
- през периода от 15 дни преди датата на изпращане конят не е бил в контакт с животни, страдащи от болести, които са инфекциозни или заразни за еднокопитните животни;
- транспортирането ще бъде извършено по начин, гарантиращ опазването на здравето на коня и хуманното отношение към него на всички етапи от пътуването;
- изпълнени са условията за пребиваване и изолация преди износа, приложими в съответствие с точка II.3 от придружаващия здравен сертификат за държавата, територията или зоната от нея на изпращане;

Наименование и адрес на оператора: .....

Дата: .....(dd/mm/yyyy)

.....  
(Подпис)

<sup>(1)</sup> Система за идентификация: Животното трябва да бъде индивидуално идентифицирано с едно от идентификационните средства съгласно определеното в букви а), в), д) или ж) от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, или да бъде идентифицирано чрез алтернативен метод в съответствие с член 62 от посочения регламент, при условие че той е записан в неговия идентификационен документ (паспорт). Посочете системата за идентификация (напр. татуировка, тавриране, транспондер и др.) и частта от тялото на животното, върху която е поставена.

Следва да се посочи номерът на паспорта, който придружава животното, или уникалният код, ако няма номер на паспорта, както и наименованието на компетентния орган, който е заверил паспорта.

Възраст: дата на раждане (дд/мм/гггг).

Пол (М = мъжки, Ж = женски, К = кастрирано животно).

<sup>(2)</sup> Заличете според случая.

**ГЛАВА 19**  
**(ОБРАЗЕЦ CONFINED-RUM)**

**Раздел 1**

Списък на животните с произход от обособен специализиран животновъден обект и предназначени за такъв, попадащи в обхвата на образца на ветеринарен здравен сертификат CONFINED-RUM, установен в раздел 2 от настоящата глава

Разред	Семейство	Род/вид
Artiodactyla (Чифтокопитни)	Antilocapridae (Вилороги)	<i>Antilocapra</i> spp.
	Bovidae (Кухороги)	<i>Addax</i> ssp., <i>Aepyceros</i> ssp., <i>Alcelaphus</i> ssp., <i>Ammodorcas</i> ssp., <i>Ammotragus</i> ssp., <i>Antidorcas</i> ssp., <i>Antilope</i> ssp., <i>Bison</i> ssp., <i>Bos</i> ssp. (включително <i>Bibos</i> , <i>Novibos</i> , <i>Poephagus</i> ), <i>Boselaphus</i> ssp., <i>Bubalus</i> ssp. (включително <i>апоа</i> ), <i>Budorcas</i> ssp., <i>Capra</i> ssp., <i>Cephalophus</i> ssp., <i>Connochaetes</i> ssp., <i>Damaliscus</i> ssp. (включително <i>Beatragus</i> ), <i>Dorcatragus</i> ssp., <i>Gazella</i> ssp., <i>Hemitragus</i> ssp., <i>Hippotragus</i> ssp., <i>Kobus</i> ssp., <i>Litocranius</i> ssp., <i>Madoqua</i> ssp., <i>Naemorhedus</i> ssp. (включително <i>Nemorhaedus</i> и <i>Capricornis</i> ), <i>Neotragus</i> ssp., <i>Oreamnos</i> ssp., <i>Oreotragus</i> ssp., <i>Oryx</i> ssp., <i>Ourebia</i> ssp., <i>Ovibos</i> ssp., <i>Ovis</i> ssp., <i>Patholops</i> ssp., <i>Pelea</i> ssp., <i>Procapra</i> ssp., <i>Pseudois</i> ssp., <i>Pseudoryx</i> ssp., <i>Raphicerus</i> ssp., <i>Redunca</i> ssp., <i>Rupicapra</i> ssp., <i>Saiga</i> ssp., <i>Sigmoceros-Alecelaphus</i> ssp., <i>Sylvicapra</i> ssp., <i>Syncerus</i> ssp., <i>Taurotragus</i> ssp., <i>Tetracerus</i> ssp., <i>Tragelaphus</i> ssp. (включително <i>Boocerus</i> ).
	Camelidae (Камили)	<i>Camelus</i> ssp., <i>Lama</i> ssp., <i>Vicugna</i> ssp.
	Cervidae (Еленови)	<i>Alces</i> ssp., <i>Axis-Hyelaphus</i> ssp., <i>Blastocerus</i> ssp., <i>Capreolus</i> ssp., <i>Cervus-Rucervus</i> ssp., <i>Dama</i> ssp., <i>Elaphurus</i> ssp., <i>Hippocamelus</i> ssp., <i>Hydropotes</i> ssp., <i>Mazama</i> ssp., <i>Megamuntiacus</i> ssp., <i>Muntiacus</i> ssp., <i>Odocoileus</i> ssp., <i>Ozotoceros</i> ssp., <i>Pudu</i> ssp., <i>Rangifer</i> ssp.
	Giraffidae (Жирафови)	<i>Giraffa</i> ssp., <i>Okapia</i> ssp.
	Moschidae (Кабаргови)	<i>Moschus</i> ssp.
	Tragulidae (Мишевидни елени)	<i>Hyemoschus</i> ssp., <i>Tragulus-Moschiola</i> ssp.

## Раздел 2

**Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на животни, изброени в глава 19, раздел 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/403 на Комисията, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв (ОБРАЗЕЦ CONFINED-RUM)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2</b> Референтен номер на сертификата	<b>I.2a</b> Референтен номер в IMSOC		
		<b>I.3</b> Централен компетентен орган	<b>QR КОД</b>		
		<b>I.4</b> Местен компетентен орган			
		<b>I.5</b> Получател/вносител	<b>I.6</b> Оператор, отговарящ за пратката		
	Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата			
	<b>I.7</b> Държава на произход	Код по ISO на държавата	<b>I.9</b> Държава по местоназначение	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8</b> Регион на произход	Код	<b>I.10</b> Регион по местоназначение	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12</b> Местоназначение			
		Име                                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата			
	<b>I.13</b> Място на товарене	<b>I.14</b> Дата и час на заминаване			
	<b>I.15</b> Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	<b>I.16</b> Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
		<b>I.17</b> Придружаващи документи			
		Вид	Код		
		Държава	Код по ISO на държавата		
		Референтен номер на търговския документ			
<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b>				
	Номер на контейнера	Номер на пломбата			
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>				
<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект					
<b>I.21</b>				<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар	
<b>I.23</b>					



I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество
					Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CONFINED-RUM

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:				
	II.1.1. идват от зоната с код: ____ - ____ <sup>(2)</sup> , от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на животни от семейства Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae, Tragulidae, предназначени за обособени специализирани животновъдни обекти, и която е включена в част 1 от приложение III към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;				
	II.1.2. са пребивавали непрекъснато в животновъдния обект на произход от раждането им или за период от най-малко 6 месеца преди датата на изпращането за Съюза, през който период в него не са въведени копитни животни от семейства Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae, Tragulidae и животни от други видове, включени в списък за същите болести като копитните от семейства Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae, Tragulidae;				
	II.1.3. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 30 дни преди датата на изпращането им за Съюза;				
	II.1.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести;				
	II.1.5. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект;				
	II.1.6. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка II.1.9., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до изпращането им за Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус;				
	II.1.7. са натоварени за изпращане за Съюза на ____/____/____ (дд/мм/гггг) <sup>(3)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) животните да не могат да избягат или да изпадат;</li> <li>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</li> <li>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</li> </ul>				
	II.1.8. са подложени на клиничен преглед в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести.				
	II.1.9. не са ваксинирани срещу шап и инфекция с вируса на чумата по говедата;				
<sup>(4)</sup> II.1.10. са ваксинирани срещу: <ul style="list-style-type: none"> <li>- <sup>(1)</sup> [антракс на ..... (дд/мм/гггг) със следната(ите) ваксина(и) ..... (наименование на използваната(ите) ваксина(и)),</li> <li>- <sup>(1)</sup> [бяс на ..... (дд/мм/гггг) със следната(ите) ваксина(и) ..... (наименование на използваната(ите) ваксина(и))].</li> </ul>					

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CONFINED-RUM

	<p>II.1.11. идват от обособен специализиран животновъден обект:</p> <p>II.1.11.1. който е одобрен от компетентния орган в съответствие с условията, определени в член 30 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>II.1.11.2. към момента на изпращане за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка и за нововъзникващи болести;</p> <p>II.1.11.3. в който към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за следните болести през последните 6 месеца:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– шап;</li> <li>– инфекция с вируса на чумата по говедата;</li> <li>– [инфекция с вируса на треската от долината Рифт,]<sup>(1)(4)</sup>;</li> <li>– [инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плевропневмония по говедата)]<sup>(1)(5)</sup></li> <li>– [инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни,]<sup>(1)(6)</sup></li> <li>– [шарка по овцете и шарка по козите,]<sup>(1)(7)</sup></li> <li>– [заразна плевропневмония по козите,]<sup>(1)(8)</sup></li> <li>– [инфекция с вируса на заразния нодуларен дерматит,]<sup>(1)(9)</sup></li> <li>– [инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap),]<sup>(1)(10)</sup></li> <li>– инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>,</li> <li>– инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i>, <i>M. tuberculosis</i>),</li> <li>– [бяс,]<sup>(1)(11)</sup></li> <li>– инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24),</li> </ul> <p>II.1.11.3. в който към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) и антракс през последните [30 дни]<sup>(1)(12)</sup>[180 дни]<sup>(1)(13)</sup>;</p> <p>II.1.11.4. около който в област с радиус от 10 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — през периода от най-малко 30 дни преди изпращането за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– шап;</li> <li>– инфекция с вируса на чумата по говедата;</li> <li>– [инфекция с <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (заразна плевропневмония по говедата),]<sup>(1)(5)</sup></li> <li>– [инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни,]<sup>(1)(6)</sup></li> <li>– [шарка по овцете и шарка по козите,]<sup>(1)(7)</sup></li> <li>– [заразна плевропневмония по козите,]<sup>(1)(8)</sup></li> <li>– [инфекция с вируса на заразния нодуларен дерматит,]<sup>(1)(9)</sup></li> <li>– [инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap),]<sup>(1)(10)</sup></li> </ul>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CONFINED-RUM

	<ul style="list-style-type: none"> <li>– инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>,</li> <li>– инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i>, <i>M. tuberculosis</i>),</li> <li>– [бяс]<sup>(1)(11)</sup></li> </ul> <p>II.1.11.5. около който в област с радиус от 150 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — през периода от най-малко 30 дни преди изпращането за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– [инфекция с вируса на треската от долината Рифт,]<sup>(1)(4)</sup>;</li> <li>– инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24),</li> <li>– инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест;</li> </ul> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.12. идват от зона, в която към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за шап през периода от последните 12 месеца.]</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.12. са подложени на вирусологично и серологично изследване за наличие на инфекция с вируса на шап, извършено в съответствие с някой от предписаните тестове за целите на международната търговия, формулирани в Ръководство за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на Световната организация по здравеопазване на животните (ОИЕ) (Ръководството на ОИЕ за сухоземни животни), с отрицателни резултати, като пробите са взети през 10-те дни преди изпращането за Съюза; и]</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.13. идват от зона, в която към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за инфекция с вируса на треската от долината Рифт през последните 48 месеца.]</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.13. те:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) са държани под карантина в защитено от вектори съоръжение в одобрения обособен специализиран животновъден обект в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане за Съюза;</li> <li>ii) не са показали симптоми на болест на инфекция с вируса на треската от долината Рифт в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане за Съюза;</li> <li>iii) са били защитени от вектори при транспортирането между защитеното от вектори съоръжение, посочено в подточка i), и натоварването за изпращане за Съюза; и</li> <li>iv) са подложени на вирус неутрализационен тест, показал отрицателни резултати, за наличие на инфекция с вируса на треската от долината Рифт в съответствие с Ръководството на ОИЕ за сухоземни животни, направен за пръв път на проби, взети на датата на започване на периода на карантина, а за втори път — на проби, взети най-малко 42 дни след тази дата и в периода от 10 дни преди изпращането за Съюза.]</li> </ul> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14. не са ваксинирани срещу инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> и идват от зона, в която към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за посочената болест през периода от последните 12 месеца.]</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14. са подложени на изследване в съответствие с определеното и предписаното в Ръководството на ОИЕ за сухоземни животни за целите на международната търговия на проби, взети в рамките на 30 дни преди датата на изпращането за Съюза.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CONFINED-RUM

<p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14.</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.15.</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.15.</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.15.</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.15.</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.15.</p> <p>II.1.16.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждане в Съюза на животни от трети държави, изброени в част 1 от приложение III към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>	<p>са кастрирани мъжки животни, без значение на каква възраст.]</p> <p>идват от зона, в която към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) през периода от последните 24 месеца.]</p> <p>държани са под карантина в защитено от вектори съоръжение в обособения специализиран животновъден обект за период от най-малко 30 дни преди датата на изпращането за Съюза и са подложени на серологично изследване за инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест, в съответствие с Ръководството на ОIE за сухоземни животни, показало отрицателни резултати и извършено най-малко 28 дни след въвеждането на животните в обособения специализиран животновъден обект.]</p> <p>държани са под карантина в защитено от вектори съоръжение в одобрения обособен специализиран животновъден обект за период от най-малко 30 дни преди датата на изпращане за Съюза и са подложени на изследване с PCR за инфекция с вируса на болестта син език (1—24) и инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест в съответствие с Ръководството на ОIE за сухоземни животни, показало отрицателни резултати и извършено най-малко 14 дни след въвеждането в обособения специализиран животновъден обект.]</p> <p>идват от област, която е сезонно свободна от болест, и през този свободен от болест период са подложени на серологично изследване за инфекция с вируса на болестта син език (1—24) и инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест в съответствие с Ръководството на ОIE за сухоземни животни, показало отрицателни резултати и извършено върху проби, взети най-малко 28 дни след въвеждането на животните в обособения специализиран животновъден обект.]</p> <p>идват от област, която е сезонно свободна от болест, и през този период са подложени на изследване с PCR за инфекция с вируса на болестта син език (1—24) и инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест в съответствие с Ръководството на ОIE за сухоземни животни, показало отрицателни резултати и извършено върху проби, взети най-малко 14 дни след въвеждането на животните в одобрения обособен специализиран животновъден обект.]</p> <p>третиран са най-малко два пъти през периода от 40 дни преди изпращането за Съюза срещу вътрешни и външни паразити със следния(те) продукт(и) ..... Посочете активните съставки и дозите на използваните продукти .....</p>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат CONFINED-RUM

<p><b>Част I:</b> Поле I.27: „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграфи 1 и 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p><b>Част II:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>(1) Оставете, ако е приложимо.</li><li>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение III към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</li><li>(3) Дата на натоварване: не се разрешава въвеждане на посочените животни, когато те са натоварени за изпращане за Съюза преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от третата държава, територията или зоната от нея, посочена в точка II.1.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на такива животни от посочената трета държава, територия или зона от нея.</li><li>(4) Не е приложимо за животни от семейство Tragulidae.</li><li>(5) Приложимо само за говеда и <i>Syncerus caffer</i>.</li><li>(6) Приложимо само за овце, кози, Камилови и Еленови.</li><li>(7) Приложимо само за овце и кози.</li><li>(8) Приложимо само за кози и <i>Gazella spp.</i></li><li>(9) Приложимо само за говеда.</li><li>(10) Приложимо само за кози и Камилови.</li><li>(11) Приложимо само за животни от семейство Bovidae, Камилови и Еленови.</li><li>(12) Не е приложимо за Камилови.</li><li>(13) Приложимо само за Камилови.</li></ol>		
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>		<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

**ГЛАВА 20**  
**(ОБРАЗЕЦ CONFINED-SUI)**

**Раздел 1**

Списък на животните с произход от обособен специализиран животновъден обект и предназначени за такъв, попадащи в обхвата на образца на ветеринарен здравен сертификат CONFINED-SUI, установен в раздел 2 от настоящата глава

<b>Разред</b>	<b>Семейство</b>	<b>Род/вид</b>
Artiodactyla (Чифтокопитни)	Suidae (Свине)	<i>Babyrousa</i> ssp., <i>Hylochoerus</i> ssp., <i>Phacochoerus</i> ssp., <i>Potamochoerus</i> ssp., <i>Sus</i> ssp.
	Tayassuidae	<i>Catagonus</i> ssp., <i>Pecari-Tayassu</i> ssp.

## Раздел 2

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЖИВОТНИ, ИЗБРОЕНИ В ГЛАВА 20, РАЗДЕЛ 1 ОТ ПРИЛОЖЕНИЕ II КЪМ РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) 2021/403 НА КОМИСИЯТА, КОИТО СА С ПРОИЗХОД ОТ ОБОСОБЕН СПЕЦИАЛИЗИРАН ЖИВОТНОВЪДЕН ОБЕКТ И СА ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА ТАКЪВ (ОБРАЗЕЦ CONFINED-SUI)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС						
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1</b>	<b>Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.2</b>	<b>Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a</b>	<b>Референтен номер в IMSOC</b>	
	<b>I.3</b>			<b>Централен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>			
	<b>I.4</b>			<b>Местен компетентен орган</b>				
	<b>I.5</b>	<b>Получател/вносителя</b> Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.6</b>	<b>Оператор, отговарящ за пратката</b>  Име Адрес  Държава		Код по ISO на държавата	
	<b>I.7</b>	<b>Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9</b>	<b>Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата		
	<b>I.8</b>	<b>Регион на произход</b>	Код	<b>I.10</b>	<b>Регион по местоназначение</b>	Код		
	<b>I.11</b>	<b>Място на изпращане</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	<b>I.12</b>	<b>Местоназначение</b>  Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата		
	<b>I.13</b>	<b>Място на товарене</b>		<b>I.14</b> <b>Дата и час на заминаване</b>				
	<b>I.15</b>	<b>Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плователен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация		<b>I.16</b> <b>Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>				
				<b>I.17</b> <b>Придружаващи документи</b>  Вид Държава Референтен номер на търговския документ				Код  Код по ISO на държавата
	<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера		Номер на пломбата				
	<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>  <input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект						
<b>I.21</b>				<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
			<b>I.23</b>					



I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество
					Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CONFINED-SUI

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:				
	II.1.1. идват от зоната с код: ____ - ____ <sup>(2)</sup> , от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на животни от семейства Suidae и Tayassuidae, предназначени за обособени специализирани животновъдни обекти, и която е включена в част 1 от приложение III към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;				
	II.1.2. са пребивавали непрекъснато в животновъдния обект на произход от раждането им или за период от най-малко 6 месеца преди датата на изпращането за Съюза, през който период в него не са въвеждани животни от семейства Suidae и Tayassuidae и животни от други видове, включени в списък за същите болести като животните от семейства Suidae и Tayassuidae;				
	II.1.3. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 30 дни преди датата на изпращането им за Съюза;				
	II.1.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести;				
	II.1.5. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект;				
	II.1.6. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка II.1.9., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до изпращането им за Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус;				
	II.1.7. са натоварени за изпращане за Съюза на ____/____/____ (дд/мм/гггг) <sup>(3)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:				
	<ul style="list-style-type: none"> <li>iv) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</li> <li>v) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</li> <li>vi) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</li> </ul>				
	II.1.8. са подложени на клиничен преглед в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести.				
II.1.9. не са ваксинирани срещу шап и инфекция с вируса на чумата по говедата;					
<sup>(1)</sup> [II.1.10. са ваксинирани срещу: <ul style="list-style-type: none"> <li>– <sup>(1)</sup> [антракс на ..... (дд/мм/гггг) със следната(ите) вакцина(и) ..... (наименование на използваната(ите) вакцина(и))],</li> <li>– <sup>(1)</sup> [бяс на ..... (дд/мм/гггг) със следната(ите) вакцина(и) ..... (наименование на използваната(ите) вакцина(и))].</li> </ul>					

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CONFINED-SUI

	<p>II.1.11. идват от обособен специализиран животновъден обект:</p> <p>II.1.11.1. който е одобрен от компетентния орган в съответствие с условията, определени в член 30 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>II.1.11.2. към момента на изпращане за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка и за нововъзникващи болести;</p> <p>II.1.11.3. в който към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за следните болести през последните 6 месеца:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– шап;</li> <li>– инфекция с вируса на чумата по говедата;</li> <li>– класическа чума по свинете;</li> <li>– [африканска чума по свинете]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>,</li> <li>– бяс;</li> </ul> <p>II.1.11.3. в който към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) и антракс през последните 30 дни;</p> <p>II.1.11.4. около който в област с радиус от 10 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — през периода от най-малко 12 месеца преди изпращането за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– шап;</li> <li>– инфекция с вируса на чумата по говедата;</li> <li>– класическа чума по свинете,</li> <li>– [африканска чума по свинете]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– бяс;</li> </ul> <p>или <sup>(1)</sup> [II.1.12. идват от зона, в която към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за шап през периода от последните 12 месеца.]</p> <p>или <sup>(1)</sup> [II.1.12. са подложени на вирусологично и серологично изследване за наличие на инфекция с вируса на шап, извършено в съответствие с някои от предписаните тестове за целите на международната търговия, формулирани в Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на OIE (Ръководството на OIE за сухоземни животни), с отрицателни резултати, като пробите са взети през 10-те дни преди изпращането за Съюза; и]</p> <p>или <sup>(1)</sup> [II.1.13. идват от зона, в която към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за класическа чума по свинете през периода от последните 12 месеца.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CONFINED-SUI

	<p><i>или</i> (1) [II.1.13. са подложени на вирусологично и серологично изследване за откриване на класическа чума по свинете в съответствие с предписания за целите на международната търговия тест в Ръководството на ОИЕ за сухоземни животни върху проби, взети през периода от 30 дни преди датата на изпращането за Съюза;</p> <p>(1)(4)[<i>или</i> (1) [II.1.14. идват от зона, в която към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за класическа чума по свинете през периода от последните 12 месеца.]]</p> <p><i>или</i> (1) [II.1.14. са подложени на вирусологично и серологично изследване за откриване на африканска чума по свинете в съответствие с предписания за целите на международната търговия тест в Ръководството на ОИЕ за сухоземни животни върху проби, взети през периода от 30 дни преди датата на изпращането за Съюза.]]</p> <p><i>или</i> (1) [II.1.15. не са ваксинирани срещу инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> и идват от зона, в която към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за посочената болест през периода от последните 12 месеца.]</p> <p><i>или</i> (1) [II.1.15. са подложени на изследване в съответствие с определеното и предписаното в Ръководството на ОИЕ за сухоземни животни за целите на международната търговия на проби, взети в рамките на 30 дни преди датата на изпращането за Съюза.]</p> <p><i>или</i> (1) [II.1.15. са кастрирани мъжки животни, без значение на каква възраст.]</p> <p>II.1.16. третиран са най-малко два пъти през периода от 40 дни преди изпращането за Съюза срещу вътрешни и външни паразити със следния(те) продукт(и) ..... Посочете активните съставки и дозите на използваните продукти .....</p> <p><b>Забележки:</b> Настоящият сертификат е предназначен за въвеждане в Съюза на животни от трети държави, изброени в част 1 от приложение III към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b> Поле I.27: „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграфи 1 и 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат CONFINED-SUI

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение III към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Дата на натоварване: не се разрешава въвеждане на посочените животни, когато те са натоварени за изпращане за Съюза преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от третата държава, територията или зоната от нея, посочена в точка II.1.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на такива животни от посочената трета държава, територия или зона от нея.</p> <p>(4) Не е приложимо за животни от семейство Tayassuidae.</p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

**ГЛАВА 21**  
**(ОБРАЗЕЦ CONFINED-TRE)**

**Раздел 1**

Списък на животните с произход от обособен специализиран животновъден обект и предназначени за такъв, попадащи в обхвата на образца на ветеринарен здравен сертификат CONFINED-TRE, установен в раздел 2 от настоящата глава

<b>Разред</b>	<b>Семейство</b>	<b>Род/вид</b>
Perissodactyla (Нечифтокопитни)	Tapiridae	<i>Tapirus</i> ssp.
Perissodactyla (Нечифтокопитни)	Rhinocerotidae	<i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp.
Proboscidea (Хоботни)	Elephantidae (Слонови)	<i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.

## Раздел 2

Образец на ветеринарен здравен сертификат за въвеждане в Съюза на животни, изброени в глава 21, раздел 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/403 на Комисията, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв (ОБРАЗЕЦ CONFINED-TRE)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД	
		I.4 Местен компетентен орган		
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата		
	I.8 Регион на произход Код	I.10 Регион по местоназначение Код		
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението		
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване		
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане I.17 Придружаващи документи Вид Код Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата			
I.20 Сертифицирано като или за				
<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
I.23				

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество
					Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра		



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CONFINED-TRE

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
		<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.1.1. идват от зоната с код: ____ - ____<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на животни от семейства Tapiridae, Rhinocerotidae и Elephantidae, предназначени за обособени специализирани животновъдни обекти, и която е включена в част I от приложение III към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p>II.1.2. са пребивавали непрекъснато в животновъдния обект на произход от раждането или за период от най-малко 6 месеца преди датата на изпращането за Съюза, през който период в него не са въвеждани животни от семейства Tapiridae, Rhinocerotidae и Elephantidae и животни от други видове, включени в списък за същите болести като животните от семейства Tapiridae, Rhinocerotidae и Elephantidae.</p> <p>II.1.3. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 30 дни преди датата на изпращането им за Съюза;</p> <p>II.1.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.1.5. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект;</p> <p>II.1.6. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка II.1.9., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до изпращането им за Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус;</p> <p>II.1.7. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(3)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) животните да не могат да избягат или да изпадат;</li> <li>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</li> <li>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</li> </ul> <p>II.1.8. са подложени на клиничен преглед в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести.</p> <p>II.1.9. не са ваксинирани срещу шап и инфекция с вируса на чумата по говедата;</p> <p><sup>(1)</sup> [II.1.10. са ваксинирани срещу:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <sup>(1)</sup> [антракс на ..... (дд/мм/гггг) със следната(ите) ваксина(и) ..... (наименование на използваната(ите) ваксина(и)],</li> <li>- <sup>(1)</sup> [бяс на ..... (дд/мм/гггг) със следната(ите) ваксина(и) ..... (наименование на използваната(ите) ваксина(и))].</li> </ul>			

Част II: Сертификация/удостоверяване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CONFINED-TRE

	<p>II.1.11. идват от обособен специализиран животновъден обект:</p> <p>II.1.11.1. който е одобрен от компетентния орган в съответствие с условията, определени в член 30 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>II.1.11.2. към момента на изпращане за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка и за нововъзникващи болести;</p> <p>II.1.11.3. в който към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за следните болести през последните 6 месеца:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– [шап.]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– инфекция с вируса на чумата по говедата;</li> <li>– инфекция с вируса на треската от долината Рифт;</li> </ul> <p>II.1.11.4. в който към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за антракс през периода от последните 30 дни;</p> <p>[II.1.11.5. около който в област с радиус от 10 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — през периода от най-малко 30 дни преди изпращането за Съюза не е докладвано за шап]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>II.1.11.6. около който в област с радиус от 150 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — в периода от най-малко 30 дни преди изпращането за Съюза не е докладвано за инфекция с вируса на треската от долината Рифт;</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[или <sup>(1)</sup>] [II.1.12. идват от зона, в която към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за шап през периода от последните 12 месеца.]</p> <p>или <sup>(1)</sup> [II.1.12. са подложени на вирусологично и серологично изследване за наличие на инфекция с вируса на шап, извършено в съответствие с някой от предписаните тестове за целите на международната търговия, формулирани в Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ (Ръководството на ОИЕ за сухоземни животни), с отрицателни резултати, като пробите са взети през 10-те дни преди изпращането за Съюза; и]]</p> <p>или <sup>(1)</sup> [II.1.13. идват от зона, в която към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за инфекция с вируса на треската от долината Рифт през последните 48 месеца.]</p> <p>или <sup>(1)</sup> [II.1.13. те:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) са държани под карантина в защитено от вектори съоръжение в одобрения обособен специализиран животновъден обект в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане за Съюза;</li> <li>ii) не са показали симптоми на болест на инфекция с вируса на треската от долината Рифт в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане за Съюза;</li> <li>iii) са били защитени от вектори при транспортирането между защитеното от вектори съоръжение, посочено в подточка i), и натоварването за изпращане за Съюза; и</li> <li>iv) са подложени на вирус неутрализационен тест, показал отрицателни резултати, за наличие на инфекция с вируса на треската от долината Рифт в съответствие с Ръководството на ОИЕ за сухоземни животни, направен за пръв път на проби, взети на датата на започване на периода на карантина, а за втори път — на проби, взети най-малко 42 дни след тази дата и през периода от 10 дни преди изпращането за Съюза.</li> </ul>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат CONFINED-TRE

	<p>II.1.14. третиран са най-малко два пъти в периода от 40 дни преди изпращането за Съюза срещу вътрешни и външни паразити със следния(те) продукт(и) ..... Посочете активните съставки и дозите на използваните продукти .....</p> <p><b>Забележки:</b> Настоящият сертификат е предназначен за въвеждане в Съюза на животни от трети държави, изброени в част 1 от приложение III към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв. В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия. Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b> Поле I.27: „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграфи 1 и 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p><b>Част II:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) Оставете, ако е приложимо.</li> <li>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение III към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</li> <li>(3) Дата на натоварване: не се разрешава въвеждане на посочените животни, когато те са натоварени за изпращане за Съюза преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от третата държава, територията или зоната от нея, посочена в точка II.1.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на такива животни от посочената трета държава, територия или зона от нея.</li> <li>(4) Приложимо само за животни от семейство Elephantidae.</li> </ol>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 22

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЖИВОТНИ ОТ СЕМЕЙСТВО NIPROROTAMIDAE, КОИТО СА С ПРОИЗХОД ОТ ОБОСОБЕН СПЕЦИАЛИЗИРАН ЖИВОТНОВЪДЕН ОБЕКТ И СА ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА ТАКЪВ (ОБРАЗЕЦ CONFINED-NIPRO)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.2</b> Референтен номер на сертификата	<b>I.2a</b> Референтен номер в IMSOC	
			<b>I.3</b> Централен компетентен орган	<b>QR КОД</b>	
			<b>I.4</b> Местен компетентен орган		
	<b>I.5</b> Получател/вносител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.6</b> Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава		Код по ISO на държавата
	<b>I.7</b> Държава на произход	Код по ISO на държавата	<b>I.9</b> Държава по местоназначение		Код по ISO на държавата
	<b>I.8</b> Регион на произход	Код	<b>I.10</b> Регион по местоназначение		Код
	<b>I.11</b> Място на изпращане Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението	<b>I.12</b> Местоназначение Име Адрес Държава		Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата
		Код по ISO на държавата	<b>I.14</b> Дата и час на заминаване		
	<b>I.15</b> Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт Идентификация	<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<b>I.16</b> Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		
		<input type="checkbox"/> ППС	<b>I.17</b> Придружаващи документи  Вид Държава Референтен номер на търговския документ		
<b>I.18</b> Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19</b> Номер на контейнера/номер на пломбата		Номер на контейнера			
<b>I.20</b> Сертифицирано като или за					
		<input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект			
<b>I.21</b>	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар				
		<b>I.23</b>			

I.24		I.25 Общо количество			I.26		
I.27 Описание на пратката							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество
					Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CONFINED-NIPPO

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.а	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p> <p>II.1.1. идват от зоната с код: _____ - ____<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на животни от семейство Hippopotamidae, предназначени за обособени специализирани животновъдни обекти, и която е включена в част I от приложение III към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p>II.1.2. са пребивавали непрекъснато в животновъдния обект на произход от раждането или за период от най-малко 6 месеца преди датата на изпращането за Съюза, през който период в него не са въведени животни от семейство Hippopotamidae и животни от други видове, включени в списък за същите болести като животните от семейство Hippopotamidae.</p> <p>II.1.3. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от раждането или най-малко 30 дни преди датата на изпращането им за Съюза;</p> <p>II.1.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.1.5. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект;</p> <p>II.1.6. не са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка II.1.9., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до изпращането им за Съюза и през този период не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус;</p> <p>II.1.7. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(3)</sup> в транспортно средство, което е почиствено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</li> <li>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</li> <li>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж;</li> </ul> <p>II.1.8. са подложени на клиничен преглед в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести.</p> <p>II.1.9. не са ваксинирани срещу шап и инфекция с вируса на чумата по говедата;</p> <p><sup>(1)</sup> [II.1.10. са ваксинирани срещу:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– <sup>(1)</sup> [антракс на ..... (дд/мм/гггг) със следната(ите) ваксина(и) ..... (наименование на използваната(ите) ваксина(и)],</li> <li>– <sup>(1)</sup> [бяс на ..... (дд/мм/гггг) със следната(ите) ваксина(и) ..... (наименование на използваната(ите) ваксина(и))].</li> </ul>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CONFINED-NIPPO

	<p>II.1.11. идват от обособен специализиран животновъден обект:</p> <p>II.1.11.1. който е одобрен от компетентния орган в съответствие с условията, определени в член 30 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>II.1.11.2. към момента на изпращане за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за съответните болести от списъка и за нововъзникващи болести;</p> <p>II.1.11.3. в който към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за следните болести през периода от последните 6 месеца:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– шап;</li> <li>– инфекция с вируса на чумата по говедата;</li> <li>– [инфекция с вируса на треската от долината Рифт,]<sup>(1)(4)</sup>;</li> <li>– инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>,</li> <li>– инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. capare</i>, <i>M. tuberculosis</i>),</li> </ul> <p>II.1.11.3. в който към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) и антракс през последните 30 дни;</p> <p>II.1.11.4. около който в област с радиус от 10 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — в периода от най-малко 30 дни преди изпращането за Съюза не е докладвано за нито една от следните болести от списъка:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– шап;</li> <li>– инфекция с вируса на чумата по говедата;</li> <li>– инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>,</li> <li>– инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. capare</i>, <i>M. tuberculosis</i>);</li> </ul> <p>II.1.11.5. около който в област с радиус от 150 km — когато е целесъобразно, включваща територия на съседна държава — в периода от най-малко 30 дни преди изпращането за Съюза не е докладвано за инфекция с вируса на треската от долината Рифт;</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.12. идват от зона, в която към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за шап през периода от последните 12 месеца.]</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.12. са подложени на вирусологично и серологично изследване за наличие на инфекция с вируса на шап, извършено в съответствие с някой от предписаните тестове за целите на международната търговия, формулирани в Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ (Ръководството на ОИЕ за сухоземни животни), с отрицателни резултати, като пробите са взети през 10-те дни преди изпращането за Съюза; и]</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.13. идват от зона, в която към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за инфекция с вируса на треската от долината Рифт през последните 48 месеца.]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CONFINED-NIPPO

	<p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.13.    те:</p> <p>i)   са държани под карантина в защитено от вектори съоръжение в одобрения обособен специализиран животновъден обект в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане за Съюза;</p> <p>ii)  не са показали симптоми на болест на инфекция с вируса на треската от долината Рифт в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане за Съюза;</p> <p>iii) са били защитени от вектори при транспортирането между защитеното от вектори съоръжение, посочено в подточка i), и натоварването за изпращане за Съюза; и</p> <p>iv)  са подложени на вирус неутрализиращ тест, показал отрицателни резултати, за наличие на инфекция с вируса на треската от долината Рифт в съответствие с Ръководството на ОИЕ за сухоzemни животни, направен за пръв път на проби, взети на датата на започване на периода на карантина, а за втори път — на проби, взети най-малко 42 дни след тази дата и в периода от 10 дни преди изпращането за Съюза.</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14.    не са ваксинирани срещу инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> и идват от зона, в която към датата на издаване на настоящия сертификат не е докладвано за посочената болест през периода от последните 12 месеца.]</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14.    са подложени на изследване в съответствие с определеното и предписаното в Ръководството на ОИЕ за сухоzemни животни за целите на международната търговия на проби, взети през периода от 30 дни преди датата на изпращането за Съюза.]</p> <p><i>или</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14.    са кастрирани мъжки животни, без значение на каква възраст.]</p> <p>[II.1.15.        третиран са най-малко два пъти в периода от 40 дни преди изпращането за Съюза срещу вътрешни и външни паразити със следния(те) продукт(и) ..... Посочете активните съставки и дозите на използваните продукти .....</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждане в Съюза на животни от семейство Hippopotamidae, които са с произход от обособен специализиран животновъден обект и са предназначени за такъв.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.27:        „Система за идентификация и идентификационен номер“: Посочете системата за идентификация (например ушна марка, татуировка, транспондер и т.н. от списъка в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията) и индивидуалните идентификационни кодове на животните в съответствие с член 21, параграфи 1 и 3 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



ДЪРЖАВА

Образец на сертификат CONFINED-NIPPO

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение III към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Дата на натоварване: не се разрешава въвеждане на посочените животни, когато те са натоварени за изпращане за Съюза преди датата на разрешението за въвеждане в Съюза от третата държава, територията или зоната от нея, посочена в точка II.1.1, или през период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки спрямо въвеждането на такива животни от посочената трета държава, територия или зона от нея.</p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 23

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ДОМАШНИ ПТИЦИ ЗА РАЗПЛОД, РАЗЛИЧНИ  
ОТ ЩРАУСОВИ ПТИЦИ, И НА ДОМАШНИ ПТИЦИ ЗА ОТГЛЕЖДАНЕ,  
РАЗЛИЧНИ ОТ ЩРАУСОВИ ПТИЦИ (ОБРАЗЕЦ ВРР)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС			
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава	<b>I.2 Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a Референтен номер в IMSOC</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>		
	Код по ISO на държавата	<b>I.4 Местен компетентен орган</b>			
	<b>I.5 Получател/вносител</b> Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, отговарящ за пратката</b> Име Адрес  Държава		Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава		
				Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт Идентификация	<input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> ППС	<b>I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>		
		<b>I.17 Придружаващи документи</b>  Вид Държава Референтен номер на търговския документ			
		Код	Код по ISO на държавата		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата				
<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>					
	<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване</b> Трета държава	Код по ISO на държавата	<b>I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар</b>			
		<b>I.23</b>			

I.24 Общ брой опаковки	I.25 Общо количество	I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)
<b>I.27 Описание на пратката</b>		
Код по КН	Биологичен	Подвид/категория
	вид	Количество

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ВРР

II. Здравна информация		II.a Референтен номер на сертификата	II.b Референтен номер в IMSO C												
<p><b>II.1. Удостоверение за общественото здраве</b> [*да се заличи, ако Съюзът не е крайното местоназначение на животните]</p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам следното по отношение на [домашните птици за разплод<sup>(6)</sup>, различни от щраусови птици]<sup>(3)</sup> [домашните птици за отглеждане<sup>(7)</sup>, различни от щраусови птици]<sup>(3)</sup>, описани в част I:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1.1. Програмата за контрол на <i>Salmonella</i>, посочена в член 10 от Регламент (ЕО) № 2160/2003, и специалните изисквания във връзка с използването на антимикробни средства и ваксини, определени в Регламент (ЕО) № 1177/2006 на Комисията, са били приложени по отношение на стадото на произход и то е изследвано за серотипове на <i>Salmonella</i>, които са от значение за общественото здраве:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Идентификация на стадото</th> <th rowspan="2">Възраст на птиците</th> <th rowspan="2">Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]</th> <th colspan="2">Резултат от всички изследвания в стадото<sup>(2)</sup></th> </tr> <tr> <th>Положителен</th> <th>Отрицателен</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p>От съображения, различни от програмата за контрол на <i>Salmonella</i>, през последните три седмици преди въвеждането в Съюза:</p> <p><sup>(3)</sup>или [на домашните птици за разплод и за отглеждане, различни от щраусови птици, не са давани антимикробни средства.]</p> <p><sup>(3)(4)</sup>или [на домашните птици за разплод и за отглеждане, различни от щраусови птици, са давани следните антимикробни средства: .....]]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1.2. Ако става въпрос за домашни птици за разплод, в рамките на програмата за контрол, посочена в точка II.1.1., не е открита нито <i>Salmonella</i> Enteritidis, нито <i>Salmonella</i> Typhimurium.]</p> <p><sup>(5)</sup>[II.1.3. Ако държавата членка по местоназначение е Финландия или Швеция:</p> <p><sup>(3)</sup> или [домашните птици за разплод са били изследвани за <i>Salmonella</i> с отрицателен резултат в съответствие с правилата, определени в Решение 2003/644/ЕО на Комисията.]</p> <p><sup>(3)</sup> или [кокошките носачки (домашни птици за отглеждане с цел производство на яйца за консумация) са били изследвани с отрицателен резултат в съответствие с правилата, определени в Решение 2004/235/ЕО на Комисията.]]</p> <p><b>II.2. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че [домашните птици за разплод<sup>(6)</sup>, различни от щраусови птици]<sup>(3)</sup> [домашните птици за отглеждане<sup>(7)</sup>, различни от щраусови птици]<sup>(3)</sup>, описани в част I от настоящия сертификат:</p> <p>II.2.1. идват от зоната с код __ - __<sup>(8)</sup>, която към датата на издаване на настоящия сертификат:</p> <p>а) има разрешение за и е включена в списъка в част I от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията по отношение на въвеждането в Съюза на домашни птици за разплод, различни от щраусови птици, и домашни птици за отглеждане, различни от щраусови птици;</p> <p>б) провежда програма за надзор на болести по отношение на високопатогенната инфлуенца по птиците в съответствие с член 37, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>в) се счита за свободна от високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>г) се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасылската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p>				Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(2)</sup>		Положителен	Отрицателен					
Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(2)</sup>												
			Положителен	Отрицателен											

Част II: Сертификация/удостоверяване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ВРР

II.2.2.	идват от зоната, посочена в точка II.2.1, където:
<sup>(3)</sup> или	[а] не е провеждана ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]
<sup>(3)(9)</sup> или	[а] е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]
<sup>(3)</sup> или	[б] ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които не отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, е забранена.]
<sup>(3)(10)</sup> или	<p>[б] ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят само на общите критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранена, и животните:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) не са ваксинирани с такива ваксини в продължение на период от най-малко 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</li> <li>ii) идват от стадо или стада, които са подложени на тест за изолиране на вируса<sup>(11)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест, извършен върху случайна проба от клоакални натривки от най-малко 60 птици от всяко стадо, взета не по-рано от 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза, и при която не са установени птичи парамиксовируси с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;</li> <li>iii) са държани в изолация под официален надзор в животновъдния обект на произход през посочения в подточка ii) 2-седмичен период;</li> <li>iv) през периода от 60 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не са били в контакт с домашни птици, които не отговарят на условията, посочени в подточки i) и ii).]</li> </ul>
II.2.3.	са пребивавали в зоната, посочена в точка II.2.1, за непрекъснат период от най-малко:
<sup>(3)(12)</sup> или	[3 месеца непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза или от излюпването, ако са на възраст под 3 месеца.]
<sup>(3)(13)</sup> или	[6 седмици непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза или от излюпването, ако са на възраст под 6 седмици.]
	и ако са внесени в зоната, посочена в точка II.2.1, вносът е извършен в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото съответните изисквания на Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и зоната, от която са внесени животните, е включена в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на въвеждането в Съюза на домашни птици за разплод, различни от щраусови птици, и домашни птици за отглеждане, различни от щраусови птици;
II.2.4.	идват от животновъдния обект, посочен в поле I.11, одобрен от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, и:
	а) действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето;
	б) който е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
	в) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ВРР

<p>г) към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</p> <p>д) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>е) в който не е докладвано за потвърден случай на инфекция с вируси на нископатогенна инфлуенца по птиците в продължение на най-малко 21 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>ж) където:</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i>.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i> и са приложени мерките, предвидени в член 44, буква г) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p>з) където:</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не е била потвърдена микоплазмоза по птиците (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i>).]</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е била потвърдена микоплазмоза по птиците (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i>) и са приложени мерките, предвидени в член 44, буква д) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p>II.2.5. идват от стадо, което:</p> <p>а) не е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците;</p> <p><sup>(3)</sup>или [б) не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [б) през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>(14)</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">Идентификация на стадото</th> <th style="text-align: center;">Възраст на птиците</th> <th style="text-align: center;">Дата на вакцинацията</th> <th style="text-align: center;">Наименование и тип на използвания щам на вируса</th> <th style="text-align: center;">Номер на партидата на ваксината</th> <th style="text-align: center;">Наименование на ваксината</th> <th style="text-align: center;">Производител на ваксината</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p style="text-align: right;">]</p> <p>в) подложено е на програма за надзор на болести, която отговаря на изискванията, изложени в приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, и е установено, че не е инфектирано или не показва признаци, даващи основания за съмнение за инфекция със следните агенти:</p> <p><sup>(3)</sup>или [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> и <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (за <i>Gallus gallus</i>).]</p>	Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на вакцинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината								<p>г) към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</p> <p>д) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>е) в който не е докладвано за потвърден случай на инфекция с вируси на нископатогенна инфлуенца по птиците в продължение на най-малко 21 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>ж) където:</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i>.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i> и са приложени мерките, предвидени в член 44, буква г) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p>з) където:</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не е била потвърдена микоплазмоза по птиците (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i>).]</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е била потвърдена микоплазмоза по птиците (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i>) и са приложени мерките, предвидени в член 44, буква д) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p>II.2.5. идват от стадо, което:</p> <p>а) не е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците;</p> <p><sup>(3)</sup>или [б) не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [б) през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>(14)</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">Идентификация на стадото</th> <th style="text-align: center;">Възраст на птиците</th> <th style="text-align: center;">Дата на вакцинацията</th> <th style="text-align: center;">Наименование и тип на използвания щам на вируса</th> <th style="text-align: center;">Номер на партидата на ваксината</th> <th style="text-align: center;">Наименование на ваксината</th> <th style="text-align: center;">Производител на ваксината</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p style="text-align: right;">]</p> <p>в) подложено е на програма за надзор на болести, която отговаря на изискванията, изложени в приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, и е установено, че не е инфектирано или не показва признаци, даващи основания за съмнение за инфекция със следните агенти:</p> <p><sup>(3)</sup>или [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> и <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (за <i>Gallus gallus</i>).]</p>	Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на вакцинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината							
Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на вакцинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината																							
Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на вакцинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината																							

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ВРР

(3)или	[ <i>Salmonella arizonae</i> (серогрупа O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> и <i>Salmonella Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> и <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (за <i>Meleagris gallopavo</i> ).]
(3)или	[ <i>Salmonella Pullorum</i> и <i>Salmonella Gallinarum</i> (за <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasianus colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> и <i>Anas spp.</i> .)]
г)	е подложено на клиничен преглед <sup>(15)</sup> в рамките на 24 часа преди натоварването на животните за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;
П.2.6.	са пребивавали в животновъдния обект, посочен в поле I.11, от излюпването или за непрекъснат период от най-малко:
(3)(12)или	[6 седмици непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза.]
(3)(13)или	[30 дни непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза.]
П.2.7.	не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от излюпването или в продължение на непрекъснат период от най-малко:
(3)(12)или	[6 седмици непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза.]
(3)(13)или	[30 дни непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза.]
П.2.8.	не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;
П.2.9.	са подложени на клиничен преглед <sup>(15)</sup> на ___/___/___ (дд/мм/гггг) в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;
П.2.10.	са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:
а)	са конструирани по такъв начин, че:
i)	животните да не могат да избягат или да изпаднат;
ii)	е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;
iii)	е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля, фураж или пера;
б)	съдържат само домашни птици от един и същ вид и категория, идващи от един и същ животновъден обект;
в)	са:
(3)или	[неизползвани и конструирани за целта контейнери за еднократна употреба, които да бъдат унищожени след първото използване.]
(3)или	[почистени и дезинфекцирани и изсушени или оставени да изсъхнат преди натоварването на животните.]
г)	са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;
д)	носят информацията, посочена в точка I от приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за домашни птици за разплод и домашни птици за отглеждане;
П.2.11.	са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг) <sup>(16)</sup> в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка П.2.10, буква а) и е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход;
(17)П.2.12.	са предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията, и те:
а)	не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;
б)	са държани в изолация в продължение на най-малко 14 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза в животновъдния обект на

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ВРР

	<p>произход или в обект за карантина под надзора на официален ветеринарен лекар, когато:</p> <p>i) домашните птици не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през периода от най-малко 21 дни преди датата на натоварване на пратката;</p> <p>ii) през този период в животновъдния обект не са въведени други птици;</p> <p>iii) не е извършена ваксинация;</p> <p>в) са показали отрицателни резултати<sup>(11)</sup> при серологични изследвания за откриване на антитела срещу вируса на нюкасълската болест, извършени върху кръвни проби на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност, като пробите са взети в периода от най-малко 14 дни преди датата на натоварването за изпращане за Съюза.]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на домашни птици за разплод и домашни птици за отглеждане, различни от щраусови птици, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8: Посочете кода на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>Поле I.27: Описание на пратката:</p> <p>„Код по КН“: Използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 01.05 или 01.06.39.</p> <p>„Категория“: изберете едно от следните: чиста линия/прародители/родители/млади носачки/друго.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Тази гаранция се прилага само за домашни птици от вида <i>Gallus gallus</i> и за пуйки.</p> <p>(2) Ако през целия живот на стадото някой от резултатите за посочените по-долу серотипове е бил положителен, посочете, че резултатът е положителен:</p> <p>— стада домашни птици за разплод: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow и <i>Salmonella</i> Infantis;</p> <p>— стада домашни птици за отглеждане: <i>Salmonella</i> Enteritidis и <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(3) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(4) Попълнете, ако е целесъобразно: посочете наименованието и активното вещество на използваните антимикробни средства.</p> <p>(5) Заличете, ако пратката не е предназначена за Финландия или Швеция.</p> <p>(6) „Домашни птици за разплод“ означава домашни птици на възраст 72 часа или повече, предназначени за производството на яйца за люпене, съгласно определението в член 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ВРР

(7)	„Домашни птици за отглеждане“ означава домашни птици на възраст 72 часа или повече, отглеждани за производство на месо, яйца за консумация или други продукти или за възстановяване на запасите от пернат дивеч, съгласно определението в член 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.
(8)	Код на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
(9)	Прилага се само за зони, в които е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „А“ в колона 6 от таблицата.
(10)	Тази гаранция се изисква само за домашни птици, идващи от зони, в които използването на ваксини срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест, отговарящи само на общите критерии от приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранено, в съответствие с член 37, буква д), подточка ii) от посочения акт, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „В“ в колона 6 от таблицата.
(11)	Следва да се направят изследвания върху проби, взети от компетентния орган на държавата или територията на произход или под негов контрол, а изследването следва да се направи в официална лаборатория, определена в съответствие с член 37 от Регламент (ЕС) 2017/625.
(12)	Приложимо за домашни птици за разплод и домашни птици за отглеждане, предназначени за производството на месо, яйца за консумация или други продукти.
(13)	Приложимо за домашни птици за отглеждане с цел възстановяване на запасите от пернат дивеч.
(14)	Да се попълни, когато животните са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.
(15)	Клиничният преглед трябва да е извършен от официален ветеринарен лекар на държавата или територията на произход.
(16)	Датата на натоварването не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки по отношение на въвеждането на тези животни от посочената зона.
(17)	Тази гаранция се изисква само за пратки, предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	Квалификац ия и длъжност
Дата	Подпис
Печат	

## ГЛАВА 24

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЩРАУСОВИ ПТИЦИ ЗА РАЗПЛОД И НА ЩРАУСОВИ ПТИЦИ ЗА ОТГЛЕЖДАНЕ (ОБРАЗЕЦ BPR)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a Референтен номер в IMSOC</b>	
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател/вносител</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, отговарящ за пратката</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b> Код по ISO на държавата		
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b> Код		
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	<b>I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>		
		<b>I.17 Придружаващи документи</b>  Вид                      Код  Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера		Номер на пломбата		
<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>				
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване</b> Трета държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар</b>			
	<b>I.23 <input type="checkbox"/> За повторно въвеждане</b>			

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)	
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Система за идентификация	Идентификационен номер	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат BPR

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.а	II.б
	II.а	Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че [щраусовите птици за разплод<sup>(1)</sup>]<sup>(2)</sup> [щраусовите птици за отглеждане<sup>(3)</sup>]<sup>(2)</sup>, описани в настоящия сертификат:</p> <p>II.1.1. идват от зоната с код __ - __<sup>(4)</sup>, която към датата на издаване на настоящия сертификат:</p> <p>а) има разрешение за и е включена в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията по отношение на въвеждането в Съюза на щраусови птици за разплод и на щраусови птици за отглеждане;</p> <p>б) провежда програма за надзор на болести по отношение на високопатогенната инфлуенца по птиците в съответствие с член 37, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>в) се счита за свободна от високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>II.1.2. идват от зоната, посочена в точка II.1.1, която към датата на издаване на настоящия сертификат:</p> <p><sup>(2)</sup>или [се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасылската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(5)</sup>или [не се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасылската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 и животните:</p> <p>а) са били поставени под официален надзор за период от най-малко 21 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</p> <p>б) са били държани в пълна изолация по време на периода, посочен в буква а), далеч от пряк или непряк контакт с други птици, в съоръжения, които са одобрени за тази цел от компетентния орган на държавата или територия на произход;</p> <p>в) са били подложени на изследване за откриване на вируса<sup>(6)</sup> за инфекция с вируса на нюкасылската болест:</p> <p>i) което е извършено върху клоакални натривки или проби от изпражнения, взети от всяка щраусова птица в рамките на 7—10 дни от датата, на която щраусовите птици са поставени под официалния надзор, посочен в буква а);</p> <p>ii) при които не са открити изолати на птичи парамиксовирус тип 1 с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;</p> <p>iii) с благоприятни резултати за всички птици в пратката, преди те да напуснат съоръженията, посочени в буква б), за изпращане за Съюза;</p> <p>г) идват от стада, в които е извършен надзор за инфекция с вируса на нюкасылската болест, който надзор е извършен в съответствие със статистически обоснован план за вземане на проби, с отрицателни резултати, за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди датата на изпращане на пратката за въвеждане в Съюза.]</p> <p>II.1.3. идват от зоната, посочена в точка II.1.1, където:</p> <p><sup>(2)</sup>или [а) не е провеждана ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(7)</sup>или [а) е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [б) ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасылската болест с ваксини, които не отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, е забранена.]</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(8)</sup>или [б) ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасылската болест с ваксини, които отговарят само на общите критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранена, и животните:</p> <p>i) не са ваксинирани с такива ваксини в продължение на период от най-малко 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</p>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ВРР

	<p>ii) идват от стадо или стада, които са подложени на тест за изолиране на вируса<sup>(6)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест, извършен върху случайна проба от клоакални натривки от най-малко 60 птици от всяко стадо, взета не по-рано от 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза, и при която не са установени птичи парамиксовируси с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;</p> <p>iii) са държани в изолация под официален надзор в животновъдния обект на произход през посочения в подточка ii) 2-седмичен период;</p> <p>iv) през периода от 60 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не са били в контакт с домашни птици, които не отговарят на условията, посочени в подточки i) и ii).]</p> <p>П.1.4. са пребивавали в зоната, посочена в точка П.1.1, за непрекъснат период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза или от излюпването, ако са на възраст под 3 месеца;</p> <p>и ако са внесени в зоната, посочена в точка П.1.1, вносът е извършен в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото съответните изисквания на Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и зоната, от която са внесени животните, е включена в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на въвеждането в Съюза на щраусови птици за разплод и на щраусови птици за отглеждане;</p> <p>П.1.5. идват от животновъдния обект, посочен в поле I.11, одобрен от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото и определените в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, и:</p> <p>а) действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето;</p> <p>б) който е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>в) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>г) към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</p> <p>д) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>е) в който не е докладвано за потвърден случай на инфекция с вируси на нископатогенна инфлуенца по птиците в продължение на най-малко 21 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>П.1.6. идват от стадо, което:</p> <p>а) не е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците;</p> <p><sup>(2)</sup>или б) не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза.]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ВРР

<p>(<sup>2</sup>)или [б]</p> <p>(9)</p>	<p>през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p>						
	Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на вакцинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината
	<p>в) е подложено на клиничен преглед<sup>(10)</sup> в рамките на 24 часа преди натоварването на животните за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p>						
II.1.7.	са пребивавали в животновъдния обект, посочен в поле I.11, от излюпването или за непрекъснат период от най-малко 6 седмици непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;						
II.1.8.	не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от излюпването или в продължение на непрекъснат период от най-малко 6 седмици непосредствено преди датата на натоварването за изпращане за Съюза;						
II.1.9.	не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;						
II.1.10.	са подложени на клиничен преглед <sup>(10)</sup> на ___/___/___ (дд/мм/гггг) в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;						
II.1.11.	са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:						
	а) са конструирани по такъв начин, че:						
	i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;						
	ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;						
	iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля, фураж или пера;						
	б) съдържат само домашни птици от един и същ вид и категория, идващи от един и същ животновъден обект;						
	в) са:						
( <sup>2</sup> )или	[неизползвани и конструирани за целта контейнери за еднократна употреба, които да бъдат унищожени след първото използване.]						
( <sup>2</sup> )или	[почистени и дезинфекцирани и изсушени или оставени да изсъхнат преди натоварването на животните.]						

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ВРР

<p>г) са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;</p> <p>д) носят информацията, посочена в точка 1 от приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за домашни птици за разплод и домашни птици за отглеждане;</p> <p>II.1.12. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(11)</sup> в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка II.1.11, буква а) и е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход;</p> <p><sup>(12)</sup>II.1.13. са предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията, и те:</p> <p>а) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p> <p>б) са държани в изолация в продължение на най-малко 14 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза в животновъдния обект на произход или в обект за карантина под надзора на официален ветеринарен лекар, когато:</p> <p>i) домашните птици не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през периода от най-малко 21 дни преди датата на натоварване на пратката;</p> <p>ii) през този период в животновъдния обект не са въведени други птици;</p> <p>iii) не е извършена ваксинация;</p> <p>в) са показали отрицателни резултати<sup>(6)</sup> при серологични изследвания за откриване на антитела срещу вируса на нюкасълската болест, извършени върху кръвни проби на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност, като пробите са взети в периода от най-малко 14 дни преди датата на натоварването за изпращане за Съюза.]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на щраусови птици за разплод или щраусови птици за отглеждане, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8: Посочете кода на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>Поле I.27: Описание на пратката:          „Код по КН“: Използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 01.06.39.          „Система за идентификация“: Животното трябва да бъде индивидуално идентифицирано с пръстени около шията или с инжектируем транспондер в съответствие с член 43 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.          „Категория“: изберете едно от следните: чиста линия/прародители/родители/друго.          „Идентификационен номер“: Посочете идентификационния номер, който трябва да включва кода на държавата или територията на произход в съответствие със стандартите ISO в съответствие с член 43 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p>	
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BPR

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) „Щраусови птици за разплод“ означава щраусови птици на възраст 72 часа или повече, предназначени за производството на яйца за люпене, съгласно определеното в Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p>(2) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(3) „Щраусови птици за отглеждане“ означава щраусови птици на възраст 72 часа или повече, отглеждани за производство на месо, яйца за консумация или други продукти, съгласно определеното Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p>(4) Код на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(5) Тази гаранция се изисква само за пратки от зони, които не се считат за свободни от инфекцията с вируса на нюкасълската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „С“ в колона 6 от таблицата.</p> <p>(6) Следва да се направят изследвания върху проби, взети от компетентния орган на държавата или територията на произход или под негов контрол, а изследването следва да се направи в официална лаборатория, определена в съответствие с член 37 от Регламент (ЕС) 2017/625.</p> <p>(7) Прилага се само за зони, в които е проведена ваксинацията срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „А“ в колона 6 от таблицата.</p> <p>(8) Тази гаранция се изисква само за домашни птици, идващи от зони, в които използването на ваксини срещу инфекцията с вируса на нюкасълската болест, отговарящи само на общите критерии от приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранено, в съответствие с член 37, буква д), подточка ii) от посочения акт, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „В“ в колона 6 от таблицата.</p> <p>(9) Да се попълни, когато животните са ваксинирани срещу инфекцията с вируса на нюкасълската болест.</p> <p>(10) Клиничният преглед трябва да е извършен от официален ветеринарен лекар на държавата или територията на произход.</p> <p>(11) Датата на натоварването не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки по отношение на въвеждането на тези животни от посочената зона.</p> <p>(12) Тази гаранция се изисква само за пратки, предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекцията с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689.</p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>



## ГЛАВА 25

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЕДНОДНЕВНИ ПИЛЕТА, РАЗЛИЧНИ ОТ  
ЩРАУСОВИ ПТИЦИ (ОБРАЗЕЦ DOC)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC		
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката  Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата			
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата			
	I.8 Регион на произход Код	I.10 Регион по местоназначение Код			
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението	I.12 Местоназначение  Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението			
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване			
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		I.17 Придружаващи документи  Вид Код Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ	
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата			
I.20 Сертифицирано като или за		<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането			
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата		I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
		I.23			

I.24 Общ брой опаковки	I.25 Общо количество	I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)
<b>I.27 Описание на пратката</b>		
Код по КН	Биологичен	Подвид/категория
	вид	Количество

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат DOC

II. Здравна информация		II. а	Референтен номер на сертификата	II. б	Референтен номер в IMSOC
<b>II.1. Удостоверение за общественото здраве</b> [*да се заличи, ако Съюзът не е крайното местоназначение на животните]					
<sup>(1)</sup> [II.1.1. Програмата за контрол на <i>Salmonella</i> , посочена в член 10 от Регламент (ЕО) № 2160/2003, и специалните изисквания във връзка с използването на антимикробни средства и ваксини, определени в Регламент (ЕО) № 1177/2006 на Комисията, са били приложени по отношение на родителското стадо на произход и то е изследвано за серотипове на <i>Salmonella</i> , които са от значение за общественото здраве:					
Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(2)</sup>		
			Положителен	Отрицателен	
<p>Специалните изисквания във връзка с използването на антимикробни средства и ваксини, определени в Регламент (ЕО) № 1177/2006, са били приложени по отношение на еднодневните пилета.</p> <p>От съображения, различни от програмата за контрол на <i>Salmonella</i>:</p> <p><sup>(3)</sup>или [на еднодневните пилета не са давани антимикробни средства (в т.ч. инжектиране in ovo).]</p> <p><sup>(3)(4)</sup>или [на еднодневните пилета са давани следните антимикробни средства (в т.ч. инжектиране in ovo) .....]</p>					
<sup>(1)</sup> [II.1.2. Ако еднодневните пилета са предназначени за разплод, в рамките на програмата за контрол, посочена в точка II.1.1., не е открита нито <i>Salmonella</i> Enteritidis, нито <i>Salmonella</i> Typhimurium.]					
<sup>(5)</sup> [II.1.3. Ако държавата членка по местоназначение е Финландия или Швеция, еднодневните пилета, предназначени за въвеждане в стада домашни птици за разплод или в стада домашни птици за отглеждане, идват от стада, които са показали отрицателни резултати при изследване за <i>Salmonella</i> в съответствие с правилата, определени в Решение 2003/644/ЕО на Комисията.]					
<b>II.2. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b>					
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че еднодневните пилета <sup>(6)</sup> , различни от шраусови птици, описани в настоящия сертификат:					
II.2.1. са излюпени в зоната с код _ _ - _ <sup>(7)</sup> , която към датата на издаване на настоящия сертификат:					
а) има разрешение за и е включена в списъка в част I от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията по отношение на въвеждането в Съюза на еднодневни пилета, различни от шраусови птици;					
б) провежда програма за надзор на болести по отношение на високопатогенната инфлуенца по птиците в съответствие с член 37, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;					
в) се счита за свободна от високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;					
г) се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;					
II.2.2. идват от зоната, посочена в точка II.2.1, където:					
<sup>(3)</sup> или [а] не е провеждана ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]					
<sup>(3)(8)</sup> или [а] е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]					

Част II: Сертификация/удостоверяване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат DOC

(3)или	[б) вакцинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които не отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, е забранена.]
(3)(9)или	<p>[б) вакцинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят само на общите критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранена, и животните:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) не са ваксинирани с такива ваксини;</li> <li>ii) произхождат от стада, които: <ul style="list-style-type: none"> <li>- не са ваксинирани с такива ваксини в продължение на период от най-малко 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</li> <li>- са подложени на тест за изолиране на вируса<sup>(10)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест, извършен върху случайна проба от клоакални натривки от най-малко 60 птици от всяко стадо, взета не по-рано от 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза, и при която не са установени птичи парамиксовируси с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;</li> <li>- са държани в изолация под официален надзор в животновъдния обект на произход в продължение на 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</li> <li>- през периода от 60 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не са били в контакт с домашни птици, които не отговарят на условията, посочени в първо и второ тире по-горе;</li> </ul> </li> <li>iii) идват от яйца за люпене, които не са били в контакт в люпилнята или по време на транспортирането с домашни птици или яйца за люпене, които не отговарят на изискванията, посочени в подточка ii).]</li> </ul>
II.2.3.	<p>идват от люпилня, посочена в поле I.11, одобрена от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, и:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>а) действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето;</li> <li>б) който е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</li> <li>в) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</li> <li>г) към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</li> <li>а) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</li> </ul>

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат DOC

(11)	II.2.4.	<p>идват от стадо, което:</p> <p>а) е пребивавало в зоната, посочена в точка II.2.1, за непрекъснат период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на събиране на яйцата, от които са излюпени еднодневните пилета;</p> <p>и ако стадото е внесено в зоната, посочена в точка II.2.1, вносът е извършен в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото съответните изисквания на Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и зоната, от която са внесени животните, е включена в списъка в част I от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на въвеждането в Съюза на домашни птици за разплод, различни от шраусови птици, и домашни птици за отглеждане, различни от шраусови птици;</p> <p>б) е отглеждано за непрекъснат период от най-малко 6 седмици непосредствено преди датата на събиране на яйцата, от които са излюпени еднодневните пилета, в животновъден обект:</p> <p>i) одобрен от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035;</p> <table border="1" style="width: 100%; margin: 10px 0;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Наименование на животновъдния обект</th> <th style="width: 33%;">Адрес</th> <th style="width: 33%;">Номер на одобрението</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>ii) действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето към момента, когато яйцата за люпене, от които са излюпени еднодневните пилета, са изпратени до люпилнята;</p> <p>iii) където не е докладвано за потвърден случай на инфекция с вируси на нископатогенна инфлуенца по птиците в продължение на най-малко 21 дни преди датата на събиране на яйцата за люпене, от които са излюпени еднодневните пилета;</p> <p>iv) където:</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i>.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i> и са приложени мерките, предвидени в член 46, буква г) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p>v) където:</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не е била потвърдена микоплазмоза по птиците (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i>).]</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е била потвърдена микоплазмоза по птиците (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i>) и са приложени мерките, предвидени в член 46, буква д) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [в) не е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]</p> <p><sup>(3)(8)</sup>или [в) е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [г) не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза.]</p>	Наименование на животновъдния обект	Адрес	Номер на одобрението			
Наименование на животновъдния обект	Адрес	Номер на одобрението						

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ДОС

<p>(3)или (12)</p>	<p>[г] през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p>														
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Идентификация на стадото</th> <th>Възраст на птиците</th> <th>Дата на ваксинацията</th> <th>Наименование и тип на използвания щам на вируса</th> <th>Номер на партидата на ваксината</th> <th>Наименование на ваксината</th> <th>Производител на ваксината</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на ваксинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината							
Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на ваксинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината									
	<p>д) подложено е на програма за надзор на болести, която отговаря на изискванията, изложени в приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, и е установено, че не е инфектирано или не показва признаци, даващи основания за съмнение за инфекция със следните агенти:</p> <p>(3)или [Salmonella Pullorum, Salmonella Gallinarum и Mycoplasma gallisepticum (за Gallus gallus).]</p> <p>(3)или [Salmonella arizonae (серогрупа O:18(k)), Salmonella Pullorum и Salmonella Gallinarum, Mycoplasma meleagridis и Mycoplasma gallisepticum (за Meleagris gallopavo).]</p> <p>(3)или [Salmonella Pullorum и Salmonella Gallinarum (за Numida meleagris, Coturnix coturnix, Phasianus colchicus, Perdix perdix и Anas spp).]</p> <p>II.2.5. са излюпени от яйца за люпене, които:</p> <p>а) отговарят на изискванията във връзка с въвеждането в Съюза, установени в част III, дял 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>б) преди изпращането им за люпилнята, те са маркирани в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход;</p> <p>в) са дезинфекцирани в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход;</p> <p>г) не са били в контакт с домашни птици или яйца за люпене с по-нисък здравен статус, с птици, отглеждани в плен, или с диви птици нито по време на транспортирането им до люпилнята, нито в люпилнята;</p> <p>II.2.6. са пребивавали:</p> <p>а) в държавата или територията или зоната от нея, посочени в точка II.2.1, от излюпването;</p> <p>б) в животновъдния обект, посочен в поле I.11, от излюпването;</p> <p>II.2.7. не са ваксинирани срещу високопатогенна инфлуенца по птиците;</p> <p>II.2.8. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.2.9. са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:</p> <p>а) са конструирани по такъв начин, че:</p> <p>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</p> <p>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</p> <p>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля, фураж или пера;</p>														

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ДОС

	<p>б) съдържат само домашни птици от един и същ вид и категория, идващи от един и същ животновъден обект;</p> <p>в) са за еднократна употреба, чисти са и се използват за пръв път;</p> <p>г) са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;</p> <p>д) носят информацията, посочена в точка 3 от приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за едnodневни пилета;</p> <p>П.2.10. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(13)</sup> в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка П.2.9, буква а) и е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход;</p> <p><sup>14</sup>[П.2.11. са предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 6б от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията, и те:</p> <p>а) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p> <p>б) излюпени са от яйца за люпене, произхождащи от стада, които:</p> <p><sup>(3)или</sup> [не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с инактивирана ваксина.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с жива ваксина най-късно 60 дни преди датата на събиране на яйцата.]</p> <p>в) идват от люпилня, в която работните практики гарантират, че яйцата за люпене, от които са излюпени едnodневните пилета, са инкубирани по съвсем различно време и на съвсем различно място от яйца, които не отговарят на условията в буква б).]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на едnodневни пилета, различни от шраусови птици, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8: Посочете кода на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>Поле I.27: Описание на пратката:          „Код по КН“: Използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 01.05 или 01.06.39.          „Категория“: изберете едно от следните: чиста линия/прародители/родители/носачки/бройлери/други.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат DOC

<b>Част II:</b>	
(1)	Тази гаранция се прилага само за еднодневни пилета от вида <i>Gallus gallus</i> и от пуйки.
(2)	Ако през целия живот на стадото някой от резултатите за посочените по-долу серотипове е бил положителен, посочете, че резултатът е положителен: — стада домашни птици за разплод: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow и <i>Salmonella</i> Infantis; — стада домашни птици за отглеждане: <i>Salmonella</i> Enteritidis и <i>Salmonella</i> Typhimurium.
(3)	Оставете, ако е приложимо.
(4)	Оставете, ако е приложимо: посочете наименованието и активното вещество на използваните антимикробни средства.
(5)	Заличете, ако пратката не е предназначена за Финландия или Швеция.
(6)	„Еднодневни пилета“ означава домашни птици на възраст под 72 часа съгласно определението в член 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.
(7)	Код на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
(8)	Прилага се само за зони, в които е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „А“ в колона 6 от таблицата.
(9)	Тази гаранция се изисква само за домашни птици, идващи от зони, в които използването на ваксини срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест, отговарящи само на общите критерии от приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранено, в съответствие с член 37, буква д), подточка ii) от посочения акт, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „В“ в колона 6 от таблицата.
(10)	Следва да се направят изследвания върху проби, взети от компетентния орган на държавата или територията на произход или под негов контрол, а изследването следва да се направи в официална лаборатория, определена в съответствие с член 37 от Регламент (ЕС) 2017/625.
(11)	Посочете наименованието, адреса и номера на одобрението на животновъдния обект, където стадото на произход на еднодневните пилета е отглеждано през 6-те седмици непосредствено преди датата на събирането на яйцата, от които са излюпени еднодневните пилета.
(12)	Да се попълни, когато животните са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.
(13)	Датата на натоварването не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки по отношение на въвеждането на тези животни от посочената зона.
(14)	Тази гаранция се изисква само за пратки, предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалифика ция и длъжност
Печат	Подпис



ДЪРЖАВА

Образец на сертификат DOC

**(15) III. Допълнителна здравна информация във връзка с референтния номер на сертификата (поле I.2.)**

.....

Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:

- а) здравните условия в част II от настоящия сертификат продължават да се спазват;
- б) едnodневните пилета, описани в настоящия сертификат:
- i) са излюпени на ..... (дд/мм/гггг);
- ii) са подложени на клиничен преглед<sup>(16)</sup> на \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (дд/мм/гггг) в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;
- iii) не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от излюпването.

(15) Този раздел може да бъде на отделен лист, при условие че е приложен към част II от ветеринарния здравен сертификат.

(16) Клиничният преглед трябва да е извършен от официален ветеринарен лекар на държавата или територията на произход.

**Официален ветеринарен лекар**

Име (с главни букви)

Дата

Печат

Квалификац  
ия и  
длъжност

Подпис

## ГЛАВА 26

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЕДНОДНЕВНИ ПИЛЕТА ОТ ЩРАУСОВИ ПТИЦИ (ОБРАЗЕЦ DOR)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a Референтен номер в IMSOC</b>	
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател/вносите</b> Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, отговарящ за пратката</b> Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата		
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b> Код по ISO на държавата		
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b> Код		
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата  Регистрационен номер/номер на одобрението	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата  Регистрационен номер/номер на одобрението		
		<b>I.13 Място на товарене</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
		<b>I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>		
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<b>I.17 Придружаващи документи</b>			
<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени			
<input type="checkbox"/> Замразени				
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера		Номер на пломбата		
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>			
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата		<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар		
		<b>I.23</b> <input type="checkbox"/> За повторно въвеждане		

I.24 Общ брой опаковки	I.25 Общо количество	I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)
<b>I.27 Описание на пратката</b>		
Код по КН	Биологичен	Подвид/категория
	вид	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат DOR

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че еднодневните пилета<sup>(1)</sup> от щраусови птици, описани в настоящия сертификат:</p> <p>II.1.1. са излюпени в зоната с код __ - __<sup>(2)</sup>, която към датата на издаване на настоящия сертификат:</p> <p>а) има разрешение за и е включена в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията по отношение на въвеждането в Съюза на еднодневни пилета от щраусови птици;</p> <p>б) провежда програма за надзор на болести по отношение на високопатогенната инфлуенца по птиците в съответствие с член 37, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>в) се счита за свободна от високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>II.1.2. идват от зоната, посочена в точка II.1.1, която към датата на издаване на настоящия сертификат:</p> <p><sup>(3)или</sup> [се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(3)(4)или</sup> [не се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 и еднодневните пилета идват от стада:</p> <p>а) които са били поставени в изолация под официален надзор за период от най-малко 30 дни преди датата на снасяне на яйцата за люпене, от които са излюпени еднодневните пилета от тази пратка;</p> <p>б) които са били подложени на изследване за откриване на вируса<sup>(5)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест:</p> <p>i) което е извършено върху клоакални натривки или проби от изпражнения, взети от всяка щраусова птица в рамките на 7—10 дни от датата, на която щраусовите птици са поставени под официалния надзор, посочен в буква а);</p> <p>ii) при които не са открити изолати на птичи парамиксовирус тип 1 с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;</p> <p>iii) с благоприятни резултати, налични за всички птици, преди еднодневните пилета да напуснат люпилнята за изпращане за Съюза;</p> <p>в) в които е извършен надзор за инфекция с вируса на нюкасълската болест, който надзор е извършен в съответствие със статистически обоснован план за вземане на проби, с отрицателни резултати, за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди датата на изпращане на пратката за въвеждане в Съюза;</p> <p>г) които не са отглеждани с домашни птици, за които не са спазени гаранциите по букви а), б) и в) през периода от 30 дни преди датата на снасяне и по време на снасянето на яйцата за люпене, от които са излюпени еднодневните пилета в тази пратка.]</p> <p>II.1.3. идват от зоната, посочена в точка II.1.1, където:</p> <p><sup>(3)или</sup> [а] не е провеждана ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]</p> <p><sup>(3)(6)или</sup> [а] е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [б] ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които не отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, е забранена.]</p> <p><sup>(3)(7)или</sup> [б] ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят само на общите критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранена, и животните:</p> <p>i) не са ваксинирани с такива ваксини;</p>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат DOR

	<p>ii) произхождат от стада, които:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- не са ваксинирани с такива ваксини в продължение на период от най-малко 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</li> <li>- са подложени на тест за изолиране на вируса<sup>(5)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест, извършен върху случайна проба от клоакални натривки от най-малко 60 птици от всяко стадо, взета не по-рано от 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза, и при която не са установени птичи парамиксовируси с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;</li> <li>- са държани в изолация под официален надзор в животновъдния обект на произход в продължение на 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</li> <li>- през периода от 60 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не са били в контакт с домашни птици, които не отговарят на условията, посочени в първо и второ тире по-горе;</li> </ul> <p>iii) идват от яйца за люпене, които не са били в контакт в люпилнята или по време на транспортирането с домашни птици или яйца за люпене, които не отговарят на изискванията, посочени в подточка ii).]</p> <p>II.1.4. идват от люпилня, посочена в поле I.11, одобрена от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, и:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>а) действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето;</li> <li>б) който е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</li> <li>в) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</li> <li>г) към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</li> <li>д) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</li> </ul> <p>II.1.5. идват от стадо, което:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>а) е пребивавало в зона, посочена в точка II.1.1, за непрекъснат период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на събиране на яйцата, от които са излюпени едnodневните пилета;</li> </ul> <p>и ако стадото е внесено в зоната, посочена в точка II.1.1, вносът е извършен в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото съответните изисквания на Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и зоната, от която са внесени животните, е включена в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на въвеждането в Съюза на щраусови птици за разплод и на щраусови птици за отглеждане;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат DOR

(8)	б)	е отглеждано за непрекъснат период от най-малко 6 седмици непосредствено преди датата на събиране на яйцата, от които са излюпени еднодневните пилета, в животновъдни обекти:																			
	и)	одобри от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;																			
		<table border="1"> <thead> <tr> <th>Наименование на животновъдния обект</th> <th>Адрес</th> <th>Номер на одобрението</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>		Наименование на животновъдния обект	Адрес	Номер на одобрението															
Наименование на животновъдния обект	Адрес	Номер на одобрението																			
	ii)	действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето към момента, когато яйцата за люпене, от които са излюпени еднодневните пилета, са изпратени до люпилнята;																			
	iii)	където не е докладвано за потвърден случай на инфекция с вируси на нископатогенна инфлуенца по птиците в продължение на най-малко 21 дни преди датата на събиране на яйцата за люпене, от които са излюпени еднодневните пилета;																			
( <sup>3</sup> )или	[в]	не е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]																			
( <sup>3</sup> )или	[в]	е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]																			
( <sup>3</sup> )или	[г]	не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза.]																			
( <sup>3</sup> )или	[г]	през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;																			
(9)		<table border="1"> <thead> <tr> <th>Идентификация на стадото</th> <th>Възраст на птиците</th> <th>Дата на ваксинацията</th> <th>Наименование и тип на използвания щам на вируса</th> <th>Номер на партидата на ваксината</th> <th>Наименование на ваксината</th> <th>Производител на ваксината</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>						Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на ваксинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината							
Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на ваксинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината															
	П.1.6.	са излюпени от яйца за люпене, които:																			
	а)	отговарят на изискванията във връзка с въвеждането в Съюза, установени в част III, дял 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;																			
	б)	преди изпращането им за люпилнята, те са маркирани в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход;																			
	в)	са дезинфекцирани в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход;																			
	г)	не са били в контакт с домашни птици или яйца за люпене с по-нисък здравен статус, с птици, отглеждани в плен, или с диви птици нито по време на транспортирането им до люпилнята, нито в люпилнята;																			
	П.1.7.	са пребивавали:																			
	а)	в държавата или територията или зоната от нея, посочени в точка П.1.2, от излюпването;																			
	б)	в животновъдния обект, посочен в поле I.11, от излюпването;																			
	П.1.8.	не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от излюпването;																			
	П.1.9.	не са ваксинирани срещу високопатогенна инфлуенца по птиците;																			

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат DOR

<p>II.1.10.</p> <p>II.1.11.</p> <p>II.1.12.</p> <p>II.1.13.</p> <p>а)</p> <p>    i)</p> <p>    ii)</p> <p>    iii)</p> <p>б)</p> <p>в)</p> <p>г)</p> <p>д)</p> <p>II.1.14.</p> <p><sup>(12)</sup>II.1.15.</p> <p>а)</p> <p>б)</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p>в)</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на еднодневни пилета от щраусови птици, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>	<p>не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p> <p>са излюпени на ..... (дд/мм/гггг);</p> <p>са подложени на клиничен преглед<sup>(10)</sup> на ___/___/___ (дд/мм/гггг) в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p> <p>са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:</p> <p>са конструирани по такъв начин, че:</p> <p>животните да не могат да избягат или да изпаднат;</p> <p>е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</p> <p>е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля, фураж или пера;</p> <p>съдържат само домашни птици от един и същ вид и категория, идващи от един и същ животновъден обект;</p> <p>са за еднократна употреба, чисти са и се използват за пръв път;</p> <p>са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;</p> <p>носят информацията, посочена в точка 3 от приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за еднодневни пилета;</p> <p>са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(11)</sup> в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка II.1.13, буква а) и е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход;</p> <p>са предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията, и те:</p> <p>не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p> <p>излюпени са от яйца за люпене, произхождащи от стада, които:</p> <p>[не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p>[са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с инактивирана ваксина.]</p> <p>[са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с жива ваксина най-късно 60 дни преди датата на събиране на яйцата.]</p> <p>идват от люпилня, в която работните практики гарантират, че яйцата за люпене, от които са излюпени еднодневните пилета, са инкубирани по съвсем различно време и на съвсем различно място от яйца, които не отговарят на условията в буква б).]</p>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат DOR

<b>Част I:</b>	
Поле I.8:	Посочете кода на държавата, територията или зоната от нея, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от в приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
Поле I.27:	„Код по КН“: Използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 01.06.39. „Категория“: изберете едно от следните: чиста линия/прародители/родители/друго.
<b>Част II:</b>	
(1)	„Еднодневни пилета“ означава домашни птици на възраст под 72 часа съгласно определението в член 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.
(2)	Код на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
(3)	Оставете, ако е приложимо.
(4)	Тази гаранция се изисква само за пратки от зони, които не се считат за свободни от инфекция с вируса на нюкасълската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „С“ в колона 6 от таблицата.
(5)	Следва да се направят изследвания върху проби, взети от компетентния орган на държавата или територията на произход или под негов контрол, а изследването следва да се направи в официална лаборатория, определена в съответствие с член 37 от Регламент (ЕС) 2017/625.
(6)	Прилага се само за зони, в които е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „А“ в колона 6 от таблицата.
(7)	Тази гаранция се изисква само за еднодневни пилета, идващи от зони, в които използването на ваксини срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест, отговарящи само на общите критерии от приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранено, в съответствие с член 37, буква д), подточка ii) от посочения акт, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „В“ в колона 6 от таблицата.
(8)	Посочете наименованието, адреса и номера на одобрението на животновъдния обект, където стадото на произход на еднодневните пилета е отглеждано през 6-те седмици непосредствено преди датата на събирането на яйцата, от които са излюпени еднодневните пилета.
(9)	Да се попълни, когато животните са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.
(10)	Клиничният преглед трябва да е извършен от официален ветеринарен лекар на държавата или територията на произход.
(11)	Датата на натоварването не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от държавата, територията или зоната от нея в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки по отношение на въвеждането на тези животни от посочената държава, територия или зона от нея.
(12)	Тази гаранция се изисква само за пратки, предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис



## ГЛАВА 27

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЯЙЦА ЗА ЛЮПЕНЕ ОТ ДОМАШНИ ПТИЦИ,  
РАЗЛИЧНИ ОТ ЩРАУСОВИ ПТИЦИ (ОБРАЗЕЦ NER)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС			
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	<b>I.2</b> Референтен номер на сертификата	<b>I.2a</b> Референтен номер в IMSOC		
		<b>I.3</b> Централен компетентен орган	QR КОД		
		<b>I.4</b> Местен компетентен орган			
	<b>I.5</b> Получател/вносите Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	<b>I.6</b> Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата			
	<b>I.7</b> Държава на произход Код по ISO на държавата	<b>I.9</b> Държава по местоназначение Код по ISO на държавата			
	<b>I.8</b> Регион на произход Код	<b>I.10</b> Регион по местоназначение Код			
	<b>I.11</b> Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението		Регистрационен номер/номер на одобрението	
		<b>I.12</b> Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата			
	<b>I.13</b> Място на товарене	<b>I.14</b> Дата и час на заминаване			
	<b>I.15</b> Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	<b>I.16</b> Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
		<b>I.17</b> Придружаващи документи  Вид Код  Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
	<b>I.18</b> Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
<b>I.19</b> Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата			
<b>I.20</b> Сертифицирано като или за	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар				
	<b>I.23</b>				

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)	
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Система за идентификация	Идентификационен номер	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат НЕР

II. Здравна информация		II.а	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	<b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b>	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че яйцата за люпене <sup>(1)</sup> от домашни птици, различни от щраусови птици, описани в настоящия сертификат:			
	II.1.1.	идват от зоната с код __ - __ <sup>(2)</sup> , която към датата на издаване на настоящия сертификат:			
	a)	има разрешение за и е включена в списъка в част I от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията по отношение на въвеждането в Съюза на яйца за люпене от домашни птици, различни от щраусови птици;			
	b)	провежда програма за надзор на болести по отношение на високопатогенната инфлуенца по птиците в съответствие с член 105, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;			
	v)	се счита за свободна от високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;			
	г)	се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;			
	II.1.2.	идват от зоната, посочена в точка II.2.1, където:			
	<sup>(3)</sup> или [а]	не е провеждана ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]			
	<sup>(3)(4)</sup> или [а]	е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]			
	<sup>(3)</sup> или [б]	ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които не отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, е забранена.]			
	<sup>(3)(5)</sup> или [б]	ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят само на общите критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранена, и яйцата за люпене:			
	i)	произхождат от стада, които:			
	-	не са ваксинирани с такива ваксини в продължение на период от най-малко 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;			
	-	са подложени на тест за изолиране на вируса <sup>(6)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест, извършен върху случайна проба от клоакални натривки от най-малко 60 птици от всяко стадо, взета не по-рано от 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза, и при която не са установени птици парамиксовируси с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;			
	-	са държани в изолация под официален надзор в животновъдния обект на произход в продължение на 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;			
	-	през периода от 60 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не са били в контакт с домашни птици, които не отговарят на условията, посочени в първо и второ тире по-горе;			
	ii)	не са били в контакт в люпилята или по време на транспортирането с домашни птици или яйца за люпене, които не отговарят на изискванията, посочени в подточка i).]			
	II.1.3.	идват от животновъдния обект, посочен в поле I.11.:			
	<sup>(3)(7)</sup> или [а]	който е одобрен от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, и действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето към момента на събиране на яйцата за люпене.]			

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат НЕР

	<p><sup>(3)(8)</sup>или [а] който е одобрен от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, и действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето към момента на събиране на яйцата за люпене.]</p> <p>б) който е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>в) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>г) към момента на изпращане на яйцата за люпене за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</p> <p>д) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>II.1.4. идват от стадо, което:</p> <p>а) е пребивавало в зоната, посочена в точка II.1.1, за непрекъснат период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на натоварване на яйцата за люпене за изпращане за Съюза;</p> <p>и ако стадото е внесено в зоната, посочена в точка II.1.1, вносът е извършен в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото съответните изисквания на Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и зоната, от която са внесени животните, е включена в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на въвеждането в Съюза на домашни птици за разплод, различни от шраусови птици, и домашни птици за отглеждане, различни от шраусови птици;</p> <p>б) е отглеждано за непрекъснат период от най-малко 6 седмици непосредствено преди датата на натоварване на яйцата за люпене за изпращане за Съюза в животновъден обект:</p> <p>i) в който не е докладвано за потвърден случай на инфекция с вируси на нископатогенна инфлуенца по птиците в продължение на най-малко 21 дни преди датата на събиране на яйцата за люпене;</p> <p>ii) където:</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на събиране на яйцата за люпене за изпращане за Съюза не е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i>.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на събиране на яйцата за люпене за изпращане за Съюза е била потвърдена инфекция със <i>Salmonella Pullorum</i>, <i>S. Gallinarum</i> или <i>S. arizonae</i> и са приложени мерките, предвидени в член 107, буква г) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p>iii) където:</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на събиране на яйцата за люпене за изпращане за Съюза не е била потвърдена микоплазмоза по птиците (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i>).]</p> <p><sup>(3)</sup>или [през последните 12 месеца преди датата на събиране на яйцата за люпене за изпращане за Съюза е била потвърдена микоплазмоза по птиците (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> и <i>M. meleagridis</i>) и са приложени мерките, предвидени в член 107, буква д) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат НЕР

(7)	[iv]	одобрен от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035;														
(9)		<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-bottom: 10px;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Наименование на животновъдния обект</th> <th style="width: 33%;">Адрес</th> <th style="width: 33%;">Номер на одобрението</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Наименование на животновъдния обект	Адрес	Номер на одобрението											
Наименование на животновъдния обект	Адрес	Номер на одобрението														
	v)	действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето към момента на събиране на яйцата за люпене;														
	vi)	в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;														
	vii)	който е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;														
	viii)	където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;														
	ix)	към момента на изпращане на яйцата за люпене за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести.]														
	<sup>(3)</sup> или [в]	не е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]														
	<sup>(3)(4)</sup> или [в]	е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]														
	<sup>(3)</sup> или [г]	не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза.]														
	<sup>(3)</sup> или [г]	през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;														
(10)		<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin-bottom: 10px;"> <thead> <tr> <th style="width: 12.5%;">Идентификация на стадото</th> <th style="width: 12.5%;">Възраст на птиците</th> <th style="width: 12.5%;">Дата на ваксинацията</th> <th style="width: 12.5%;">Наименование и тип на използвания щам на вируса</th> <th style="width: 12.5%;">Номер на партидата на ваксината</th> <th style="width: 12.5%;">Наименование на ваксината</th> <th style="width: 12.5%;">Производител на ваксината</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на ваксинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината							
Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на ваксинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината										
	д)	подложено е на програма за надзор на болести, която отговаря на изискванията, изложени в приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, и е установено, че не е инфектирано или не показва признаци, даващи основания за съмнение за инфекция със следните агенти:														

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат НЕР

( <sup>3</sup> )или	[ <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> и <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (за <i>Gallus gallus</i> ).]
( <sup>3</sup> )или	[ <i>Salmonella arizonae</i> (серогрупа O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> и <i>Salmonella Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> и <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (за <i>Meleagris gallopavo</i> ).]
( <sup>3</sup> )или	[ <i>Salmonella Pullorum</i> и <i>Salmonella Gallinarum</i> (за <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasianus colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> и <i>Anas spp.</i> )]
е)	не е било в контакт с домашни птици или яйца за люпене с по-нисък здравен статус или с птици, отглеждани в плен, или с диви птици в продължение на непрекъснат период от най-малко 6 седмици непосредствено преди датата на натоварване на яйцата за люпене за изпращане за Съюза;
ж)	не е показало клинични симптоми на заразни болести към момента на събиране на яйцата за люпене;
з)	е подложено на клиничен преглед <sup>(11)</sup> в рамките на 24 часа преди натоварването на яйцата за люпене за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;
II.1.5.	са:
( <sup>3</sup> )или	[а) неваксинирани срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]
( <sup>3</sup> )( <sup>4</sup> )или	[а) ваксинирани срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]
( <sup>3</sup> )или	[б) неваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]
( <sup>3</sup> )или	[б) ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]
в)	маркирани с цветно мастило с печат, указващ уникалния номер на одобрението на животновъдния обект на произход;
г)	дезинфекцирани в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход;
II.1.6.	са събрани [на ___/___/___ (дд/мм/гггг)] <sup>(3)</sup> [от ___/___/___ (дд/мм/гггг) до ___/___/___ (дд/мм/гггг)] <sup>(3); (12)</sup>
II.1.7.	са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:
а)	са конструирани по такъв начин, че яйцата за люпене да не могат да изпаднат;
б)	са проектирани така, че да позволяват почистване и дезинфекция;
в)	съдържат само яйца за люпене от един и същ вид, категория и тип, идващи от един и същ животновъден обект;
г)	са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;
д)	са:
( <sup>3</sup> )или	[за еднократна употреба, чисти са и се използват за пръв път.]
( <sup>3</sup> )или	[почистени и дезинфекцирани преди натоварването на яйцата за люпене в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход.]
е)	носят информацията, посочена в точка 5 от приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за яйца за люпене от домашни птици;
II.1.8.	са натоварени за изпращане за Съюза в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка II.1.7, букви а) и б), почистено е и е дезинфекцирано с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход, и е изсушено или оставено да изсъхне непосредствено преди натоварването на яйцата за люпене за изпращане за Съюза;

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат НЕР

<sup>(13)</sup>[II.1.9. са предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията, и те:

- а) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;  
 б) произхождат от стада, които:

<sup>(3)или</sup> [не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]]

<sup>(3)или</sup> [са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с инактивирана ваксина.]]

<sup>(3)или</sup> [са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с жива ваксина най-късно 60 дни преди датата на събиране на яйцата.]]

**II.2. Удостоверение за общественото здраве** [\*да се заличи, ако Съюзът не е крайното местоназначение на яйцата за люпене]<sup>(14)</sup>[II.2.1. Програмата за контрол на *Salmonella*, посочена в член 10 от Регламент (ЕО) № 2160/2003, и специалните изисквания във връзка с използването на антимикробни средства и ваксини, определени в Регламент (ЕО) № 1177/2006 на Комисията, са били приложени по отношение на родителското стадо на произход и то е изследвано за серотипове на *Salmonella*, които са от значение за общественото здраве:

Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(15)</sup>	
			Положителен	Отрицателен

<sup>(14)</sup>[II.2.2. В рамките на програмата за контрол, посочена в точка II.1.1., не е открита нито *Salmonella* Enteritidis, нито *Salmonella* Typhimurium.]

<sup>(16)</sup>[II.2.3. Ако държавата членка по местоназначение е Финландия или Швеция, яйцата за люпене идват от стада, които са показали отрицателни резултати при изследване за *Salmonella* в съответствие с правилата, определени в Решение 2003/644/ЕО на Комисията.]

**Забележки:**

Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на яйца за люпене от домашни птици, различни от шраусови птици, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези зародишни продукти.

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

**Част I:**

Поле I.8: Посочете кода на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.

Поле I.27: „Код по КН“: Използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 04.07.

„Категория“: изберете едно от следните: чиста линия/прародители/родители/млади носачки/друго.

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат НЕР

<b>Част II:</b>	
(1)	„Яйца за люпене“ съгласно определението в член 4 от Регламент (ЕС) 2016/429.
(2)	Код на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
(3)	Оставете, ако е приложимо.
(4)	Прилага се само за зони, в които е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „А“ в колона 6 от таблицата.
(5)	Тази гаранция се изисква само за яйца за люпене, идващи от зони, в които използването на ваксини срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест, отговарящи само на общите критерии от приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранено, в съответствие с член 37, буква д), подточка ii) от посочения акт, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „В“ в колона 6 от таблицата.
(6)	Следва да се направят изследвания върху проби, взети от компетентния орган на държавата или територията на произход или под негов контрол, а изследването следва да се направи в официална лаборатория, определена в съответствие с член 37 от Регламент (ЕС) 2017/625.
(7)	Оставете, ако яйцата за люпене са изпратени от люпилня.
(8)	Оставете, ако яйцата за люпене са изпратени от животновъдния обект на стадото на произход.
(9)	Посочете наименованието, адреса и номера на одобрението на животновъдния обект, където стадото на произход на яйцата за люпене е отглеждано през 6-те седмици непосредствено преди датата на натоварване на яйцата за люпене за изпращане за Съюза.
(10)	Да се попълни, когато животните са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.
(11)	Клиничният преглед трябва да е извършен от официален ветеринарен лекар на държавата или територията на произход.
(12)	Датата(ите) на събирането не може(гат) да бъде(ат) дата(и) преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата(и) в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки по отношение на въвеждането на тези яйца за люпене от посочената зона.
(13)	Тази гаранция се изисква само за пратки, предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689.
(14)	Тази гаранция се прилага само за яйца за люпене от вида <i>Gallus gallus</i> и от пуйки.
(15)	Ако през целия живот на родителското стадо някой от резултатите за посочените по-долу серотипове е бил положителен, посочете, че резултатът е положителен: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow и <i>Salmonella</i> Infantis;
(16)	Заличете, ако пратката не е предназначена за Финландия или Швеция.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис



## ГЛАВА 28

## ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЯЙЦА ЗА ЛЮПЕНЕ ОТ ЩРАУСОВИ ПТИЦИ (ОБРАЗЕЦ HER)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД	
		I.4 Местен компетентен орган		
	I.5 Получател/вносите Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход                      Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение                      Код по ISO на държавата		
	I.8 Регион на произход                      Код	I.10 Регион по местоназначение                      Код		
	I.11 Място на изпращане Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение  Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване		
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		
		I.17 Придружаващи документи  Вид                      Код  Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера                      Номер на пломбата				
I.20 Сертифицирано като или за	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти			
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава                      Код по ISO на държавата	I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
	I.23			

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)	
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Система за идентификация	Идентификационен номер	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат HER

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.b Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам че яйцата за люпене<sup>(1)</sup> от шраусови птици, описани в настоящия сертификат:</p> <p>II.1.1. идват от зоната с код __ - __<sup>(2)</sup>, която към датата на издаване на настоящия сертификат:</p> <p>а) има разрешение за и е включена в списъка в част I от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията по отношение на въвеждането в Съюза на яйца за люпене от шраусови птици;</p> <p>б) провежда програма за надзор на болести по отношение на високопатогенната инфлуенца по птиците в съответствие с член 105, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>в) се счита за свободна от високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>II.1.2. идват от зоната, посочена в точка II.1.1, която към датата на издаване на настоящия сертификат:</p> <p><sup>(3)</sup>или [се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(3)(4)</sup>или [не се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 и яйцата за люпене произхождат от стада:</p> <p>а) които са били поставени в изолация под официален надзор за период от най-малко 30 дни преди датата на снасяне на яйцата за люпене от тази пратка;</p> <p>б) които са били подложени на изследване за откриване на вируса<sup>(5)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест:</p> <p>i) което е извършено върху клоакални натривки или проби от изпражнения, взети от всяка шраусова птица в рамките на 7—10 дни от датата, на която шраусовите птици са поставени под официалния надзор, посочен в буква а);</p> <p>ii) при които не са открити изолати на птичи парамиксовирус тип 1 с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;</p> <p>iii) с благоприятни резултати, налични за всички птици, преди еднократните пилета да напуснат люпилията за изпращане за Съюза;</p> <p>в) в които е извършен надзор за инфекция с вируса на нюкасълската болест, който надзор е извършен в съответствие със статистически обоснован план за вземане на проби, с отрицателни резултати, за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди датата на изпращане на пратката за въвеждане в Съюза;</p> <p>г) които не са отглеждани с домашни птици, за които не са спазени гаранциите по букви а), б) и в) през периода от 30 дни преди датата на снасяне и по време на снасянето на яйцата за люпене от тази пратка.]</p> <p>II.1.3. идват от зоната, посочена в точка II.1.1, където:</p> <p><sup>(3)</sup>или [а) не е провеждана ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]</p> <p><sup>(3)(6)</sup>или [а) е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [б) ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които не отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, е забранена.]</p> <p><sup>(3)(7)</sup>или [б) ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят само на общите критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранена, и яйцата за люпене:</p> <p>i) произхождат от стада, които:</p> <p>- не са ваксинирани с такива ваксини в продължение на период от най-малко 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</p>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат НЕР

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- са подложени на тест за изолиране на вируса<sup>(5)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест, извършен върху случайна проба от клоакални натривки от най-малко 60 птици от всяко стадо, взета не по-рано от 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза, и при която не са установени птичи парамиксовируси с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;</li> <li>- са държани в изолация под официален надзор в животновъдния обект на произход в продължение на 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</li> <li>- през периода от 60 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не са били в контакт с домашни птици, които не отговарят на условията, посочени в първо и второ тире по-горе;</li> </ul> <p>ii) не са били в контакт в люпилнята или по време на транспортирането с домашни птици или яйца за люпене, които не отговарят на изискванията, посочени в подточка i).]</p> <p>II.1.4. идват от животновъдния обект, посочен в поле I.11.:</p> <p><sup>(3)(8)</sup>или [a) който е одобрен от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 7 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, и действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето към момента на събиране на яйцата за люпене.]</p> <p><sup>(3)(9)</sup>или [a) който е одобрен от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035, и действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето към момента на събиране на яйцата за люпене.]</p> <p>б) който е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>в) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информизиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>г) към момента на изпращане на яйцата за люпене за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</p> <p>д) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>II.1.5. идват от стадо, което:</p> <p>а) е пребивавало в зоната, посочена в точка II.1.1, за непрекъснат период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на натоварване на яйцата за люпене за изпращане за Съюза;</p> <p>и ако стадото е внесено в зоната, посочена в точка II.1.1, вносът е извършен в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото съответните изисквания на Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и зоната, от която са внесени животните, е включена в списъка в част I от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на въвеждането в Съюза на шраусови птици за разплод и на шраусови птици за отглеждане;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат HER

<p>б) е отглеждано за непрекъснат период от най-малко 6 седмици непосредствено преди датата на натоварване на яйцата за люпене за изпращане за Съюза в животновъден обект:</p> <p>i) в който не е докладвано за потвърден случай на инфекция с вируси на нископатогенна инфлуенца по птиците в продължение на най-малко 21 дни преди датата на събиране на яйцата за люпене;</p> <p><sup>(8)</sup>[ii) одобрен от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</p> <p><sup>(10)</sup></p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center;">Наименование на животновъдния обект</th> <th style="text-align: center;">Адрес</th> <th style="text-align: center;">Номер на одобрението</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>iii) действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето към момента на събиране на яйцата за люпене;</p> <p>iv) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>v) който е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>vi) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>vii) към момента на изпращане на яйцата за люпене за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [в) не е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(5)</sup>или [в) е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [г) не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [г) през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p>	Наименование на животновъдния обект	Адрес	Номер на одобрението				
Наименование на животновъдния обект	Адрес	Номер на одобрението					

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат HER

(11)						
Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на ваксинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината

д) не е било в контакт с домашни птици или яйца за люпене с по-нисък здравен статус или с птици, отглеждани в плен, или с диви птици в продължение на непрекъснат период от най-малко 6 седмици непосредствено преди датата на натоварване на яйцата за люпене за изпращане за Съюза;

е) не е показало клинични симптоми на заразни болести към момента на събиране на яйцата за люпене;

ж) е подложено на клиничен преглед<sup>(12)</sup> в рамките на 24 часа преди натоварването на яйцата за люпене за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;

II.1.6. са:

<sup>(3)</sup>или <sup>(3)(6)</sup>или [а] неваксинирани срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]

<sup>(3)</sup>или <sup>(3)(6)</sup>или [а] ваксинирани срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]

<sup>(3)</sup>или [б] неваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]

<sup>(3)</sup>или [б] ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]

в) маркирани с цветно мастило с печат, указващ кода по ISO на държавата или територията на произход и уникалния номер на одобрението на животновъдния обект на произход;

г) дезинфекцирани в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход;

II.1.7. са събрани [на \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (дд/мм/гггг)]<sup>(3)</sup> [от \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (дд/мм/гггг) до \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (дд/мм/гггг)]<sup>(3)</sup>; <sup>(13)</sup>

II.1.8. са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:

а) са конструирани по такъв начин, че яйцата за люпене да не могат да изпаднат;

б) са проектирани така, че да позволяват почистване и дезинфекция;

в) съдържат само яйца за люпене от един и същ вид, категория и тип, идващи от един и същ животновъден обект;

г) са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;

д) са:

<sup>(3)</sup>или [за еднократна употреба, чисти са и се използват за пръв път.]

<sup>(3)</sup>или [почистени и дезинфекцирани преди натоварването на яйцата за люпене в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход.]

е) носят информацията, посочена в точка 5 от приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за яйца за люпене от домашни птици;

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат HER

<p>II.1.9.</p> <p><sup>(14)</sup>[II.1.10.</p> <p>а)</p> <p>б)</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i></p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i></p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i></p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на яйца за люпене от шраусови птици, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези зародишни продукти.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8:</p> <p>Поле I.27:</p> <p><b>Част II:</b></p> <p><sup>(1)</sup></p> <p><sup>(2)</sup></p> <p><sup>(3)</sup></p> <p><sup>(4)</sup></p> <p><sup>(5)</sup></p>	<p>са натоварени за изпращане за Съюза в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка II.1.8, букви а) и б), почистено е и е дезинфекцирано с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход, и е изсушено или оставено да изсъхне непосредствено преди натоварването на яйцата за люпене за изпращане за Съюза;</p> <p>са предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията, и те:</p> <p>не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p> <p>произхождат от стада, които:</p> <p>[не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]]</p> <p>[са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с инактивирана ваксина.]]</p> <p>[са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с жива ваксина най-късно 60 дни преди датата на събиране на яйцата.]]</p>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат HER

<p>(6)</p> <p>(7)</p> <p>(8)</p> <p>(9)</p> <p>(10)</p> <p>(11)</p> <p>(12)</p> <p>(13)</p> <p>(14)</p>	<p>Прилага се само за зони, в които е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „А“ в колона 6 от таблицата.</p> <p>Тази гаранция се изисква само за яйца за люпене, идващи от зони, в които използването на ваксини срещу инфекция с вируса на нюкаслската болест, отговарящи само на общите критерии от приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/689, не е забранено, в съответствие с член 37, буква д), подточка ii) от посочения акт, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „В“ в колона 6 от таблицата.</p> <p>Оставете, ако яйцата за люпене са изпратени от люпилня.</p> <p>Оставете, ако яйцата за люпене са изпратени от животновъдния обект на стадото на произход.</p> <p>Посочете наименованието, адреса и номера на одобрението на животновъдния обект, където стадото на произход на яйцата за люпене е отглеждано през 6-те седмици непосредствено преди датата на натоварване на яйцата за люпене за изпращане за Съюза.</p> <p>Да се попълни, когато животните са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкаслската болест.</p> <p>Клиничният преглед трябва да е извършен от официален ветеринарен лекар на държавата или територията на произход.</p> <p>Датата(ите) на събирането не може(гат) да бъде(ат) дата(и) преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата(и) в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки по отношение на въвеждането на тези яйца за люпене от посочената зона.</p> <p>Тази гаранция се изисква само за пратки, предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкаслската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689.</p>
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p>	
<p>Име (с главни букви)</p>	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис



## ГЛАВА 29

### ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЯЙЦА, СВОБОДНИ ОТ ОПРЕДЕЛЕНИ ПАТОГЕНИ (ОБРАЗЕЦ SPF)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач/вносител</b> Име Адрес  Държава                                  Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a Референтен номер в IMSOC</b>		
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>			
		<b>I.5 Получател/вносител</b> Име Адрес  Държава                                  Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, отговарящ за пратката</b>  Име Адрес  Държава                                  Код по ISO на държавата		
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b> Код по ISO на държавата			
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b> Код			
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                                  Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                                  Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b>  Име                                  Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                                  Код по ISO на държавата			
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плователен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	<b>I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>  <b>I.17 Придружаващи документи</b>  Вид                                  Код  Държава                                  Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b> <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера                                  Номер на пломбата			
<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>  <input type="checkbox"/> Зародишни продукти					
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване</b>  Трета държава                                  Код по ISO на държавата		<b>I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар</b>  <b>I.23</b>			

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)	
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Система за идентификация	Идентификационен номер	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат SPF

	II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	<p><b>Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че яйцата, свободни от определени патогени <sup>(1)</sup>, описани в част I от настоящия сертификат:</p> <p>II.1. идват от зоната с код __ - _ <sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на яйца, свободни от определени патогени, и която е включена в част I от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p>II.2. идват от животновъдния обект, посочен в поле I.11, който:</p> <p>a) е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>б) отговаря на условията, описани в Европейската фармакопея;</p> <p>в) е одобрен от компетентния орган на третата държава или територия на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, и действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето;</p> <p>г) там се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>д) към момента на изпращане на яйцата за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</p> <p>II.3. идват от стадо, което:</p> <p>a) е отглеждано за непрекъснат период от най-малко 6 седмици непосредствено преди датата на събиране на яйцата за изпращане за Съюза в животновъдния обект, посочен в II.2;</p> <p>б) е свободно от определени патогени, както е описано в Европейската фармакопея, и клиничните прегледи, които се изискват за този конкретен статут, са били благоприятни, в това число отрицателен резултат от изследванията за високопатогенна инфлуенца по птиците, инфекция с вируса на нюкасълската болест и инфекция с вируси на нископатогенната инфлуенца по птиците, извършени в рамките на 30 дни преди датата на събиране на яйцата за изпращане за Съюза;</p> <p>в) е подлагано на клиничен преглед поне веднъж седмично, както е описано в Европейската фармакопея, и не са установени симптоми на болестта или основания за съмнение за наличието на болест;</p> <p>г) не е било в контакт с домашни птици с по-нисък здравен статус или с диви птици в продължение на период от най-малко 6 седмици преди датата на събиране на яйцата;</p> <p>д) не е показало клинични симптоми на заразни болести към момента на събиране на яйцата;</p>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SPF

	<p>II.4. са:</p> <p>а) маркирани с цветно мастило с печат, указващ кода по ISO на държавата или територията на произход и уникалния номер на одобрението на животновъдния обект на произход;</p> <p>б) дезинфекцирани в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход;</p> <p>II.5. са събрани [на ___/___/___ (дд/мм/гггг)]<sup>(3)</sup> [от ___/___/___ (дд/мм/гггг) до ___/___/___ (дд/мм/гггг)]<sup>(3), (4)</sup></p> <p>II.6. са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:</p> <p>а) са конструирани по такъв начин, че яйцата да не могат да изпаднат;</p> <p>б) са проектирани така, че да позволяват почистване и дезинфекция;</p> <p>в) съдържат само яйца от един и същ вид, категория и тип, идващи от един и същ животновъден обект;</p> <p>г) са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;</p> <p>д) са:</p> <p><sup>(3)или</sup> [за еднократна употреба, чисти са и се използват за пръв път.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [почистени и дезинфекцирани преди натоварването на яйцата в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход.]</p> <p>е) носят информацията, посочена в точка 6 от приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за яйца, свободни от определени патогени;</p> <p>II.7. са натоварени за изпращане за Съюза в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка II.1.6, букви а) и б), почистено е и е дезинфекцирано с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход, и е изсушено или оставено да изсъхне непосредствено преди натоварването на яйцата за изпращане за Съюза.</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на яйца, свободни от определени патогени, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези продукти.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8.: Посочете кода на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>Поле I.27.: Описание на пратката „Код по КН“: Използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 04.07.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат SPF

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Яйца, свободни от определени патогени, съгласно определението в член 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(4) Датата(ите) на събирането не може(гат) да бъде(ат) дата(и) преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата(и) в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки по отношение на въвеждането на тези продукти от посочената зона.</p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 30

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ДОМАШНИ ПТИЦИ, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА  
КЛАНЕ И РАЗЛИЧНИ ОТ ЩРАУСОВИ ПТИЦИ (ОБРАЗЕЦ SP)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС			
<b>Част I: Описание на пратката</b>	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC		
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
	I.5 Получател/вносите л Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата			
	I.7 Държава на произход	Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение	Код по ISO на държавата	
	I.8 Регион на произход	Код	I.10 Регион по местоназначение	Код	
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението	
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване			
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане  I.17 Придружаващи документи  Вид Код  Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата				
I.20 Сертифицирано като или за	<input type="checkbox"/> Клане				
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата					I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар

I.24 Общ брой опаковки	I.25 Общо количество	I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)
<b>I.27 Описание на пратката</b>		
Код по КН	Биологичен	Количество
	вид	

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат SP

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.b Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че домашните птици<sup>(1)</sup>, предназначени за клане и различни от шраусови птици, описани в част I от настоящия сертификат:</p> <p>II.1.1. идват от зоната с код __ - __<sup>(2)</sup>, която към датата на издаване на настоящия сертификат:</p> <p>а) има разрешение за и е включена в списъка в част I от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията по отношение на въвеждането в Съюза на домашни птици, предназначени за клане и различни от шраусови птици;</p> <p>б) провежда програма за надзор на болести по отношение на високопатогенната инфлуенца по птиците в съответствие с член 37, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>в) се счита за свободна от високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>г) се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>II.1.2. идват от зоната, посочена в точка II.1.1, където:</p> <p><sup>(3)</sup>или [а] не е провеждана ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]</p> <p><sup>(3)(4)</sup>или [а] е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [б] ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които не отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, е забранена.]</p> <p><sup>(3)(5)</sup>или [б] ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят само на общите критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранена, и животните:</p> <p>i) не са ваксинирани с такива ваксини в продължение на период от най-малко 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</p> <p>ii) идват от стадо или стада, които са били подложени на тест за изолиране на вируса<sup>(6)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест не по-рано от 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза, извършен върху случайна проба от клоакални натривки, взета от най-малко 60 птици от всяко стадо, при което не са установени птичи парамиксовируси с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;</p> <p>iii) са държани в изолация под официален надзор в животновъдния обект на произход през посочения в подточка ii) 2-седмичен период;</p> <p>iv) през периода от 60 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не са били в контакт с домашни птици, които не отговарят на условията, посочени в подточки i) и ii).]</p> <p>II.1.3. са пребивавали в зоната, посочена в точка II.1.1, за непрекъснат период от най-малко 6 седмици непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза или от излюпването, ако са на възраст под 6 седмици;</p> <p>и ако са внесени в зоната, посочена в точка II.1.1, вносът е извършен в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото съответните изисквания на Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и зоната, от която са внесени животните, е включена в списъка в част I от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на въвеждането в Съюза на домашни птици, предназначени за клане и различни от шраусови птици;</p>		



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SP

<p>II.1.4</p> <p>a)</p> <p>б)</p> <p>в)</p> <p>г)</p> <p>д)</p> <p>II.1.5.</p> <p><sup>(3)или</sup> [а]</p> <p><sup>(3)или</sup> [б]</p> <p><sup>(7)</sup></p>	<p>идват от животновъдния обект, посочен в поле I.11.:</p> <p>който е регистриран от и е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</p> <p>в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>в който не е докладвано за потвърден случай на инфекция с вируси на нископатогенна инфлуенца по птиците в продължение на най-малко 21 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>идват от стадо, което:</p> <p>не е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците;</p> <p>[б] не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза.]</p> <p>[б] през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p>																			
<table border="1"> <thead> <tr> <th>Идентификация на стадото</th> <th>Възраст на птиците</th> <th>Дата на вакцинацията</th> <th>Наименование и тип на използвания щам на вируса</th> <th>Номер на партидата на ваксината</th> <th>Наименование на ваксината</th> <th>Производител на ваксината</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>							Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на вакцинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината							
Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на вакцинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината														
<p>II.1.6.</p> <p>II.1.7.</p> <p>II.1.8</p>	<p>е подложено на клиничен преглед<sup>(8)</sup> в рамките на 24 часа преди натоварването на животните за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p> <p>са пребивавали в животновъдния обект, посочен в поле I.11, от излюпването или за непрекъснат период от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от излюпването или в продължение на непрекъснат период от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на натоварването за изпращане за Съюза;</p> <p>не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p>																			

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SP

<p>II.1.9.</p> <p>II.1.10.</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p>г)</p> <p>д)</p> <p>II.1.11.</p> <p><sup>(10)</sup>[II.1.12.</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p><b>II.2. Удостоверение за общественото здраве</b> [*да се заличи, ако Съюзът не е крайното местоназначение на животните]</p> <p>II.2.1.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- никакви стилбенови или тиреостатични вещества,</li> <li>- вещества с естрогенно, андрогенно или гестагенно действие или бета-агонисти, освен с цел терапевтично или зоотехническо третиране (по смисъла на Директива 96/22/ЕО на Съвета);</li> </ul>	<p>са подложени на клиничен преглед<sup>(8)</sup> на ___/___/___ (дд/мм/гггг) в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p> <p>са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:</p> <p>а) са конструирани по такъв начин, че:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</li> <li>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</li> <li>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля, фураж или пера;</li> </ul> <p>б) съдържат само домашни птици от един и същ вид и категория, идващи от един и същ животновъден обект;</p> <p>в) са:</p> <p>[неизползвани и конструирани за целта контейнери за еднократна употреба, които да бъдат унищожени след първото използване.]</p> <p>[почистени и дезинфекцирани и изсушени или оставени да изсъхнат преди натоварването на животните.]</p> <p>са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;</p> <p>носят информацията, посочена в точка 2 от приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за домашни птици, предназначени за клане;</p> <p>са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(9)</sup> в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка II.1.10, буква а) и е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход;</p> <p>са предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията, и те:</p> <p>[не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест и са показали отрицателни резултати<sup>(6)</sup> при серологични изследвания за откриване на антитела срещу вируса на нюкасълската болест, извършени върху кръвни проби на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност, като пробите са взети в периода от най-малко 14 дни преди датата на натоварването за изпращане за Съюза.]</p> <p>[са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест, но не с жива ваксина, през периода от последните 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза и са показали отрицателни резултати при тест за изолиране на вируса<sup>(6)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест, извършен върху случайна проба от клоакални натривки или проби от изпражнения, взети най-малко от 60 птици в рамките на 14 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза.]</p>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат SP

II.2.2. Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I, изпълняват гаранциите, обхващащи живи животни и продукти от тях, предвидени в плановете за откриване на остатъци, представени съгласно член 29 от Директива 96/23/ЕО на Съвета, и съответните животни са включени в списъка в Решение 2011/163/ЕС на Комисията за съответната държава на произход.

<sup>(11)</sup>II.2.3. Програмата за контрол на *Salmonella*, посочена в член 10 от Регламент (ЕО) № 2160/2003, и специалните изисквания във връзка с използването на антимикробни средства и ваксини, определени в Регламент (ЕО) № 1177/2006 на Комисията, са били приложени по отношение на стадото на произход и то е изследвано за серотипове на *Salmonella*, които са от значение за общественото здраве:

Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(12)</sup>	
			Положителен	Отрицателен

От съображения, различни от програмата за контрол на *Salmonella*:

<sup>(3)</sup>или [на домашните птици за клане не са давани антимикробни средства.]

<sup>(3)/(13)</sup>или [на домашните птици за клане са давани следните антимикробни средства: .....]]

<sup>(14)</sup>II.2.4. Ако държавата членка по местоназначение е Финландия или Швеция, домашните птици са били подложени на микробиологично изследване чрез вземане на проби в стопанството на произход, като са показали отрицателен резултат за *Salmonella*, в съответствие с процедурите в Решение 95/410/ЕО съгласно член 9, параграф 3 от Регламент (ЕО) № 2160/2003.]

**Забележки:**

Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на домашни птици, предназначени за клане и различни от шраусови птици, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

**Част I:**

Поле I.8: Посочете кода на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията.

Поле I.27: „Код по КН“: Използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 01.05 или 01.06.39.

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SP

**Част II:**

- (1) „Домашни птици, предназначени за клане“ означава домашни птици за транспортиране директно до кланица съгласно определението в член 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.
- (2) Код на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
- (3) Оставете, ако е приложимо.
- (4) Прилага се само за зони, в които е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „А“ в колона 6 от таблицата.
- (5) Тази гаранция се изисква само за домашни птици, идващи от зони, в които използването на ваксини срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест, отговарящи само на общите критерии от приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранено, в съответствие с член 37, буква д), подточка ii) от посочения акт, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „В“ в колона 6 от таблицата.
- (6) Следва да се направят изследвания върху проби, взети от компетентния орган на държавата или територията на произход или под негов контрол, а изследването следва да се направи в официална лаборатория, определена в съответствие с член 37 от Регламент (ЕС) 2017/625.
- (7) Да се попълни, когато животните са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.
- (8) Клиничният преглед трябва да е извършен от официален ветеринарен лекар на държавата или територията на произход.
- (9) Датата на натоварването не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от държавата, територията или зоната от нея в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки по отношение на въвеждането на тези животни от посочената държава, територия или зона от нея.
- (10) Тази гаранция се изисква само за пратки, предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689.
- (11) Тази гаранция се прилага само за домашни птици от вида *Gallus gallus* и за пуйки.
- (12) Ако през целия живот на стадото някой от резултатите за посочените по-долу серотипове е бил положителен, посочете, че резултатът е положителен: *Salmonella* Enteritidis и *Salmonella* Typhimurium.
- (13) Попълнете, ако е целесъобразно: посочете наименованието и активното вещество на използваните антимикробни средства.
- (14) Заличете, ако пратката не е предназначена за Финландия или Швеция.

**Официален ветеринарен лекар**

Име (с главни букви)

Дата

Печат

Квалификаци  
я и длъжност

Подпис

## ГЛАВА 31

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЩРАУСОВИ ПТИЦИ, ПРЕДНАЗНАЧЕНИ ЗА  
КЛАНЕ (ОБРАЗЕЦ SR)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС			
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1</b> Изпращач/износител Име Адрес  Държава	<b>I.2</b> Референтен номер на сертификата	<b>I.2a</b> Референтен номер в IMSOC		
	Код по ISO на държавата	<b>I.3</b> Централен компетентен орган	<b>QR КОД</b>		
		<b>I.4</b> Местен компетентен орган			
	<b>I.5</b> Получател/вносител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.6</b> Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава		Код по ISO на държавата
	<b>I.7</b> Държава на произход	Код по ISO на държавата	<b>I.9</b> Държава по местоназначение	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8</b> Регион на произход	Код	<b>I.10</b> Регион по местоназначение	Код	
	<b>I.11</b> Място на изпращане Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	<b>I.12</b> Местоназначение Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	
	<b>I.13</b> Място на товарене	<b>I.14</b> Дата и час на заминаване			
	<b>I.15</b> Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт Идентификация	<input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> ППС	<b>I.16</b> Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		
			<b>I.17</b> Придружаващи документи  Вид Държава Референтен номер на търговския документ		
<b>I.18</b> Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19</b> Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата			
<b>I.20</b> Сертифицирано като или за					
<input type="checkbox"/> Клане					
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава		<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
Код по ISO на държавата		<b>I.23</b>			

I.24 Общ брой опаковки	I.25 Общо количество	I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)
<b>I.27 Описание на пратката</b>		
Код по КН	Биологичен	Количество
	вид	

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат SR

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.б
		Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSO C
	<p><b>II.1. Удостоверение за общественото здраве</b> [*да се заличи, ако Съюзът не е крайното местоназначение на животните]</p> <p>II.1.1. Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I, не са получавали:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- никакви стилбенови или тиреостатични вещества,</li> <li>- вещества с естрогенно, андрогенно или гестагенно действие или бета-агонисти, освен с цел терапевтично или зоотехническо третиране (по смисъла на Директива 96/22/ЕО на Съвета);</li> </ul> <p>II.1.2. Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I, изпълняват гаранциите, обхващащи живи животни и продукти от тях, предвидени в плановете за откриване на остатъци, представени съгласно член 29 от Директива 96/23/ЕО на Съвета, и съответните животни са включени в списъка в Решение 2011/163/ЕС на Комисията за съответната държава на произход.</p>		
	<p><b>II.2. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че щраусовите птици, предназначени за клане<sup>(1)</sup>, описани в настоящия сертификат:</p> <p>II.2.1. идват от зоната с код __ - _<sup>(2)</sup>, която към датата на издаване на настоящия сертификат:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>а) има разрешение за и е включена в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията по отношение на въвеждането в Съюза на щраусови птици, предназначени за клане;</li> <li>б) провежда програма за надзор на болести по отношение на високопатогенната инфлуенца по птиците в съответствие с член 37, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</li> <li>в) се счита за свободна от високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</li> </ul> <p>II.2.2. идват от зоната, посочена в точка II.2.1, която към датата на издаване на настоящия сертификат:</p> <p><sup>(3)</sup><i>или</i> [се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасылската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(3)(4)</sup><i>или</i> [не се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасылската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 и животните;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>а) са били поставени под официален надзор за период от най-малко 21 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</li> <li>б) са били държани в пълна изолация по време на периода, посочен в буква а), далеч от пряк или непряк контакт с други птици, в съоръжения, които са одобрени за тази цел от компетентния орган на държавата или територия на произход;</li> <li>в) са били подложени на изследване за откриване на вируса<sup>(5)</sup> за инфекция с вируса на нюкасылската болест: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) което е извършено в рамките на 7—10 дни от датата, на която щраусовите птици са били поставени под официалния надзор, посочен в буква а), върху клоакални натривки или проби от изпражнения, взети от всяка щраусова птица;</li> <li>ii) при които не са открити изолати на птичи парамиксовирус тип 1 с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;</li> <li>iii) с благоприятни резултати за всички птици в пратката, преди те да напуснат съоръженията, посочени в буква б), за изпращане за Съюза;</li> </ul> </li> </ul>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SR

	<p>г) идват от стада, в които е извършен надзор за инфекция с вируса на нюкасълската болест, който надзор е извършен в съответствие със статистически обоснован план за вземане на проби, с отрицателни резултати, за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди датата на изпращане на пратката за въвеждане в Съюза.]</p> <p>II.2.3. идват от зоната, посочена в точка II.2.1, където:</p> <p><sup>(3)</sup>или [а) не е провеждана ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]</p> <p><sup>(3)(6)</sup>или [а) е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [б) ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които не отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, е забранена.]</p> <p><sup>(3)(7)</sup>или [б) ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят само на общите критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранена, и животните:</p> <p>i) не са ваксинирани с такива ваксини в продължение на период от най-малко 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</p> <p>ii) идват от стадо или стада, които са били подложени на тест за изолиране на вируса<sup>(5)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест не по-рано от 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза, извършен върху случайна проба от клоакални натривки, взета от най-малко 60 птици от всяко стадо, при което не са установени птичи парамиксовируси с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;</p> <p>iii) са държани в изолация под официален надзор в животновъдния обект на произход през посочения в подточка ii) 2-седмичен период;</p> <p>iv) през периода от 60 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не са били в контакт с домашни птици, които не отговарят на условията, посочени в подточки i) и ii).]</p> <p>II.2.4. са пребивавали в зоната, посочена в точка II.2.1, за непрекъснат период от най-малко 6 седмици непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза или от излюпването, ако са на възраст под 6 седмици; и ако са внесени в зоната, посочена в точка II.2.1, вносът е извършен в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото съответните изисквания на Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и зоната, от която са внесени животните, е включена в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на въвеждането в Съюза на щраусови птици, предназначени за клане;</p> <p>II.2.5. идват от животновъдния обект, посочен в поле I.11.:</p> <p>а) който е регистриран от и е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>б) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SR

	<p>в) към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</p> <p>г) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>д) в който не е докладвано за потвърден случай на инфекция с вируси на нископатогенна инфлуенца по птиците в продължение на най-малко 21 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>II.2.6. идват от стадо, което:</p> <p>а) не е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците;</p> <p><sup>(3)или</sup> [б) не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза.]</p> <p><sup>(3)или</sup> [б) през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p><sup>(8)</sup></p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Идентификация на стадото</th> <th>Възраст на птиците</th> <th>Дата на ваксинацията</th> <th>Наименование и тип на използвания щам на вируса</th> <th>Номер на партидата на ваксината</th> <th>Наименование на ваксината</th> <th>Производител на ваксината</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>]</p> <p>в) е подложено на клиничен преглед<sup>(9)</sup> в рамките на 24 часа преди натоварването на животните за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.2.7. са пребивавали в животновъдния обект, посочен в поле I.11, от излюпването или за непрекъснат период от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>II.2.8. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от излюпването или в продължение на непрекъснат период от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на натоварването за изпращане за Съюза;</p> <p>II.2.9. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.2.10. са подложени на клиничен преглед<sup>(9)</sup> на ___/___/___ (дд/мм/гггг) в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p>	Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на ваксинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината							
Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на ваксинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината									

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат SR

<p>II.2.11.</p> <p>a)</p> <p>i)</p> <p>ii)</p> <p>iii)</p> <p>б)</p> <p>в)</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p>г)</p> <p>д)</p> <p>II.2.12.</p> <p><sup>(11)</sup>[II.2.13.</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p><sup>(3)</sup>или</p>	<p>са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:</p> <p>са конструирани по такъв начин, че:</p> <p>животните да не могат да избягат или да изпаднат;</p> <p>е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</p> <p>е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля, фураж или пера;</p> <p>съдържат само домашни птици от един и същ вид и категория, идващи от един и същ животновъден обект;</p> <p>са:</p> <p>[неизползвани и конструирани за целта контейнери за еднократна употреба, които да бъдат унищожени след първото използване.]</p> <p>[почистени и дезинфекцирани и изсушени или оставени да изсъхнат преди натоварването на животните.]</p> <p>са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;</p> <p>носят информацията, посочена в точка 2 от приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за домашни птици, предназначени за клане;</p> <p>са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(10)</sup> в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка II.2.11, буква а) и е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход;</p> <p>са предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията, и те:</p> <p>[не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест и са показали отрицателни резултати<sup>(5)</sup> при серологични изследвания за откриване на антигелата срещу вируса на нюкасълската болест, извършени върху кръвни проби на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност, като пробите са взети в периода от най-малко 14 дни преди датата на натоварването за изпращане за Съюза.]]</p> <p>[са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест, но не с жива ваксина, през периода от последните 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза и са показали отрицателни резултати при тест за изолиране на вируса<sup>(5)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест, извършен върху случайна проба от клоакални натривки или проби от испражнения, взети най-малко от 60 птици в рамките на 14 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза.]]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на шраусови птици, предназначени за клане, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат SR

<b>Част I:</b>	
Поле I.8:	Посочете кода на държавата, територията или зоната от нея, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от в приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
Поле I.27:	„Код по КН“: Използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 01.06.39.
<b>Част II:</b>	
(1)	„Щраусови птици, предназначени за клане“ означава щраусови птици за транспортиране директно до кланица съгласно определението в член 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.
(2)	Код на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
(3)	Оставете, ако е приложимо.
(4)	Тази гаранция се изисква само за пратки от зони, които не се считат за свободни от инфекция с вируса на нюкасълската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „С“ в колона 6 от таблицата.
(5)	Следва да се направят изследвания върху проби, взети от компетентния орган на държавата или територията на произход или под негов контрол, а изследването следва да се направи в официална лаборатория, определена в съответствие с член 37 от Регламент (ЕС) 2017/625.
(6)	Прилага се само за зони, в които е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „А“ в колона 6 от таблицата.
(7)	Тази гаранция се изисква само за домашни птици, идващи от зони, в които използването на ваксини срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест, отговарящи само на общите критерии от приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранено, в съответствие с член 37, буква д), подточка ii) от посочения акт, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „В“ в колона 6 от таблицата.
(8)	Да се попълни, когато животните са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.
(9)	Клиничният преглед трябва да е извършен от официален ветеринарен лекар на държавата или територията на произход.
(10)	Датата на натоварването не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки по отношение на въвеждането на тези животни от посочената зона.
(11)	Тази гаранция се изисква само за пратки, предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис

## ГЛАВА 32

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН/ОФИЦИАЛЕН СЕРТИФИКАТ ЗА  
ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПО-МАЛКО ОТ 20 ЕКЗЕМПЛЯРА ДОМАШНИ  
ПТИЦИ, РАЗЛИЧНИ ОТ ЩРАУСОВИ ПТИЦИ (ОБРАЗЕЦ ROU-LT20)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен/официален сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC		
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
		I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход      Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение		Код по ISO на държавата	
	I.8 Регион на произход      Код	I.1 Регион по местоназначение		Код	
	I.11 Място на изпращане Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.1 Местоназначение 2 Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата			
		I.13 Място на товарене			I.14 Дата и час на заминаване
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.1 6 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
		I.1 7 Придружаващи документи  Вид                      Код  Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
	I.18	Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
	I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата		
	I.20 Сертифицирано като или за  <input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането <input type="checkbox"/> Клане				
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване  Трета държава                      Код по ISO на държавата		I.2 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар 2 I.2 3			

I.24 Общ брой опаковки	I.25 Общо количество	I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)
<b>I.27 Описание на пратката</b>		
Код по КН	Биологичен	Подвид/категория
	вид	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат ROU-LT20

II. Здравна информация		II.а	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC											
Част II: Сертификация/удостоверяване	<b>II.1. Удостоверение за общественото здраве</b> [*да се заличи, ако Съюзът не е крайното местоназначение на животните]															
	<p>II.1.1. Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I, не са получавали:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- никакви стилбенови или тиреостатични вещества,</li> <li>- вещества с естрогенно, андрогенно или гестагенно действие или бета-агонисти, освен с цел терапевтично или зоотехническо третиране (по смисъла на Директива 96/22/ЕО на Съвета);</li> </ul> <p>II.1.2. Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I, изпълняват гаранциите, обхващащи живи животни и продукти от тях, предвидени в плановете за откриване на остатъци, представени съгласно член 29 от Директива 96/23/ЕО на Съвета, и съответните животни и продукти са включени в списъка в Решение 2011/163/ЕС на Комисията за съответната държава на произход.</p> <p>II.1.3. Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам следното по отношение на [домашните птици за разплод, различни от щраусови птици]<sup>(2)</sup> [домашните птици за отглеждане, различни от щраусови птици]<sup>(2)</sup> [домашните птици, предназначени за клане и различни от щраусови птици]<sup>(2)</sup> [еднодневните пилета, различни от щраусови птици]<sup>(2)</sup>, описани в настоящия сертификат:</p> <p><sup>(16)</sup>[II.1.3.1. Програмата за контрол на <i>Salmonella</i>, посочена в член 10 от Регламент (ЕО) № 2160/2003, и специалните изисквания във връзка с използването на антимикробни средства и ваксини, определени в Регламент (ЕО) № 1177/2006 на Комисията, са били приложени по отношение на стадото на произход и то е изследвано за серотипове на <i>Salmonella</i>, които са от значение за общественото здраве:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Идентификация на стадото</th> <th rowspan="2">Възраст на птиците</th> <th rowspan="2">Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]</th> <th colspan="2">Резултат от всички изследвания в стадото<sup>(17)</sup></th> </tr> <tr> <th>Положителен</th> <th>Отрицателен</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p>От съображения, различни от програмата за контрол на <i>Salmonella</i>, през последните три седмици преди въвеждането в Съюза:</p> <p><sup>(2)</sup>или [на домашните птици за разплод и за отглеждане, различни от щраусови птици, не са давани антимикробни средства.]</p> <p><sup>(2)(18)</sup>или [на домашните птици за разплод и за отглеждане, различни от щраусови птици, са давани следните антимикробни средства: .....]</p> <p><sup>(16)</sup>[II.1.3.2. Ако става въпрос за домашни птици за разплод, в рамките на програмата за контрол, посочена в точка II.1.3.1., не е открита нито <i>Salmonella Enteritidis</i>, нито <i>Salmonella Typhimurium</i>.]</p> <p><sup>(19)</sup>[II.1.3.3. Ако държавата членка по местоназначение е Финландия или Швеция:</p> <p><sup>(2)</sup>или [домашните птици за разплод са били изследвани за <i>Salmonella</i> с отрицателен резултат в съответствие с правилата, определени в Решение 2003/644/ЕО на Комисията.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [кокошките носачки (домашни птици за отглеждане с цел производство на яйца за консумация) са били изследвани с отрицателен резултат в съответствие с правилата, определени в Решение 2004/235/ЕО на Комисията.]]</p>					Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(17)</sup>		Положителен	Отрицателен				
Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(17)</sup>													
			Положителен	Отрицателен												

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат ROU-LT20

**II.2. Ветеринарно-санитарно удостоверение**

Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че [домашните птици за разплод<sup>(1)</sup>, различни от щраусови птици]<sup>(2)</sup> [домашните птици за отглеждане<sup>(3)</sup>, различни от щраусови птици]<sup>(2)</sup> [домашните птици, предназначени за клане<sup>(4)</sup> и различни от щраусови птици]<sup>(2)</sup> [еднодневните пилета<sup>(5)</sup>, различни от щраусови птици]<sup>(2)</sup>, описани в настоящия сертификат:

II.2.1. сформират цялостна пратка с по-малко от 20 екземпляра домашни птици;

II.2.2. идват от зоната с код \_\_ - \_\_<sup>(6)</sup>, която към датата на издаване на настоящия сертификат:

- а) има разрешение за и е включена в списъка в част 1 от приложение IV към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията по отношение на въвеждането в Съюза на по-малко от 20 екземпляра домашни птици, различни от щраусови птици;
- б) провежда програма за надзор на болести по отношение на високопатогенната инфлуенца по птиците в съответствие с член 37, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;
- в) се счита за свободна от високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
- г) се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;

II.2.3. идват от зоната, посочена в точка II.2.2, където:

<sup>(2)или</sup> [не е провеждана ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]

<sup>(2)(7)или</sup> [е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]

<sup>(2)или</sup> [II.2.4. [домашните птици за разплод, различни от щраусови птици]<sup>(2)</sup> [домашните птици за отглеждане, различни от щраусови птици]<sup>(2)</sup> [домашните птици, предназначени за клане и различни от щраусови птици]<sup>(2)</sup>:

II.2.4.1. идват от зоната, посочена в точка II.2.2, където:

<sup>(2)или</sup> [ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които не отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, е забранена.]

<sup>(2)(8)или</sup> [ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят само на общите критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранена, и животните:

- а) не са ваксинирани с такива ваксини в продължение на период от най-малко 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;
- б) идват от стадо или стада, които са подложени на тест за изолиране на вируса<sup>(11)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест, извършен върху случайна проба от клоакални натривки от най-малко 60 птици от всяко стадо, взета не по-рано от 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза, и при която не са установени птичи парамиксовируси с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ROU-LT20

	<p>в) са държани в изолация под официален надзор в животновъдния обект на произход през посочения в буква б) 2-седмичен период;</p> <p>г) през периода от 60 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не са били в контакт с домашни птици, които не отговарят на условията, посочени в букви а) и б).]</p> <p>II.2.4.2. са пребивавали:</p> <p>а) в зоната, посочена в точка II.2.2, за непрекъснат период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза или от излюпването, ако са на възраст под 3 месеца;</p> <p>и ако са внесени в зоната, посочена в точка II.2.2, вносът е извършен в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото съответните изисквания на Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и зоната, от която са внесени животните, е включена в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на въвеждането в Съюза на по-малко от 20 екземпляра домашни птици, различни от щраусови птици;</p> <p>б) в животновъдния обект, посочен в поле I.11, за непрекъснат период от най-малко 3 седмици непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза или от излюпването, ако са на възраст под 3 седмици;</p> <p>в) без контакт с животни с по-нисък здравен статус за непрекъснат период от най-малко 3 седмици непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза или от излюпването, ако са на възраст под 3 седмици;</p> <p>II.2.4.3. идват от животновъдния обект, посочен в поле I.11.:</p> <p>а) който е регистриран от и е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>б) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>в) към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</p> <p>г) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкаселската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>д) в който не е докладвано за потвърден случай на инфекция с вируса на нископатогенна инфлуенца по птиците в продължение на най-малко 21 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



ДЪРЖАВА

Образец на сертификат ROU-LT20

II.2.4.4. идват от стадо, което:

(2)или а) не е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците;

(2)или б) не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза.]

(2)или б) през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;

(9)

Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на вакцинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината

в) е подложено на клиничен преглед<sup>(10)</sup> в рамките на 24 часа преди натоварването на животните за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;

II.2.4.5. животните:

а) не са ваксинирани срещу високопатогенна инфлуенца по птиците;

б) не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;

в) са подложени на клиничен преглед<sup>(10)</sup> на \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (дд/мм/гггг) в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;

г) са показали отрицателни резултати при серологични и/или бактериологични изследвания<sup>(11)</sup> през периода от 30 дни преди датата на натоварване на животните за изпращане за Съюза и е установено, че не са инфектирани или не показват признаци, даващи основание за съмнения за инфекция със следните агенти:

(2)или [Salmonella Pullorum, Salmonella Gallinarum и Mycoplasma gallisepticum (за Gallus gallus).]

(2)или [Salmonella arizonae (серогрупа O:18(k)), Salmonella Pullorum и Salmonella Gallinarum, Mycoplasma meleagridis и Mycoplasma gallisepticum (за Meleagris gallopavo).]

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POU-LT20

	<p><sup>(2)</sup>или [Salmonella Pullorum и Salmonella Gallinarum (за Numida meleagris, Coturnix coturnix, Phasianus colchicus, Perdix perdix и Anas spp).]</p> <p>II.2.4.6. са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:</p> <p>а) са конструирани по такъв начин, че:</p> <p>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</p> <p>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</p> <p>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля, фураж или пера;</p> <p>б) съдържат само домашни птици от един и същ вид и категория, идващи от един и същ животновъден обект;</p> <p>в) са:</p> <p><sup>(2)</sup>или [неизползвани и конструирани за целта контейнери за еднократна употреба, които да бъдат унищожени след първото използване.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [почистени и дезинфекцирани и изсушени или оставени да изсъхнат преди натоварването на животните.]</p> <p>г) са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;</p> <p>д) носят информацията, посочена в приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за [домашни птици за разплод и домашни птици за отглеждане]<sup>(2)</sup> [домашни птици, предназначени за клане]<sup>(2)</sup>;</p> <p>II.2.4.7. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(12)</sup> в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка II.2.4.6, буква а) и е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход;</p> <p><sup>(13)</sup> [II.2.4.8. са предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасылската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията;</p> <p><sup>(2)(14)</sup>или [и те:</p> <p>а) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасылската болест;</p> <p>б) са държани в изолация в продължение на най-малко 14 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза в животновъдния обект на произход или в обект за карантина под надзора на официален ветеринарен лекар, когато:</p> <p>i) домашните птици не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасылската болест през периода от най-малко 21 дни преди датата на натоварване на пратката;</p> <p>ii) през този период в животновъдния обект не са въведени други птици;</p> <p>iii) не е извършена ваксинация;</p> <p>в) са показали отрицателни резултати<sup>(11)</sup> при серологични изследвания за откриване на антитела срещу вируса на нюкасылската болест, извършени върху кръвни проби на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност, като пробите са взети през периода от най-малко 14 дни преди датата на натоварването за изпращане за Съюза.]]]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ROU-LT20

	<p><sup>(2)(15)</sup>или [и те:</p> <p><sup>(2)</sup>или [не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест и са показали отрицателни резултати<sup>(11)</sup> при серологични изследвания за откриване на антитела срещу вируса на нюкасълската болест, извършени върху кръвни проби на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност, като пробите са взети през периода от най-малко 14 дни преди датата на натоварването за изпращане за Съюза.]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест, но не с жива ваксина, през периода от последните 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза и са показали отрицателни резултати при тест за изолиране на вируса<sup>(11)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест, извършен върху случайна проба от клоакални натривки или проби от изпражнения, взети най-малко от 60 птици в рамките на 14 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза.]]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.2.4. едnodневните пилета, различни от шраусови птици:</p> <p>II.2.4.1. идват от зоната, посочена в точка II.2.2, където:</p> <p><sup>(2)</sup>или [ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които не отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, е забранена.]</p> <p><sup>(2)(8)</sup>или [ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят само на общите критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранена, и животните:</p> <p>а) не са ваксинирани с такива ваксини;</p> <p>б) произхождат от стада, които:</p> <p>i) не са ваксинирани с такива ваксини в продължение на период от най-малко 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</p> <p>ii) са подложени на тест за изолиране на вируса<sup>(11)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест, извършен върху случайна проба от клоакални натривки от най-малко 60 птици от всяко стадо, взета не по-рано от 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза, и при която не са установени птичи парамиксовируси с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;</p> <p>iii) са държани в изолация под официален надзор в животновъдния обект на произход в продължение на 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</p> <p>iv) през периода от 60 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не са били в контакт с домашни птици, които не отговарят на условията, посочени в подточки i) и ii);</p> <p>в) идват от яйца за люпене, които не са били в контакт в люпилнята или по време на транспортирането с домашни птици или яйца за люпене, които не отговарят на изискванията, посочени в буква б).]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ROU-LT20

	<p>II.2.4.2. са пребивавали:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>а) в зоната, посочена в точка II.2.2, от излюпването;</li><li>б) в животновъдния обект, посочен в поле I.11, от излюпването;</li><li>в) без да са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от излюпването;</li></ul> <p>II.2.4.3. идват от животновъдния обект, посочен в поле I.11.:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>а) който е регистриран от и е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</li><li>б) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</li><li>в) към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</li><li>г) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</li><li>д) в който не е докладвано за потвърден случай на инфекция с вируса на нископатогенна инфлуенца по птиците в продължение на най-малко 21 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</li></ul> <p>II.2.4.4. идват от стадо, което:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>а) е пребивавало в зоната, посочена в точка II.2.2, за непрекъснат период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на натоварване на еднодневните пилета за изпращане за Съюза; и ако стадото е внесено в зоната, посочена в точка II.2.2, вносът е извършен в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото съответните изисквания на Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и зоната, от която са внесени животните, е включена в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на въвеждането в Съюза на домашни птици за разплод, различни от шраусови птици, и домашни птици за отглеждане, различни от шраусови птици;</li><li>б) е пребивавало за непрекъснат период от най-малко 3 седмици непосредствено преди датата на натоварване на еднодневните пилета за изпращане за Съюза в животновъден обект:<ul style="list-style-type: none"><li>і) който е регистриран от и е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</li></ul></li></ul>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат ROU-LT20

		ii) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;							
		iii) към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;							
		iv) където не е докладвано за потвърден случай на инфекция с вируси на нископатогенна инфлуенца по птиците в продължение на най-малко 21 дни преди датата на събиране на яйцата за люпене, от които са излюпени еднодневните пилета;							
		v) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;							
	<sup>(2)</sup> или	[в]	не е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]						
	<sup>(2)</sup> (7)или	[в]	е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]						
	<sup>(2)</sup> или	[г]	не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза.]						
	<sup>(2)</sup> или	[г]	през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;						
		<sup>(9)</sup>							
			Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на ваксинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината
			д) е подложено на серологични и/или бактериологични изследвания <sup>(11)</sup> през периода от 90 дни преди датата на натоварване на еднодневните пилета за изпращане за Съюза на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност, и е установено, че не е инфектирано или не показва признаци, даващи основание за съмнение за инфекция със следните агенти:						
	<sup>(2)</sup> или		[ <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> и <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (за <i>Gallus gallus</i> ).]						

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ROU-LT20

	<p>(<sup>2</sup>)или [Salmonella arizonae (серогрупа O:18(k)), Salmonella Pullorum и Salmonella Gallinarum, Mycoplasma meleagridis и Mycoplasma gallisepticum (за Meleagris gallopavo).]</p> <p>(<sup>2</sup>)или [Salmonella Pullorum и Salmonella Gallinarum (за Numida meleagris, Coturnix coturnix, Phasianus colchicus, Perdix perdix и Anas spp).]</p> <p>е) не е било в контакт с животни с по-нисък здравен статус в продължение на непрекъснат период от най-малко 3 седмици непосредствено преди датата на събиране на яйцата, от които са излюпени еднодневните пилета;</p> <p>ж) е подложено на клиничен преглед<sup>(10)</sup> в рамките на 24 часа преди натоварването на еднодневните пилета за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести.]</p> <p>II.2.4.5 животните:</p> <p>а) не са ваксинирани срещу високопатогенна инфлуенца по птиците;</p> <p>б) не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p> <p>в) са подложени на клиничен преглед<sup>(10)</sup> на ___/___/___ (дд/мм/гггг) в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p> <p>г) идват от яйца за люпене, които преди инкубация са дезинфекцирани в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход;</p> <p>II.2.4.6. са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:</p> <p>а) са конструирани по такъв начин, че:</p> <p>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</p> <p>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</p> <p>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля, фураж или пера;</p> <p>б) съдържат само домашни птици от един и същ вид и категория, идващи от един и същ животновъден обект;</p> <p>в) са неизползвани и конструирани за целта контейнери за еднократна употреба, които да бъдат унищожени след първото използване;</p> <p>г) са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;</p> <p>д) носят информацията, посочена в точка 3 от приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за еднодневни пилета:</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ROU-LT20

	<p>II.2.4.7. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(12)</sup> в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка II.2.4.6, буква а) и е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход;</p> <p><sup>(13)</sup> II.2.4.8. са предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията, и те:</p> <p>а) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p> <p>б) излюпени са от яйца за люпене, произхождащи от стада, които:</p> <p><sup>(2)</sup>или [не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с инактивирана ваксина.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с жива ваксина най-късно 60 дни преди датата на събиране на яйцата.]</p> <p>в) идват от люпилня, в която работните практики гарантират, че яйцата за люпене, от които са излюпени еднодневните пилета, са инкубирани по съвсем различно време и на съвсем различно място от яйца, които не отговарят на условията в буква б).]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на по-малко от 20 екземпляра домашни птици, различни от щраусови птици, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8.: Посочете кода на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>Поле I.27: Описание на пратката „Код по КН“: Използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 01.05 или 01.06.39.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> „Домашни птици за разплод“ означава домашни птици на възраст 72 часа или повече, предназначени за производството на яйца за люпене, съгласно определението в член 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p><sup>(2)</sup> Оставете, ако е приложимо.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ROU-LT20

<p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p> <p>(6)</p> <p>(7)</p> <p>(8)</p> <p>(9)</p> <p>(10)</p> <p>(11)</p> <p>(12)</p> <p>(13)</p> <p>(14)</p> <p>(15)</p> <p>(16)</p> <p>(17)</p> <p>(18)</p> <p>(19)</p>	<p>„Домашни птици за отглеждане“ означава домашни птици на възраст 72 часа или повече, отглеждани за производство на месо, яйца за консумация или други продукти или за възстановяване на запасите от пернат дивеч, съгласно определението в член 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p>„Домашни птици, предназначени за клане“ означава домашни птици за транспортиране директно до кланица съгласно определението в член 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията.</p> <p>„Еднодневни пилета“ означава домашни птици на възраст под 72 часа съгласно определението в член 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p>Код на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>Прилага се само за зони, в които е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „А“ в колона 6 от таблицата.</p> <p>Тази гаранция се изисква само за домашни птици, идващи от зони, в които използването на ваксини срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест, отговарящи само на общите критерии от приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранено, в съответствие с член 37, буква д), подточка ii) от посочения акт, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „В“ в колона 6 от таблицата.</p> <p>Да се попълни, когато животните са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.</p> <p>Клиничният преглед трябва да е извършен от официален ветеринарен лекар на държавата или територията на произход.</p> <p>Следва да се направят изследвания върху проби, взети от компетентния орган на държавата или територията на произход или под негов контрол, а изследването следва да се направи в официална лаборатория, определена в съответствие с член 37 от Регламент (ЕС) 2017/625.</p> <p>Датата на натоварването не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки по отношение на въвеждането на тези животни от посочената зона.</p> <p>Тази гаранция се изисква само за пратки, предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689.</p> <p>Приложимо за домашни птици за разплод и домашни птици за отглеждане.</p> <p>Приложимо за домашни птици, предназначени за клане.</p> <p>Тази гаранция се прилага само за домашни птици от вида <i>Gallus gallus</i> и за пуйки.</p> <p>Ако през целия живот на стадото някой от резултатите за посочените по-долу серотипове е бил положителен, посочете, че резултатът е положителен:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— стада домашни птици за разплод: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow и <i>Salmonella</i> Infantis;</li> <li>— стада домашни птици за отглеждане: <i>Salmonella</i> Enteritidis и <i>Salmonella</i> Typhimurium.</li> </ul> <p>Попълнете, ако е целесъобразно: посочете наименованието и активното вещество на използваните антимикробни средства.</p> <p>Заличете, ако пратката не е предназначена за Финландия или Швеция.</p>
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p>	
<p>Име (с главни букви)</p>	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис





I.24	Общ брой опаковки	I.25	Общо количество	I.26	Общо нето/бруто тегло (kg)
<b>I.27</b> Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/порода/категория	Система за идентификация	Идентификационен номер	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат HE-LT20

II. Здравна информация		II.а	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC											
Част II: Сертификация/удостоверяване	<b>II.1. Удостоверение за общественото здраве</b> [*да се заличи, ако Съюзът не е крайното местоназначение на яйцата за люпене]	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че яйцата за люпене, описани в част I:														
	(12)[II.1.1. Програмата за контрол на <i>Salmonella</i> , посочена в член 10 от Регламент (ЕО) № 2160/2003, и специалните изисквания във връзка с използването на антимикробни средства и ваксини, определени в Регламент (ЕО) № 1177/2006 на Комисията, са били приложени по отношение на родителското стадо на произход и това родителско стадо е изследвано за серотипове на <i>Salmonella</i> , които са от значение за общественото здраве:	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Идентификация на стадото</th> <th rowspan="2">Възраст на птиците</th> <th rowspan="2">Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]</th> <th colspan="2">Резултат от всички изследвания в стадото<sup>(13)</sup></th> </tr> <tr> <th>Положителен</th> <th>Отрицателен</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>				Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(13)</sup>		Положителен	Отрицателен				
Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на последно взетата проба от стадото, чийто резултат от изследването е известен [дд/мм/гггг]	Резултат от всички изследвания в стадото <sup>(13)</sup>													
			Положителен	Отрицателен												
	(12)[II.1.2. В рамките на програмата за контрол, посочена в точка II.1.1., не е открита нито <i>Salmonella</i> Enteritidis, нито <i>Salmonella</i> Typhimurium.]															
	(14)[II.1.3. Ако държавата членка по местоназначение е Финландия или Швеция, яйцата за люпене идват от стада, които са показали отрицателни резултати при изследване за <i>Salmonella</i> в съответствие с правилата, определени в Решение 2003/644/ЕО на Комисията.]															
	<b>II.2. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b>	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че яйцата за люпене <sup>(1)</sup> от домашни птици, различни от шраусови птици, описани в настоящия сертификат:														
	II.2.1. сформират цялостна пратка с по-малко от 20 яйца за люпене;															
	II.2.2. идват от зоната с код __ - __ <sup>(2)</sup> , която към датата на издаване на настоящия сертификат:															
	а) има разрешение за и е включена в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията по отношение на въвеждането в Съюза на по-малко от 20 яйца за люпене от домашни птици, различни от шраусови птици;															
	б) провежда програма за надзор на болести по отношение на високопатогенната инфлуенца по птиците в съответствие с член 105, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;															
	в) се счита за свободна от високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с член 38 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;															
	г) се счита за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест в съответствие с член 39 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;															

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат HE-LT20

	<p>II.2.3. идват от зоната, посочена в точка II.2.2, където:</p> <p><sup>(3)</sup>или [а] не е провеждана ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]</p> <p><sup>(3)(4)</sup>или [а] е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [б] ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които не отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, е забранена.]</p> <p><sup>(3)(5)</sup>или [б] ваксинацията срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят само на общите критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранена, и яйцата за люпене:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) произхождат от стада, които:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- не са ваксинирани с такива ваксини в продължение на период от най-малко 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</li> <li>- са подложени на тест за изолиране на вируса<sup>(6)</sup> за инфекция с вируса на нюкасълската болест, извършен върху случайна проба от клоакални натривки от най-малко 60 птици от всяко стадо, взета не по-рано от 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза, и при която не са установени птичи парамиксовируси с интрацеребрален патогенен индекс (ICPI), по-голям от 0,4;</li> <li>- са държани в изолация под официален надзор в животновъдния обект на произход в продължение на 2 седмици преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза;</li> <li>- през периода от 60 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза не са били в контакт с домашни птици, които не отговарят на условията, посочени в първо и второ тире по-горе;</li> </ul> <p>не са били в контакт в люпилнята или по време на транспортирането с домашни птици или яйца за люпене, които не отговарят на изискванията, посочени в подточка i).]</p> <p>II.2.4. идват от животновъдния обект, посочен в поле I.11.:</p> <p>а) който е регистриран от и е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>б) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>в) към момента на изпращане на яйцата за люпене за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат HE-LT20

	<p>г) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>П.2.5. идват от стадо, което:</p> <p>а) е пребивавало в зоната, посочена в точка П.2.2, за непрекъснат период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на натоварване на яйцата за люпене за изпращане за Съюза;</p> <p>и ако стадото е внесено в зоната, посочена в точка П.2.2, вносът е извършен в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото съответните изисквания на Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и зоната, от която са внесени животните, е включена в списъка в част I от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на въвеждането в Съюза на домашни птици за разплод, различни от шраусови птици, и домашни птици за отглеждане, различни от шраусови птици;</p> <p>б) е отглеждано за непрекъснат период от най-малко 3 седмици непосредствено преди датата на натоварване на яйцата за люпене за изпращане за Съюза в животновъден обект:</p> <p>i) в който не е докладвано за потвърден случай на инфекция с вируси на нископатогенна инфлуенца по птиците в продължение на най-малко 21 дни преди датата на събиране на яйцата за люпене;</p> <p><sup>(7)</sup> ii) който е регистриран от и е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>iii) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>iv) към момента на изпращане на яйцата за люпене за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</p> <p>в) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [в) не е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците.]</p> <p><sup>(3)(4)</sup>или [в) е ваксинирано срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [г) не е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат HE-LT20

	<sup>(3)</sup> или [Г)	през последните 12 месеца преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза е ваксинирано срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;														
	(8)	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 12.5%;">Идентификация на стадото</th> <th style="width: 12.5%;">Възраст на птиците</th> <th style="width: 12.5%;">Дата на ваксинацията</th> <th style="width: 12.5%;">Наименование и тип на използвания щам на вируса</th> <th style="width: 12.5%;">Номер на партидата на ваксината</th> <th style="width: 12.5%;">Наименование на ваксината</th> <th style="width: 12.5%;">Производител на ваксината</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 40px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на ваксинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината							
Идентификация на стадото	Възраст на птиците	Дата на ваксинацията	Наименование и тип на използвания щам на вируса	Номер на партидата на ваксината	Наименование на ваксината	Производител на ваксината										
		д) е подложено на серологични и/или бактериологични изследвания <sup>(6)</sup> през периода от 90 дни преди датата на натоварване на яйцата за люпене за изпращане за Съюза на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност, и е установено, че не е инфектирано или не показва признаци, даващи основание за съмнение за инфекция със следните агенти:														
	<sup>(3)</sup> или	[ <i>Salmonella Pullorum</i> , <i>Salmonella Gallinarum</i> и <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (за <i>Gallus gallus</i> ).]														
	<sup>(3)</sup> или	[ <i>Salmonella arizonae</i> (серогрупа O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> и <i>Salmonella Gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> и <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (за <i>Meleagris gallopavo</i> ).]														
	<sup>(3)</sup> или	[ <i>Salmonella Pullorum</i> и <i>Salmonella Gallinarum</i> (за <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasianus colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> и <i>Anas spp.</i> )]														
	е)	е било изолирано в животновъдния обект на произход в продължение на най-малко 21 дни преди датата на събиране на яйцата;														
	ж)	не е било в контакт с домашни птици или яйца за люпене с по-нисък здравен статус или с птици, отглеждани в плен, или с диви птици в продължение на непрекъснат период от най-малко 3 седмици непосредствено преди датата на натоварване на яйцата за люпене за изпращане за Съюза;														
	з)	не е показало клинични симптоми на заразни болести към момента на събиране на яйцата за люпене;														
	и)	е подложено на клиничен преглед <sup>(9)</sup> в рамките на 24 часа преди натоварването на яйцата за люпене за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;														
II.2.6.	са:															
	а)	неваксинирани срещу високопатогенна инфлуенца по птиците;														
	б)	неваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;														
	в)	дезинфектирани в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход;														
II.2.7.	са събрани	[на ___/___/___ (дд/мм/гггг)] <sup>(3)</sup> [от ___/___/___ (дд/мм/гггг) до ___/___/___ (дд/мм/гггг)] <sup>(3)</sup> ; <sup>(10)</sup>														

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат HE-LT20

<p>II.2.8.</p> <p>а)</p> <p>б)</p> <p>в)</p> <p>г)</p> <p>д)</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p>е)</p> <p>II.2.9.</p> <p><sup>(11)</sup>[II.2.10.</p> <p>а)</p> <p>б)</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p><sup>(3)</sup>или</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на по-малко от 20 яйца за люпене от домашни птици, различни от шраусови птици, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези зародишни продукти.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен/официален сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8.: Посочете кода на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>Поле I.27: Описание на пратката</p> <p>„Код по КН“: Използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 04.07.</p> <p>„Категория“: изберете едно от следните: чиста линия/прародители/родители/млади носачки/друго.</p>	<p>са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:</p> <p>а) са конструирани по такъв начин, че яйцата за люпене да не могат да изпаднат;</p> <p>б) са проектирани така, че да позволяват почистване и дезинфекция;</p> <p>в) съдържат само яйца за люпене от един и същ вид, категория и тип, идващи от един и същ животновъден обект;</p> <p>г) са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;</p> <p>д) са:</p> <p>[за еднократна употреба, чисти са и се използват за пръв път.]</p> <p>[почистени и дезинфекцирани преди натоварването на яйцата за люпене в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход.]</p> <p>е) носят информацията, посочена в точка 5 от приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за яйца за люпене от домашни птици;</p> <p>са натоварени за изпращане за Съюза в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка II.2.8, букви а) и б), почистено е и е дезинфекцирано с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход, и е изсушено или оставено да изсъхне непосредствено преди натоварването на яйцата за люпене за изпращане за Съюза;</p> <p>са предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасылската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията, и те:</p> <p>а) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасылската болест;</p> <p>б) произхождат от стада, които:</p> <p>[не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасылската болест.]</p> <p>[са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасылската болест с инактивирана ваксина.]</p> <p>[са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасылската болест с жива ваксина най-късно 60 дни преди датата на събиране на яйцата.]</p>
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат HE-LT20

<b>Част II:</b>	
(1)	„Яйца за люпене“ съгласно определението в член 4 от Регламент (ЕС) 2016/429.
(2)	Код на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
(3)	Оставете, ако е приложимо.
(4)	Прилага се само за зони, в които е проведена ваксинация срещу високопатогенна инфлуенца по птиците в съответствие с програма за ваксинация, отговаряща на изискванията в приложение XIII към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „А“ в колона 6 от таблицата.
(5)	Тази гаранция се изисква само за домашни птици, идващи от зони, в които използването на ваксини срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест, отговарящи само на общите критерии от приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, не е забранено, в съответствие с член 37, буква д), подточка ii) от посочения акт, и които зони са включени в списъка в част 1 от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 с вписване „В“ в колона 6 от таблицата.
(6)	Следва да се направят изследвания върху проби, взети от компетентния орган на държавата или територията на произход или под негов контрол, а изследването следва да се направи в официална лаборатория, определена в съответствие с член 37 от Регламент (ЕС) 2017/625.
(7)	Оставете, ако яйцата за люпене са изпратени от люпилня.
(8)	Да се попълни, когато животните са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.
(9)	Клиничният преглед трябва да е извършен от официален ветеринарен лекар на държавата или територията на произход.
(10)	Датата(ите) на събирането не може(гат) да бъде(ат) дата(и) преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата(и) в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки по отношение на въвеждането на тези яйца за люпене от посочената зона.
(11)	Тази гаранция се изисква само за пратки, предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689.
(12)	Тази гаранция се прилага само за яйца за люпене от вида <i>Gallus gallus</i> и от пуйки.
(13)	Ако през целия живот на родителското стадо някой от резултатите за посочените по-долу серотипове е бил положителен, посочете, че резултатът е положителен: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow и <i>Salmonella</i> Infantis;
(14)	Заличете, ако пратката не е предназначена за Финландия или Швеция.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис



## ГЛАВА 34

## ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПТИЦИ, ОТГЛЕЖДАНИ В ПЛЕН (ОБРАЗЕЦ CAPTIVE- BIRDS)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	QR КОД
		I.3 Централен компетентен орган		
		I.4 Местен компетентен орган		
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата		
	I.8 Регион на произход Код	I.10 Регион по местоназначение Код		
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението		
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване		
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане I.17 Придружаващи документи Вид Код Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата		
I.20	Сертифицирано като или за  <input type="checkbox"/> Обект за карантина <input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект			
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата		I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар I.23		

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)	
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Система за идентификация	Идентификационен номер	Количество

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат CAPTIVE-BIRDS

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.б
		Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че птиците, отглеждани в плен<sup>(1)</sup>, описани в настоящия сертификат:</p> <p>II.1.1. идват от зоната с код __ - -<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на птици, отглеждани в плен, и която е включена в част I от приложение VI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p>II.1.2. идват от животновъдния обект<sup>(3)</sup>, посочен в поле I.11, одобрен от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определените в член 56 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и:</p> <p>а) действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето;</p> <p>б) който е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>в) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>г) към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</p> <p>д) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p><sup>(4)</sup>[е] където</p> <p><sup>(5)</sup>или [за период от най-малко 6 месеца преди датата на натоварване за изпращане за Съюза на птиците, отглеждани в плен, не е била потвърдена хламидиоза по птиците.]</p> <p><sup>(5)</sup>или [през последните 6 месеца преди датата на натоварване за изпращане за Съюза на птиците, отглеждани в плен, но не и през последните 60 дни, е била потвърдена хламидиоза по птиците и са приложени мерките, предвидени в член 55, буква д), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(5)</sup>или [животните са държани под ветеринарен надзор в продължение на 45 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза и са били третирани срещу хламидиоза по птиците.]</p>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CAPTIVE-BIRDS

	<p>II.1.3. идват от стадо, което е подложено на клиничен преглед<sup>(6)</sup> в рамките на 24 часа преди натоварването на животните за изпращане за Съюза, и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.1.4. животните:</p> <p>а) са пребивавали в животновъдния обект, посочен в поле I.11, от излюпването или за непрекъснат период от най-малко 3 седмици непосредствено преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>б) не са ваксинирани срещу високопатогенна инфлуенца по птиците;</p> <p><sup>(5)</sup>или [в] не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p><sup>(5)</sup>или [в] са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p>г) са подложени на изследване за откриване на вируса<sup>(7)</sup> на високопатогенна инфлуенца по птиците и на инфекция с вируса на нюкасълската болест, които са показали отрицателни резултати, през периода от 7 до 14 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>д) не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от излюпването или в продължение на непрекъснат период от най-малко 3 седмици непосредствено преди датата на натоварването за изпращане за Съюза;</p> <p>е) не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p> <p>ж) са подложени на клиничен преглед<sup>(6)</sup> на ___/___/___ (дд/мм/гггг) в рамките на 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.1.5. са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:</p> <p>а) са конструирани по такъв начин, че:</p> <p>i) животните да не могат да избягат или да изпаднат;</p> <p>ii) е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</p> <p>iii) е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля, фураж или пера;</p> <p>б) съдържат само птици, отглеждани в плен, от един и същ вид, които идват от един и същ животновъден обект;</p> <p>в) използват се за пръв път;</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CAPTIVE-BIRDS

	<p>г) са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;</p> <p>д) носят информацията, посочена в точка 4 от приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за птици, отглеждани в плен;</p> <p>II.1.6. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(8)</sup> в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка II.1.5, буква а) и е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход;</p> <p><sup>(9)</sup>II.1.7. са птици, отглеждани в плен, от видовете, принадлежащи към разред Galliformes, предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията, и те:</p> <p>а) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p> <p>б) са държани в изолация в продължение на най-малко 14 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза в животновъдния обект на произход или в обект за карантина под надзора на официален ветеринарен лекар, когато:</p> <p>i) птиците не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през периода от най-малко 21 дни преди датата на натоварване на пратката;</p> <p>ii) през този период в животновъдния обект не са въвеждани други птици;</p> <p>iii) не е извършена ваксинация;</p> <p>в) са показали отрицателни резултати<sup>(7)</sup> при серологични изследвания за откриване на антитела срещу вируса на нюкасълската болест, извършени върху кръвни проби на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност, като пробите са взети през периода от най-малко 14 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза.]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на птици, отглеждани в плен, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CAPTIVE-BIRDS

<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8.: Посочете кода на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение VI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>Поле I.12: При птици, отглеждани в плен, сертифицирани за обект за карантина: попълнете информацията за обекта за карантина, одобрен в съответствие с член 14 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията, където птиците, отглеждани в плен, трябва да бъдат транспортирани незабавно след въвеждането им в Съюза.</p> <p>Поле I.27: Описание на пратката          „Код по КН“: Използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 01.06.31, 01.06.32 или 01.06.39.          „Система за идентификация“: Животното трябва да бъде индивидуално идентифицирано посредством уникален маркиран затворен идентификационен пръстен или инжектируем транспондер в съответствие с член 53 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) „птици, отглеждани в плен“ съгласно определението в член 4 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение VI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Името и уникалният номер на одобрението на животновъдния обект трябва да бъдат включени в списък с животновъдни обекти, изготвен и публикуван от Комисията.</p> <p>(4) Тази гаранция се изисква само за пратки с <i>Psittacidae</i> (същински папагали).</p> <p>(5) Оставете, ако е приложимо.</p> <p>(6) Клиничният преглед трябва да е извършен от официален ветеринарен лекар на държавата или територията на произход.</p> <p>(7) Следва да се направят изследвания върху проби, взети от компетентния орган на държавата или територията на произход или под негов контрол, а изследването следва да се направи в официална лаборатория, определена в съответствие с член 37 от Регламент (ЕС) 2017/625.</p> <p>(8) Датата на натоварването не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от държавата, територията или зоната от нея в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки по отношение на въвеждането на тези животни от посочената държава, територия или зона от нея.</p> <p>(9) Тази гаранция се изисква само за пратки с птици, отглеждани в плен, от видове, принадлежащи към разред Galliformes, предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689.</p>		
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>		<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 35

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В  
СЪЮЗА НА ЯЙЦА ЗА ЛЮПЕНЕ ОТ ПТИЦИ, ОТГЛЕЖДАНИ В ПЛЕН  
(ОБРАЗЕЦ НЕ-CAPTIVE-BIRDS)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/вносител Име Адрес  Държава  Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД	
		I.4 Местен компетентен орган		
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава  Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката  Име  Адрес  Държава  Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход  Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение  Код по ISO на държавата		
	I.8 Регион на произход  Код	I.10 Регион по местоназначение  Код		
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението	I.12 Местоназначение  Име  Адрес  Държава  Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението		
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване		
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		
		I.17 Придружаващи документи  Вид  Код  Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
	I.18 Условия на транспортиране <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата		
	I.20 Сертифицирано като или за  <input type="checkbox"/> Зародишни продукти			
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата	I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
	I.23			

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)	
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/порода/категория	Система за идентификация	Идентификационен номер	Количество



ДЪРЖАВА

Образец на сертификат НЕ-CAPTIVE-BIRDS

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p><b>II.1. Ветеринарно-санитарно удостоверение</b></p> <p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че яйцата за люпене от птици, отглеждани в плен<sup>(1)</sup>, описани в настоящия сертификат:</p> <p>II.1.1. идват от зоната с код __ - __<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на яйца за люпене от птици, отглеждани в плен, и която е включена в част I от приложение V към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p>II.1.2. идват от животновъдния обект<sup>(3)</sup>, посочен в поле I.11, одобрен от компетентния орган на държавата или територията на произход в съответствие с изисквания, които са най-малко толкова строги, колкото определени в член 56 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и:</p> <p>а) действието на одобрението му не е спряно или то не е отнето;</p> <p>б) който е под контрола на компетентния орган на държавата или територията на произход и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>в) където се извършват редовни посещения за проверка на здравословното състояние на животните от ветеринарен лекар с цел откриване на и информиране за признаци, показателни за поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести, с честота, която е пропорционална на риска, породен от животновъдния обект;</p> <p>г) към момента на изпращане на животните за Съюза по отношение на него не са били наложени национални ограничителни мерки от ветеринарно-здравни съображения, в т.ч. за болестите от списъка, включени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и за нововъзникващи болести;</p> <p>д) в радиус от 10 km около тях, включващ, по целесъобразност, територията на съседна държава, не е имало огнище на високопатогенна инфлуенца по птиците или инфекция с вируса на нюкасълската болест в продължение на най-малко 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p><sup>(4)</sup>[е] където:</p> <p><sup>(5)</sup>или [за период от най-малко 6 месеца преди датата на натоварване за изпращане за Съюза на яйцата за люпене от птици, отглеждани в плен, не е била потвърдена хламидиоза по птиците.]</p> <p><sup>(5)</sup>или [през последните 6 месеца преди датата на натоварване за изпращане за Съюза на яйцата за люпене от птиците, отглеждани в плен, но не и през последните 60 дни, е била потвърдена хламидиоза по птиците и са приложени мерките, предвидени в член 55, буква д), подточка i) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p><sup>(5)</sup>или [животните, от които са добити яйцата за люпене, са държани под ветеринарен надзор в продължение на 45 дни преди датата на събиране на яйцата за люпене и са били третираны срещу хламидиоза по птиците.]</p>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат НЕ-CAPTIVE-BIRDS

	<p>II.1.3. произхождат от животни, които:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>а) са пребивавали в животновъдния обект, посочен в поле I.11, от излюпването или за непрекъснат период от най-малко 3 седмици непосредствено преди датата на натоварване на яйцата за люпене за изпращане за Съюза;</li><li>б) не са ваксинирани срещу високопатогенна инфлуенца по птиците;</li></ul> <p><sup>(5)</sup>или [в] не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест.]</p> <p><sup>(5)</sup>или [в] са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест с ваксини, които отговарят едновременно на общите и на специалните критерии в приложение XV към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <ul style="list-style-type: none"><li>г) са подложени на изследване за откриване на вируса<sup>(7)</sup> на високопатогенна инфлуенца по птиците и на инфекция с вируса на нюкасълската болест, които са показали отрицателни резултати, през периода от 7 до 14 дни преди датата на събиране на яйцата за люпене;</li><li>д) не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от излюпването или в продължение на непрекъснат период от най-малко 3 седмици непосредствено преди датата на събирането на яйцата;</li><li>е) не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</li><li>ж) са подложени на клиничен преглед<sup>(6)</sup> на ___/___/___ (дд/мм/гггг) в рамките на 24 часа преди натоварването на яйцата за люпене за изпращане за Съюза и не са установени признаци, показващи поява на болести, включително болестите от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, които са от значение за видовете, и нововъзникващи болести;</li></ul> <p>II.1.4. са натоварени за изпращане за Съюза в контейнери, които:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>а) са конструирани по такъв начин, че яйцата за люпене да не могат да изпаднат;</li><li>б) съдържат само яйца за люпене от птици, отглеждани в плен, от един и същ вид, които идват от един и същ животновъден обект;</li><li>в) използват се за пръв път;</li><li>г) са затворени в съответствие с инструкциите на компетентния орган на държавата или територията на произход с цел да се избегне всякаква възможност за подмяна на съдържанието;</li><li>д) носят информацията, посочена в точка 7 от приложение XVI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, която се отнася за яйца за люпене от птици, отглеждани в плен;</li></ul> <p>II.1.5. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(8)</sup> в транспортно средство, което е конструирано в съответствие с точка II.1.4, буква а) и е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган на държавата или територията на произход;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат НЕ-CAPTIVE-BIRDS

	<p><sup>(9)</sup>[II.1.6. са предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689 на Комисията, и те идват от животни, които:</p> <p>а) не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест;</p> <p>б) са държани в изолация в продължение на най-малко 14 дни преди датата на натоварване на пратката за изпращане за Съюза в животновъдния обект на произход или в обект за карантина под надзора на официален ветеринарен лекар, когато:</p> <p>i) птиците не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на нюкасълската болест през периода от най-малко 21 дни преди датата на натоварване на пратката;</p> <p>ii) през този период в животновъдния обект не са въвеждани други птици;</p> <p>iii) не е извършена ваксинация;</p> <p>в) са показали отрицателни резултати<sup>(7)</sup> при серологични изследвания за откриване на антитела срещу вируса на нюкасълската болест, извършени върху кръвни проби на равнище, което дава ниво на достоверност от 95 % за откриване на инфекцията при 5 % болестност, като пробите са взети през периода от най-малко 14 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза.]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на яйца за люпене от птици, отглеждани в плен, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези продукти.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.8.: Посочете кода на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение VI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>Поле I.27: Описание на пратката „Код по КН“: Използвайте съответния код по Хармонизираната система (ХС) на Световната митническа организация: 04.07.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) „Птици, отглеждани в плен“ съгласно определението в член 4 от Регламент (ЕС) 2016/429.</p> <p>(2) Код на зоната, както фигурира в част 1, таблицата, колона 2 от приложение VI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Името и уникалният номер на одобрението на животновъдния обект трябва да бъдат включени в списък с животновъдни обекти, изготвен и публикуван от Комисията.</p> <p>(4) Тази гаранция се изисква само за пратки с <i>Psittacidae</i> (същински папагали).</p> <p>(5) Оставете, ако е приложимо.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат НЕ-CAPTIVE-BIRDS

	<p>(6) Клиничният преглед трябва да е извършен от официален ветеринарен лекар на държавата или територията на произход.</p> <p>(7) Следва да се направят изследвания върху проби, взети от компетентния орган на държавата или територията на произход или под негов контрол, а изследването следва да се направи в официална лаборатория, определена в съответствие с член 37 от Регламент (ЕС) 2017/625.</p> <p>(8) Датата на натоварването не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от държавата, територията или зоната от нея в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки по отношение на въвеждането на тези животни от посочената държава, територия или зона от нея.</p> <p>(9) Тази гаранция се изисква само за пратки с яйца за люпене от птици, отглеждани в плен, от видове, принадлежащи към разред Galliformes, предназначени за държава членка, на която е предоставен статут за свободна от инфекция с вируса на нюкасълската болест без ваксинация в съответствие с член 66 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/689.</p>				
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <table><tr><td>Дата</td><td>Квалификация и длъжност</td></tr><tr><td>Печат</td><td>Подпис</td></tr></table>		Дата	Квалификация и длъжност	Печат	Подпис
Дата	Квалификация и длъжност				
Печат	Подпис				

## ГЛАВА 36

## ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА МЕДОНОСНИ ПЧЕЛИ МАЙКИ (ОБРАЗЕЦ QUE)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	QR КОД
		I.3 Централен компетентен орган		
		I.4 Местен компетентен орган		
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата		
	I.8 Регион на произход Код	I.10 Регион по местоназначение Код		
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата		
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване		
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане I.17 Придружаващи документи Вид Код Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата		
I.20	Сертифицирано като или за  <input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането			
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата		I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар I.23		

I.24 Общ брой опаковки	I.25 Общо количество	I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)
<b>I.27 Описание на пратката</b>		
Код по КН	Биологичен	Подвид/категория
	вид	Количество

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат QUE

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че медоносните пчели майки, описани в част I:</p> <p>II.1. идват от зоната с код: ___ - ___<sup>(2)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на медоносни пчели майки, и която е включена в част I от приложение VII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p>II.2. са били постоянно:</p> <p>i) в зоната, посочена в точка II.1, от излюпването, и</p> <p>ii) в животновъдния обект на произход от излюпването;</p> <p>II.3. от излюпването не са били в контакт с медоносни пчели с по-нисък здравен статус;</p> <p>II.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.5. са изпратени в затворени клетки, всяка от които съдържа само една медоносна пчела майка с най-много 20 пчели работнички, които се грижат за нея:</p> <p>II.5.1. в опаковъчен материал, който преди опаковането на медоносните пчели майки от пратката:</p> <p>i) е бил нов;</p> <p>ii) не е бил в контакт с пчели и пити с пчелно пило;</p> <p>iii) е бил предмет на всички предпазни мерки за предотвратяване на заразяването му с патогени, причиняващи болести по медоносните пчели;</p> <p>II.5.2. придружени от храна, свободна от патогени, причиняващи болести по тях;</p> <p>II.5.3. в опаковъчен материал и с придружаващи продукти, които са преминали визуална проверка преди изпращане за Съюза, за да се гарантира, че те не представляват риск за здравето на животните и че в тях няма <i>Aethina tumida</i> (малък кошерен бръмбар) и кошерен акар <i>Tropilaelaps</i> в който и да било от жизнените им стадии;</p> <p>II.5.4. директно от животновъдния обект на произход до Съюза, без да преминават през друг животновъден обект и без да са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точка II.7., от изпращането им от техния животновъден обект на произход до изпращането им за Съюза и не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус;</p> <p>II.6. са подложени на клиничен преглед през периода от 24 часа преди натоварването за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.7. са с произход от пчелин:</p> <p>II.7.1. във и около който в област с радиус от 100 km — когато е целесъобразно, включваща територията на съседна държава</p> <p>i) не е докладвано за опаразитяване с <i>Aethina tumida</i> (малък кошерен бръмбар) или опаразитяване с <i>Tropilaelaps</i> spp.;</p> <p>ii) няма въведени ограничения поради съмнение, случай или огнище на болестите, посочени в подточка i);</p>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат QUE

	<p>II.7.2. във и около който в област с радиус от 3 km — когато е целесъобразно, включваща територията на съседна държава;</p> <p>i) не е било докладвано за американски гнилец в продължение на най-малко 30 дни преди датата на изпращане за Съюза;</p> <p>ii) няма въведени ограничения поради съмнение или потвърден случай на американски гнилец за периода, посочен в подточка i);</p> <p>[iii) вече е имало предходен потвърден случай на американски гнилец преди периода, посочен в подточка i), всички кошери впоследствие са били проверени от компетентния орган на третата държава или територия на произход и всички инфектирани кошери са били третирани и впоследствие проверени, като резултатите са били благоприятни, в рамките на 30 дни от датата на последния регистриран случай на тази болест.] <sup>(1)</sup></p> <p>II.8. са с произход от кошери, питите на които са изследвани чрез взети от тях проби за американски гнилец, показали отрицателни резултати, в рамките на 30 дни преди датата на изпращането им за Съюза;</p> <p><sup>(1)(4)(5)</sup> [II.9. Медоносните пчели майки:</p> <p>i) са с произход от трета държава или територия или зона от нея, свободни от опаразитяване с <i>Varroa spp.</i>;</p> <p>ii) в третата държава или територия на произход или зона от нея не е било докладвано за опаразитяване с <i>Varroa spp.</i> за период от 30 дни преди датата на натоварване за изпращане за Съюза;</p> <p>iii) взети са всички предпазни мерки, за да се избегне замърсяване на пратката с <i>Varroa spp.</i> по време на натоварването и изпращането за Съюза.]</p> <p><b>Забележки:</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на медоносни пчели майки, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.27: „Категория“: посочете пчели майки с максимум 20 пчели работнички.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Заличете според случая</p> <p><sup>(2)</sup> Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение VII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p><sup>(3)</sup> Дата на натоварване: не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки срещу въвеждането на тези животни от тази зона.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат QUE

	<p>(4) Приложимо само когато държавата членка по местоназначение има статут „свободен от болест“ по отношение на съответната болест от категория С или има одобрена програма за ликвидиране.</p> <p>(5) Може да се удостовери от трети държави или територии с вписване VAR в част 1, колона 6 от приложение VII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404, признати за свободни от опаразитяване с <i>Varroa spp.</i> (вароатоза).</p>
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>	

## ГЛАВА 37

## ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ЗЕМНИ ПЧЕЛИ (ОБРАЗЕЦ ВВЕЕ)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД	
		I.4 Местен компетентен орган		
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход                      Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение                      Код по ISO на държавата		
	I.8 Регион на произход                      Код	I.10 Регион по местоназначение                      Код		
	I.11 Място на изпращане Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
		I.13 Място на товарене		
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.14 Дата и час на заминаване		
		I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		
I.18 Условия на транспортиране <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени		I.17 Придружаващи документи  Вид                      Код  Държава                      Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ		
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера                      Номер на пломбата				
I.20	Сертифицирано като или за          <input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането			
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване  Трета държава                      Код по ISO на държавата		I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар		
		I.23		

I.24 Общ брой опаковки	I.25 Общо количество	I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)
<b>I.27 Описание на пратката</b>		
Код по КН	Биологичен	Подвид/категория
	вид	Количество
		Нето тегло
		Естество на стоката
		Брой опаковки

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат ВВЕЕ

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.б
		Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че земните пчели, описани в част I:</p> <p>II.1. идват от зоната с код: __ __ - __<sup>(1)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на земни пчели, и която е включена в част I от приложение VII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p>II.2. са били постоянно:</p> <p>i) в зоната, посочена в точка II.1, от излюпването, и</p> <p>ii) в животновъдния обект на произход от излюпването, в който през този период не са въвеждани земни пчели в тяхната епидемиологична единица на произход.</p> <p>II.3. не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус от излюпването;</p> <p>II.4. не са предназначени за умъртвяване в рамките на национална програма за ликвидиране на болести, включително болести от списъка и нововъзникващи болести;</p> <p>II.5. са били изпратени в затворени контейнери, всеки от които съдържа семейство от максимум 200 възрастни земни пчели, със или без пчела майка:</p> <p>II.5.1. в опаковъчен материал, който преди опаковането на земните пчели от пратката:</p> <p>i) е бил нов;</p> <p>ii) не е бил в контакт с пчели и пити с пчелно пило;</p> <p>iii) е бил предмет на всички предпазни мерки за предотвратяване на заразяването му с патогени, причиняващи болести по земните пчели;</p> <p>II.5.2. придружени от храна, свободна от патогени, причиняващи болести по тях;</p> <p>II.5.3. в опаковъчен материал и с придружаващи продукти, които са преминали визуална проверка преди изпращане за Съюза, за да се гарантира, че те не представляват риск за здравето на животните и че в тях няма <i>Aethina tumida</i> (малък кошерен бръмбар) в който и да било от жизнените му стадии;</p> <p>II.5.4. директно от животновъдния обект на произход до Съюза, без да преминават през друг животновъден обект и без да са разтоварвани на място, което не отговаря на изискванията, определени в точки II.7, II.8 от изпращането им от техния животновъден обект на произход до изпращането им за Съюза и не са били в контакт с животни с по-нисък здравен статус;</p> <p>II.6. са подложени на клиничен преглед през периода от 24 часа преди натоварването<sup>(2)</sup> за изпращане за Съюза, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава или територия на произход, при който не са открити признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести;</p> <p>II.7. са развъждани и отглеждани в изолиран от заобикалящата среда производствен животновъден обект за земни пчели, за който важи следното:</p> <p>II.7.1. регистриран е от и е под контрола на компетентния орган на третата държава или територия и има система за поддържане и водене на дневници в съответствие с член 8 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>II.7.2. там има съоръжения, които гарантират, че производството на земни пчели се извършва в постройка, която е безопасна срещу летящи насекоми;</p> <p>II.7.3. там има съоръжения и оборудване, които гарантират, че земните пчели са допълнително изолирани в отделни епидемиологични единици и всяко семейство е в затворени контейнери вътре в постройката през цялото производство;</p>		

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат ВВЕЕ

	<p>П.7.4. при съхранението и боравенето с цветния прашец в съоръженията той е изолиран от земните пчели през цялото производство на земните пчели до храненето им с него;</p> <p>П.7.5. има стандартни оперативни процедури, за да се предотвратява въвеждане на малък кошерен бръмбар в животновъдния обект и за да се осъществява редовно наблюдение за наличието на малък кошерен бръмбар в рамките на животновъдния обект;</p> <p>П.8. идват от епидемиологична единица в животновъдния обект, в който не е открито опаразитяване с <i>Aethina tumida</i> (малък кошерен бръмбар).</p> <p><b>Забележки:</b> Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на земни пчели, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на тези животни.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение VII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(2) Дата на натоварване: не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки срещу въвеждането на тези животни от тази зона.</p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 38

## ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА КУЧЕТА, КОТКИ И ПОРОВЕ (ОБРАЗЕЦ CANIS-FELIS-FERRETS)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	QR КОД	
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата			
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата			
	I.8 Регион на произход Код	I.10 Регион по местоназначение Код			
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата			
	I.13 Място на товарене		I.14 Дата и час на заминаване		
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
		I.17 Придружаващи документи  Вид Код  Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ			
I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата			
I.20	Сертифицирано като или за				
<input type="checkbox"/> Продължаване на отглеждането <input type="checkbox"/> Обособен специализиран животновъден обект <input type="checkbox"/> Обект за карантина <input type="checkbox"/> Друго					
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата		I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
		I.23			

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество			I.26 Общо нето/бруто тегло (kg)		
<b>I.27 Описание на пратката</b>							
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Пол	Система за идентификация	Идентификационен номер	Възраст	Количество
				Естество на стоката			
							Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CANIS-FELIS-FERRETS

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.б
		Референтен номер на сертификата	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че животните, описани в част I:</p>		
	<p>II.1. идват от държава, територия или зона от нея с код: ___ - ___<sup>(1)</sup>, от която към датата на издаване на настоящия сертификат е разрешено въвеждането в Съюза на кучета, котки и порове, и която е включена в част I от приложение VIII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p>		
	<p><sup>(2)(3)</sup>или [II.2. са изпратени директно от животновъдния обект на произход за Съюза, без да преминават през друг животновъден обект.]</p>		
	<p><sup>(2)(3)</sup>или [II.2. за тях е имало една-единствена операция по събиране в държавата, територията или зоната от нея на произход, която е отнела не повече от 6 дни, в животновъден обект, който изпълнява следните изисквания:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- одобрен е за извършване на операции по събиране на кучета, котки и порове от компетентния орган на третата държава или територия в съответствие с член 10 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035 на Комисията;</li> <li>- има уникален номер на одобрението, определен от компетентния орган на третата държава или територия;</li> <li>- включен в списък за тази цел от компетентния орган на третата държава или територия на изпращане, включително с информацията, посочена в член 21 от Делегиран регламент (ЕС) 2019/2035;</li> <li>- отговаря на изискванията за поддържане на дневници, предвидени в член 73, параграф 2, буква а), подточка iv) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</li> </ul>		
	<p><sup>(3)</sup>[II.3. са натоварени за изпращане за Съюза на ___/___/___ (дд/мм/гггг)<sup>(4)</sup> в транспортно средство, което е почистено и дезинфекцирано преди натоварването с дезинфектант, разрешен от компетентния орган в третата държава или територия, и конструирано по такъв начин, че:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- животните да не могат да избягат или да изпадат;</li> <li>- е възможно да се извърши визуална инспекция на пространството, където се държат животните;</li> <li>- е предотвратено или сведено до минимум изпадането на животински екскременти, торова постеля или фураж.]</li> </ul>		
	<p>II.4 са подложени на клиничен преглед с отрицателен резултат, извършен от официален ветеринарен лекар в третата държава, територия или зона от нея на произход през периода от 48 часа преди натоварването за изпращане за Съюза за откриване на признаци, показващи поява на болести, включително съответните болести от списъка, посочени в приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и нововъзникващи болести;</p>		
	<p><sup>(2)</sup>или [II.5. са предназначени за директно въвеждане в държавата членка по местоназначение, за да бъдат изолирани в:</p>		
	<p><sup>(2)</sup>или [обособен специализиран животновъден обект.]</p>		
	<p><sup>(2)</sup>или [одобрен обект за карантина.]</p>		





## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CANIS-FELIS-FERRETS

<sup>(2)</sup>или [П.6. пратката включва кучета, предназначени за държава членка, включена в списъка в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/878 на Комисията, и посочените кучета са третирани срещу опаразитяване с *Echinococcus multilocularis*, като данните за третирането, проведено от извършилия го ветеринарен лекар в съответствие с точка 2 от приложение XXI към Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 <sup>(10)</sup><sup>(11)</sup>, са посочени в таблицата по-долу:

Транспондер или татуировка Буквено-цифров код на кучето	Третиране срещу ехинококи ( <i>Echinococcus</i> )		Извършил третирането ветеринарен лекар
	Наименование и производител на продукта	Дата [дд/мм/гггг] и час на третирането [00:00 ч.]	Име с главни букви, печат и подпис

<sup>(2)</sup>или [П.6. кучетата не са третирани срещу опаразитяване с *Echinococcus multilocularis*]

<sup>(2)</sup>или [П.6. кучетата са предназначени за директно въвеждане в държавата членка по местоназначение, за да бъдат изолирани в:

<sup>(1)</sup>или [обособен специализиран животновъден обект.]]

<sup>(1)</sup>или [одобрен обект за карантина.]]

**Забележки:**

Настоящият сертификат е предназначен за въвеждане в Съюза с търговска цел на кучета, котки и порове, включително когато са предназначени за обособен специализиран животновъден обект или за одобрен обект за карантина и когато Съюзът не е крайното местоназначение на животните, и за въвеждане в Съюза на кучета, котки и порове, придвижвани в съответствие с член 5, параграф 4 от Регламент (ЕС) № 576/2013 на Европейския парламент и на Съвета.

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейския съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CANIS-FELIS-FERRETS

**Част I:**

Поле I.20: Сертифицирано като или за — посочете:

- „Продължаване на отглеждането“, когато кучета, котки или порове се придвижват в съответствие с част II, дял V от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;
- Обособен специализиран животновъден обект: съгласно определението в член 4, точка 48 от Регламент (ЕС) 2016/429 на Европейския парламент и на Съвета;
- Одобрен обект за карантина: съгласно определението в член 3, точка 9 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията.
- „друго“, когато се извършва движение на кучета (*Canis lupus familiaris*), котки (*Felis silvestris catus*) или порове (*Mustela putorius furo*) в съответствие с член 5, параграф 4 от Регламент (ЕС) № 576/2013 на Европейския парламент и на Съвета.

**Част II:**

- (1) Код на зоната, както фигурира в част 1, колона 2 от приложение VIII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
- (2) Оставете, ако е приложимо.
- (3) Не е приложимо за движение на кучета, котки и порове, различно от движение с нетърговска цел, които са отглеждани като домашни любимци в домакинства, което не може да бъде извършено в съответствие с условията, определени в член 245, параграф 2 или член 246, параграфи 1 и 2 от Регламент (ЕС) 2016/429.
- (4) Дата на натоварване: не може да бъде дата преди датата на разрешаването за въвеждане от зоната в Съюза или дата в период, когато Съюзът е приел ограничителни мерки срещу въвеждането на тези животни от тази зона.
- (5) Всяка реваксинация трябва да се счита за първоначална ваксинация, ако не е направена в срока на валидност на предходната ваксинация.
- (6) Към сертификата се прилага заверено копие на данните за идентификацията и ваксинацията на съответните животни.
- (7) Тестът за титруване на антитела срещу бяс, посочен в точка II.5:
  - трябва да бъде извършен върху проба, взета от упълномощен от компетентния орган ветеринарен лекар, най-малко 30 дни след датата на ваксинацията и три месеца преди датата на вноса;
  - трябва да показва ниво на неутрализиращи антитела срещу вируса на бяс в серума, което е по-високо или равно на 0,5 IU/ml;
  - трябва да е извършен от официална лаборатория;
  - не е необходимо да се прави отново на животно, което, след като е показало задоволителен резултат на теста, е било реваксинирано против бяс в рамките на срока на валидност на предходната ваксина.Към сертификата се прилага заверено копие на официалния доклад от официалната лаборатория за резултата от теста за антитела срещу бяс, посочен в точка II.5.
- (8) Със заверката на този резултат официалният ветеринарен лекар потвърждава, че е проверил, в рамките на възможностите си и ако е необходимо — чрез контакт с посочената в доклада лаборатория, автентичността на лабораторния доклад за резултатите от теста за титруване на антитела, посочен в точка II.5.
- (9) Във връзка с бележка под линия (6) маркировката на съответните животни чрез имплантиране на транспондър трябва да бъде проверена, преди да бъде попълнена каквато и да е информация в настоящия сертификат, и трябва винаги да предшества ваксинация или, когато е приложимо, изследванията/тестовите, на които се подлагат животните.

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат CANIS-FELIS-FERRETS

(10)	<p>Третирането срещу опаразитяване с <i>Echinococcus multilocularis</i>, посочено в точка II.6, трябва:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- да бъде проведено от ветеринарен лекар в рамките на не повече от 48 часа и с край не по-малко от 24 часа преди часа на планираното въвеждане на кучетата в някоя от държавите членки или части от тях, изброени в списъка в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/878 на Комисията,</li><li>- да бъде извършено с одобрен лекарствен продукт, който съдържа подходящата доза празиквантел или фармакологично активни вещества, които, отделно или в комбинация с други, доказано намаляват наличието на зрели и незрели чревни форми на <i>Echinococcus multilocularis</i> в съответния вид гостоприемник.</li></ul>
(11)	<p>Таблицата, посочена в точка II.6, трябва да се използва за документиране на данните за допълнително третиране, ако такова е проведено след датата на подписване на сертификата и преди планираното въвеждане в някоя от държавите членки или части от тях, изброени в списъка в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/878 на Комисията.</p>
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис



I.24		I.25		I.26	
Общ брой опаковки		Общо количество			
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-ENTRY

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Спермата, описана в част I, е предназначена за изкуствено размножаване и е получена от животни донори, които са с произход от трета държава, територия или зона от нея			
	II.1.1.	от които е разрешено въвеждането в Съюза на сперма от бикове и които са включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;			
	<sup>(1)</sup> или [II.1.2.	където не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ.]			
	<sup>(1)</sup> или [II.1.2.	където не е докладвано за болестта шап за период с начална дата <sup>(2)</sup> ..... (въведете дата dd/mm/yyyy) непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ.]			
	II.1.3.	където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата и заразен нодуларен дерматит за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ;			
	II.1.4.	където не е извършвана ваксинация срещу болестта шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт и заразна плевропневмония по говедата за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ, и през този период в третата държава, територия или зона от нея не са въведени ваксинирани животни.			
	II.2.	Спермата, описана в част I, е получена от животни донори, които са с произход, отпреди началото на карантината, посочена в точка II.4.8., от животновъдни обекти			
	II.2.1.	разположени в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около животновъдния обект за период от най-малко 30 дни и в които за период от най-малко 3 месеца не е докладвано за болестта шап, и			
	<sup>(1)</sup> или [те не са били ваксинирани срещу шап.]				
	<sup>(1)</sup> или [те са били ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди датата на събиране на спермата, но не през последните 30 дни непосредствено преди датата на събиране на спермата, и 5 % (с минимум пет пайети) от всяко количество сперма, събрана от животен донор по което и да било време, са подложени на тест за изолиране на вируса на болестта шап, показал отрицателни резултати.]				
	II.2.2.	свободни от инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ), като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статус;			
	II.2.3.	свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> , като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статус;			
<sup>(1)</sup> или [II.2.4.	свободни от ензоотична левкоза по говедата, като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статус.]				
<sup>(1)</sup> или [II.2.4.	които не са свободни от ензоотична левкоза по говедата, а животните донори са на възраст под 2 години и са от майки, които са били подложени на серологично изследване за ензоотична левкоза по говедата, след като животното е отделено от майка си, показало отрицателен резултат.]				
<sup>(1)</sup> или [II.2.4.	които не са свободни от ензоотична левкоза по говедата, а животните донори са достигнали възраст 2 години и са били подложени на серологично изследване за ензоотична левкоза по говедата, показало отрицателен резултат.]				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>или [II.2.5. свободни от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статус.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2.5. които не са свободни от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, а животните донори са били подложени на серологично изследване (цял вирус) върху кръвна проба, показало отрицателен резултат.]</p> <p>II.2.6. където през последните 30 дни не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през последните 2 години не е докладвано за сура в животновъдните обекти.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през последните 2 години е докладвано за сура в животновъдните обекти, като след последното огнище по отношение на животновъдните обекти са били наложени ограничения на движението до</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдния обект и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдния обект.]</li> </ul> <p>II.3. Спермата, описана в част I, е събрана, обработена и съхранявана, както и изпратена от центъра за събиране на сперма<sup>(3)</sup>, който</p> <p>II.3.1. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>II.3.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.</p> <p>II.4. Спермата, описана в част I, е събрана от животни донори, които:</p> <p>II.4.1. не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на чума по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата и заразен нодуларен дерматит;</p> <p>II.4.2. са пребивавали в продължение на най-малко 6 месеца преди датата на събиране на спермата в трета държава или територия или зона от нея, посочени в поле I.7.;</p> <p>II.4.3. в деня на приемането им в центъра за събиране на сперма и в деня на събиране на спермата не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;</p> <p>II.4.4. са идентифицирани индивидуално съгласно предвиденото в член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>II.4.5. за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата и по време на периода на събирането</p> <p>II.4.5.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит, или нововъзникваща болест от значение за говедата;</p> <p>II.4.5.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>), бяс, антракс, сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), ензоотична левкоза по говедата, инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, вирусна диария по говедата, инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест, инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), генитална кампилобактериоза по говедата и трихомоноза;</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>П.4.5.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка П.4.5.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка П.4.5.2.;</p> <p>П.4.5.4. не са използвани за естествено покриване;</p> <p>П.4.6. са били поставени под карантина за период от най-малко 28 дни в карантинно помещение, където е имало само други чифтокопитни животни с най-малко същия здравен статус и което в деня на приемането им в центъра за събиране на сперма е отговаряло на следните условия:</p> <p>П.4.6.1. не се е намирало в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка П.4.5.1.;</p> <p>П.4.6.2. за период от най-малко 30 дни не е докладвано за нито една от болестите, посочени в точка П.4.5.2.;</p> <p>П.4.6.3. било е разположено в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около карантинното помещение за период от най-малко 30 дни;</p> <p>П.4.6.4. не е било засягано от огнище на болестта шап, за което да е било докладвано в период от най-малко 3 месеца преди датата на приемането на животните в центъра за събиране на сперма;</p> <p>П.4.7. са отглеждани в центъра за събиране на сперма</p> <p>П.4.7.1. който не се е намирал в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка П.4.5.1.;</p> <p>П.4.7.2. където не е докладвано за нито една от болестите, посочени в точка П.4.5.2., за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата и <sup>(1)(4)</sup>[най-малко 30 дни след датата на събирането.] <sup>(1)(5)</sup>[до датата на изпращане на пратката със сперма за Съюза.]</p> <p>П.4.7.3. разположен в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни; и <sup>(1)(4)</sup>[свободен от шап за период от най-малко 3 месеца преди датата на събиране на спермата и 30 дни от датата на събирането.] <sup>(1)(5)</sup>[свободен от шап за период от най-малко 3 месеца преди датата на събиране на спермата и до датата на изпращане на пратката със сперма за Съюза, като животните донори са отглеждани в този център за събиране на сперма непрекъснато в продължение на най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на спермата.]</p> <p>П.4.8. отговарят най-малко на едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <p><sup>(1)или</sup> [П.4.8.1. за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата са отглеждани в трета държава, територия или зона от нея, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-ENTRY

	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.8.2. са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата, в трета държава, територия или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.8.3. са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата, в трета държава, територия или зона от нея, където компетентният орган на мястото на произход на пратката със сперма е получил предварителното писмено съгласие на компетентния орган на държавата членка по местоназначение за условията за установяване на тази сезонно свободна от болестта зона и за приемане на пратката със сперма.]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.8.4. са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата.]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.8.5. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на болестта син език, серогрупа 1—24, показало отрицателен резултат, между 28 и 60 дни от датата на всяко събиране на спермата.]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.8.6. са подложени на изследване за идентификация на агента на вируса на болестта син език (серотипове 1—24), показало отрицателни резултати, върху кръвни проби, взети при началното и последното събиране на спермата и по време на събирането на спермата на интервали — най-малко на всеки 7 дни при тест за изолиране на вируса или най-малко на всеки 28 дни при PCR.]
II.4.9.		отговарят най-малко на едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на епизоотичната хеморагична болест (серотипове 1—7) (вирус на ЕХБ 1—7):
	<sup>(1)</sup> или	[II.4.9.1. са отглеждани за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата в трета държава, територия или зона от нея, където не е докладвано за вируса на ЕХБ 1—7 за период от най-малко предходните 2 години в радиус от 150 km от животновъдния обект.]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.9.2. са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата.]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.9.3. пребивавали са в държавата износител, където по официални данни съществуват следните серотипове на вируса на ЕХБ: ....., и са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени в официална лаборатория и показали отрицателни резултати във всеки от случаите:
	<sup>(1)</sup> или	[II.4.9.3.1. серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателни резултати, извършвано най-малко на всеки 60 дни по време на периода на събирането и между 28 и 60 дни от датата на последното събиране на спермата.]]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.9.3.2. изследване за идентификация на агента на вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателни резултати, върху кръвни проби, взети при началното и последното събиране на спермата и по време на събирането на спермата на интервали — най-малко на всеки 7 дни при тест за изолиране на вируса или най-малко на всеки 28 дни при PCR.]]

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-ENTRY

<p>II.4.10.</p> <p>II.4.10.1.</p> <p>II.4.10.2.</p> <p><sup>(1)(6)</sup>II.4.10.3.</p> <p>II.4.10.4.</p> <p>II.4.10.5.</p> <p>II.4.10.5.1.</p> <p>II.4.10.5.2.</p> <p>II.4.11.</p> <p>II.4.11.1.</p> <p>II.4.11.2.</p> <p>II.4.11.3.</p> <p>II.4.11.3.1.</p> <p>II.4.11.3.2.</p> <p>II.4.11.4.</p> <p><sup>(1)или</sup> [II.4.11.4.1.</p> <p><sup>(1)или</sup> [II.4.11.4.2.</p>	<p>са подложени на посочените по-долу изследвания, извършени върху кръвни проби, взети през периода от 30 дни преди започването на карантината, посочена в точка II.4.6., като са показали отрицателни резултати, с изключение на изследването за антитела срещу вирусна диария по говедата, посочено в точка II.4.10.5.2., изисквано в съответствие с част 1, глава I, точка 1, буква б) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>): интрадермален туберкулинов тест, посочен в част 2, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p>за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>: серологично изследване, посочено в част 1, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p>за ензоотична левкоза по говедата: серологично изследване, посочено в част 4, буква а) от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]</p> <p>за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит: серологично изследване (цял вирус) върху кръвна проба, ако животните не идват от животновъден обект, свободен от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит;</p> <p>за вирусна диария по говедата:</p> <p>тест за изолиране на вируса, изследване за откриване на генома на вируса или изследване за антиген на вируса и</p> <p>серологично изследване за определяне на наличието или отсъствието на антитела;</p> <p>са подложени на посочените по-долу изследвания, извършени върху кръвни проби, взети в период от най-малко 21 дни — или 7 дни при изследванията, посочени в точки II.4.11.4. и II.4.11.5. — след започването на карантината, посочена в точка II.4.6., като са показали отрицателни резултати, с изключение на изследването за антитела срещу вирусна диария по говедата, посочено в точка II.4.11.3.2., изисквано в съответствие с част 1, глава I, точка 1, буква в) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>: серологично изследване, посочено в част 1, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p>за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит: серологично изследване (цял вирус) върху кръвна проба;</p> <p>за вирусна диария по говедата:</p> <p>тест за изолиране на вируса, изследване за откриване на генома на вируса или изследване за антиген на вируса и</p> <p>серологично изследване за определяне на наличието или отсъствието на антитела;</p> <p>за генитална кампилобактериоза по говедата (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>):</p> <p>[II.4.11.4.1. при животни на възраст под 6 месеца или отглеждани от тази възраст в еднополова група без контакт с женски животни преди карантината, посочена в точка II.4.6. — еднократно изследване върху проба от смивка от изкуствена вагина или от препуциума.]</p> <p>[II.4.11.4.2. изследвания върху проби от смивка от изкуствена вагина или от препуциума, взети на три пъти на интервали от най-малко 7 дни.]</p>
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.11.5. за трихомоноза (<i>Trichomonas foetus</i>):</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.4.11.5.1. при животни на възраст под 6 месеца или отглеждани от тази възраст в еднополова група без контакт с женски животни преди карантината, посочена в точка II.4.6. — еднократно изследване върху проба от смивка от препуциума.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.4.11.5.2. изследвания върху проби от смивка от препуциума, взети трикратно през интервали от най-малко 7 дни.]</p> <p>II.4.12. са подлагани поне веднъж годишно в центъра за събиране на сперма на посочените по-долу задължителни рутинни изследвания, изисквани в съответствие с част 1, глава I, точка 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>II.4.12.1. за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>): интрадермален туберкулинов тест, посочен в част 2, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p>II.4.12.2. за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>: серологично изследване, посочено в част 1, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p>II.4.12.3. за ензоотична левкоза по говедата: серологично изследване, посочено в част 4, буква а) от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p>II.4.12.4. за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит: серологично изследване (цял вирус) върху кръвна проба;</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.4.12.5. за вирусна диария по говедата: серологично изследване за откриване на антитела.]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.4.12.6. за генитална кампилобактериоза по говедата (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>): изследване върху проба от смивка от препуциума.]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.4.12.7. за трихомоноза (<i>Trichomonas foetus</i>): изследване върху проба от смивка от препуциума.]</p> <p>II.5. Спермата, описана в част I</p> <p>II.5.1. е събрана, обработена и съхранявана в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.5.2. е поставена в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;</p> <p>II.5.3. е транспортирана в контейнер, който:</p> <p>II.5.3.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за събиране на сперма под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.5.3.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.5.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p>II.6. Спермата е консервирана чрез добавяне на антибиотици, както следва:</p> <p>II.6.1. Изброените по-долу антибиотици или комбинации от антибиотици, които са ефективни по-специално срещу кампилобактерии, лептоспири и микоплазми, са добавени към спермата след окончателното разреждане или се съдържат в използваните сперморазредители до достигане на посочената концентрация на ml сперма:</p> <p><sup>(1)</sup>или [комбинация от гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg).]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>или [комбинация от линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [комбинация от амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(9)</sup>....., чието бактерицидно действие е най-малко еквивалентно на това на една от следните комбинации:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg);</li> <li>- линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg);</li> <li>- амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]</li> </ul> <p>П.6.2. Незабавно след добавянето на антибиотиците и преди евентуалното замразяване разредената сперма е държана при температура от поне 5 °C за период, не по-кратък от 45 минути, или при температурно-времеви режим с документирано еквивалентно бактерицидно действие.</p>
	<p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма от говеда, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение 1 към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
	<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и наименованието и адреса на центъра за събиране на сперма, от който е изпратена пратката със сперма. Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a></p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма.</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „Вид“: Посочете „сперма“. „Биологичен вид“: изберете между <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> или <i>Bubalus bubalis</i>, според случая. „Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор. „Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която е поставена спермата в пратката. „Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е събрана спермата от пратката. „Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата. „Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-A-ENTRY

<b>Част II:</b> (1) Заличете, ако не е приложимо. (2) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част 1, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404. (3) Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a> . (4) Приложимо за замразена сперма. (5) Приложимо за свежа и охладена сперма. (6) Не е приложимо за животни, идващи от животновъден обект, който не е свободен от ензоотична левкоза по говедата, и които животни са на възраст под 2 години съгласно посоченото в член 20, параграф 2, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/686. (7) Приложимо само за серонегативни животни. (8) Приложимо само за бикове, от които се събира сперма, или такива, които са в контакт с бикове, от които се събира сперма. Бикове, от които отново е започнало събиране след период, в който от тях не е събирана сперма за повече от 6 месеца, се изследват в срок от 30 дни преди възстановяването на производството. (9) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация или търговското наименование на сперморазредителя, съдържащ антибиотици.	
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис

## ГЛАВА 40

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ СПЕРМА ОТ БИКОВЕ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА СЛЕД 31 ДЕКЕМВРИ 2004 Г. И ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г. В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 88/407/ЕИО НА СЪВЕТА, ИЗМЕНЕНА С ДИРЕКТИВА 2003/43/ЕО НА СЪВЕТА, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ BOV-SEM-B-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC		
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката  Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата			
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата			
	I.8 Регион на произход Код	I.10 Регион по местоназначение Код			
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението	I.12 Местоназначение  Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението			
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване			
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане I.17			
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера Номер на пломбата					
I.20 Сертифицирано като или за	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата	I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар I.23				

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26	
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра		Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-B-ENTRY

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:					
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.1.	..... (наименование на държавата износител или на частта от нея) <sup>(1)</sup>			
	е била свободна от чума по говедата и шап през периода от 12 месеца непосредствено преди събирането на спермата за износ и до датата на изпращането ѝ за Съюза и че в същия период не е извършвана ваксинация против тези болести.				
	II.2.	Центърът <sup>(2)</sup> , описан в поле I.11, в който е събрана предназначенията за износ сперма:			
	II.2.1.	отговаря на условията, определени в глава I, точка 1 от приложение А към Директива 88/407/ЕИО;			
	II.2.2.	се управлява и контролира в съответствие с условията, определени в глава II, точка 1 от приложение А към Директива 88/407/ЕИО.			
	II.3.	Центърът, в който е събрана предназначенията за износ сперма, е бил свободен от бяс, туберкулоза, бруцелоза, антракс и заразна плевропневмония по говедата в продължение на 30 дни преди и 30 дни след датата, на която е събрана предназначенията за износ сперма (за свежа сперма — до датата на изпращането ѝ за Съюза).			
	II.4.	Бикове в центъра за събиране на сперма:			
	<sup>(3)</sup> II.4.1.	идват от стада, които отговарят на условията, определени в глава I, точка 1, буква б) от приложение Б към Директива 88/407/ЕИО;			
	II.4.2.	идват от стада или са родени от майки, които отговарят на условията, определени в глава I, точка 1, буква в) от приложение Б към Директива 88/407/ЕИО, или са били изследвани на възраст най-малко 24 месеца в съответствие с глава II, точка 1, буква в) от приложение Б към посочената директива;			
	II.4.3.	са подложени на необходимите тестове в съответствие с приложение Б, глава I, точка 1, буква г) от Директива 88/407/ЕИО през 28-те дни преди карантинния период на изолация;			
	II.4.4.	са преминали през карантинния период на изолация и отговарят на изискванията за тестване, определени в глава I, точка 1, буква д) от приложение Б към Директива 88/407/ЕИО;			
	II.4.5.	са били подложени поне веднъж годишно на рутинните тестове, посочени в глава II от приложение Б към Директива 88/407/ЕИО.			
	II.5.	Предназначенията за износ сперма е получена от бикове донори, които:			
	II.5.1.	отговарят на условията, определени в приложение В към Директива 88/407/ЕИО;			
	<sup>(4)</sup> или	[II.5.2. са останали в държавата износител най-малко през последните шест месеца преди събирането на предназначенията за износ сперма;			
<sup>(4)</sup> или	[II.5.2. са останали в държавата износител в продължение на най-малко 30 дни преди събирането на спермата, считано от въвеждането им, и са били внесени от ..... <sup>(1)</sup> през период, не по-дълъг от шест месеца преди събирането на спермата, като са отговаряли на приложимите ветеринарно-санитарни условия за донори на сперма, предназначенията за износ за Европейския съюз.]				
II.5.3.	отговарят най-малко на едно от изброените по-долу условия по отношение на болестта син език съгласно посоченото в таблицата в точка I.27:				
<sup>(4)</sup> или	[II.5.3.1. са били държани в държава или зона, свободна от вируса на син език, в продължение на най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата.]				
<sup>(4)</sup> и/или	[II.5.3.2. са били държани през период, сезонно свободен от вируса на син език, в сезонно свободна зона в продължение на най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата.]				
<sup>(4)</sup> и/или	[II.5.3.3. са били държани в защитен от вектори животновъден обект в продължение на най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата.]				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-B-ENTRY

<p><sup>(4)</sup><i>и/или</i> [II.5.3.4. са били подлагани на серологично изследване за откриване на антитела за серогрупата вируси на син език, извършено съгласно Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоzemни животни на ОИЕ и показало отрицателни резултати, най-малко на всеки 60 дни по време на периода на събирането и между 21 и 60 дни след последното събиране за настоящата пратка със сперма.]</p> <p><sup>(4)</sup><i>и/или</i> [II.5.3.5. са били подлагани на изследване за идентификация на агента на вируса на син език, извършено в съответствие с Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоzemни животни на ОИЕ и показало отрицателни резултати върху кръвни проби, взети при началното и при последното събиране за настоящата пратка със сперма и най-малко веднъж на всеки 7 дни (тест за изолиране на вируса) или най-малко на всеки 28 дни, ако е извършено посредством полимеразна верижна реакция (PCR) по време на събирането на спермата за настоящата пратка със сперма.]</p> <p>II.5.4. отговарят най-малко на на едно от изброените по-долу условия по отношение на епизоотичната хеморагична болест (ЕХБ) съгласно посоченото в таблицата в точка I.27:</p> <p><sup>(4)</sup><i>или</i> [II.5.4.1. са пребивавали в държавата износител, която по официални данни е свободна от епизоотична хеморагична болест (ЕХБ).]</p> <p><sup>(4)(5)</sup><i>и/или</i> [II.5.4.2. са пребивавали в държавата износител, в която по официални данни съществуват следните серотипове на епизоотична хеморагична болест (ЕХБ): ..... , и са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени в одобрена лаборатория и показали отрицателни резултати във всеки от случаите:</p> <p><sup>(4)</sup><i>или</i> [II.5.4.2.1. серологично изследване<sup>(6)</sup> за откриване на антитела за серогрупата на вируса на ЕХБ, извършено върху кръвни проби, взети двукратно през интервал от не повече от 12 месеца преди и не по-малко от 21 дни след събирането на спермата за настоящата пратка със сперма.]]</p> <p><sup>(4)</sup><i>и/или</i> [II.5.4.2.2. серологично изследване<sup>(6)</sup> за откриване на антитела за серогрупата на вируса на ЕХБ, извършено върху проби, взети през интервали от не повече от 60 дни по време на периода на събирането и между 21 и 60 дни след последното събиране за настоящата пратка със сперма.]]</p> <p><sup>(4)</sup><i>и/или</i> [II.5.4.2.3. изследване за идентификация на агента<sup>(6)</sup> върху кръвни проби, взети при започване, завършване и най-малко на всеки 7 дни (при тест за изолиране на вируса) или най-малко на всеки 28 дни — при изследване с PCR, по време на събирането на спермата за настоящата пратка със сперма.]]</p> <p>II.6. Предназначената за износ сперма е събрана след датата, на която компетентните национални органи на държавата износител са одобрили центъра.</p> <p>II.7. Предназначената за износ сперма е обработена, съхранявана и транспортирана при условия, отговарящи на изискванията на Директива 88/407/ЕИО.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма от говеда, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>	
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-B-ENTRY

<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.6: „<i>Оператор, отговарящ за пратката</i>“: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.</p> <p>Поле I.11: „<i>Място на изпращане</i>“ съответства на центъра за събиране на сперма, включен в списък, съставен в съответствие с член 9, параграф 2 от Директива 88/407/ЕИО, публикувани на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a> и където е събрана спермата.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.21: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.22: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „<i>Биологичен вид</i>“: изберете между <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> или <i>Bubalus bubalis</i>, според случая. Идентификационният номер съответства на официалната идентификация на животното. „<i>Дата на събиране/производство</i>“ се посочва в следния формат: дд/мм/гггг. „<i>Количество</i>“ съответства на броя на пайетите със сперма, събрани на конкретна дата от идентифициран бик донор, който отговаря на специалните условия по отношение на болестта син език и ЕХБ.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, по отношение на сперма от бикове.</p> <p>(2) Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 9, параграф 2 от Директива 88/407/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a>.</p> <p>(3) Когато в част 1, колона 6 от приложение I към Регламент (ЕС) № 206/2010 на Комисията (ОВ L 73, 20.3.2010 г., стр. 1) за Нова Зеландия има вписване „XII“, стадата говеда, официално свободни от туберкулоза, се считат за равностойни на стадата говеда, официално признати за свободни от туберкулоза в държавите членки въз основа на условията, установени в рубрика I, точки 1 и 2 от приложение А към Директива 64/432/ЕИО на Съвета.</p> <p>(4) Ако е необходимо, заличете.</p> <p>(5) Задължително за Австралия, Канада и САЩ.</p> <p>(6) Стандартите за диагностичните тестове за вируса на ЕХБ са описани в главата за болестта син език (2.1.3) в Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни.</p>		
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>		<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 41

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ СПЕРМА ОТ БИКОВЕ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА ПРЕДИ 1 ЯНУАРИ 2005 Г. В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 88/407/ЕИО НА СЪВЕТА, ИЗМЕНЕНА С ДИРЕКТИВА 93/60/ЕО НА СЪВЕТА, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ BOV-SEM-C-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС					
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1</b>	<b>Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава	<b>I.2</b>	<b>Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a</b>	<b>Референтен номер в IMSOC</b>	
		Код по ISO на държавата	<b>I.3</b>	<b>Централен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>		
			<b>I.4</b>	<b>Местен компетентен орган</b>			
	<b>I.5</b>	<b>Получател/вносител</b> Име Адрес  Държава	<b>I.6</b>	<b>Оператор, отговарящ за пратката</b> Име Адрес  Държава			
		Код по ISO на държавата		Код по ISO на държавата			
	<b>I.7</b>	<b>Държава на произход</b>	<b>I.9</b>	<b>Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата		
		Код по ISO на държавата					
	<b>I.8</b>	<b>Регион на произход</b>	<b>I.10</b>	<b>Регион по местоназначение</b>	Код		
		Код					
	<b>I.11</b>	<b>Място на изпращане</b> Име Адрес Държава	<b>I.12</b>	<b>Местоназначение</b> Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението	Регистрационен номер/номер на одобрението	Код по ISO на държавата
		Регистрационен номер/номер на одобрението					
		Код по ISO на държавата					
	<b>I.13</b>	<b>Място на товарене</b>	<b>I.14</b>	<b>Дата и час на заминаване</b>			
<b>I.15</b>	<b>Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт Идентификация	<b>I.16</b>	<b>Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>				
	<input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> ППС	<b>I.17</b>	/				
<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени			
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера	Номер на пломбата					
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b> <input type="checkbox"/> Зародишни продукти						
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава	<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> За вътрешния пазар				
	Код по ISO на държавата	<b>I.23</b>	/				

I.24		I.25		I.26	
Общ брой опаковки		Общо количество			
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-C-ENTRY

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	..... (наименование на държавата износител) <sup>(1)</sup>			
	е била свободна от чума по говедата и шап през периода от 12 месеца непосредствено преди събирането на спермата за износ и до датата на изпращането ѝ и че в същия период не е извършвана ваксинация против тези болести.				
	II.2.	Гореописаната сперма е била събрана преди 31 декември 2004 г. в център за събиране на сперма <sup>(2)</sup> , който:			
	II.2.1.	отговаря на условията, определени в глава I от приложение А към Директива 88/407/ЕИО;			
	II.2.2.	се управлява и контролира в съответствие с условията, определени в глава II от приложение А към Директива 88/407/ЕИО.			
	II.3.	Центърът, в който е събрана предназначената за износ сперма, е бил свободен от бяс, туберкулоза, бруцелоза, антракс и заразна плевропневмония по говедата през периода, считано от 30-те дни преди датата на събиране на предназначената за износ сперма до 30-те дни след събирането.			
	II.4.	По времето, когато е била събрана гореописаната сперма, всички бикове в центъра за събиране на сперма:			
	II.4.1.	са били от стада и/или са били родени от майки, които отговарят на условията в глава I, точка 1, букви б) и в) от приложение Б към Директива 88/407/ЕИО;			
	II.4.2.	в рамките на 30 дни преди периода на карантинна изолация са били подложени с отрицателни резултати на:			
	<ul style="list-style-type: none"> <li>– изследванията, посочени в глава I, точка 1, буква г), подточки i), ii) и iii) от приложение Б към Директива 88/407/ЕИО, и</li> <li>– серум неутрализационен тест или тест ELISA за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустилозен вулвовагинит, а също и</li> <li>– тест за изолиране на вируса (флуоресцентен тест за антитела или изследване с имунопероксидаза) на вирусна диария по говедата, който при по-млади животни е бил забавен, докато те станат на шест месеца;</li> </ul>				
	II.4.3.	са преминали през периода от 30 дни на карантинна изолация и са дали отрицателни резултати на следните здравни изследвания:			
	<ul style="list-style-type: none"> <li>– серологично изследване за бруцелоза, извършено в съответствие с процедурата, описана в приложение В към Директива 64/432/ЕИО;</li> <li>– имунофлуоресцентен тест за антитела или изследване на култури за инфекция с <i>Campylobacter fetus</i> върху проба от смивка от препуциума или от изкуствена вагина, а за женските животни – аглутинационен тест на вагинален секрет;</li> <li>– микроскопско изследване и изследване на култури за <i>Trichomonas foetus</i> върху проба от смивка от препуциума или от изкуствена вагина, а за женските животни — аглутинационен тест на вагинален секрет;</li> </ul>				
	II.4.4.	поне веднъж годишно са подлагани на рутинните изследвания, посочени в глава II, точка 1, букви а), б) и в) от приложение Б към Директива 88/407/ЕИО, като са показвали отрицателни резултати.			
	II.5.	Към момента на събиране на спермата, описана в част I,			
II.5.1.	всячки женски говеда в центъра поне веднъж годишно са преминавали аглутинационен тест на вагинален секрет за инфекция с <i>Campylobacter fetus</i> , като са показвали отрицателни резултати, и				
II.5.2.	всячки бикове, от които се получава сперма, са преминали имунофлуоресцентен тест за антитела или изследване на култури за инфекция с <i>Campylobacter fetus</i> върху проба от смивка от препуциума или от изкуствена вагина, проведени в рамките на 12 месеца преди събирането, като са показали отрицателни резултати.				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-C-ENTRY

II.6.	Предназначената за износ сперма е била получена от бикове донори, които:
II.6.1.	отговарят на условията, определени в приложение В към Директива 88/407/ЕИО;
<sup>(3)</sup> или	[II.6.2. са се намирали в държавата износител през шестте месеца непосредствено преди събирането на спермата за износ.]
<sup>(3)</sup> или	[II.6.2. са внесени от ..... <sup>(1)</sup> , след като са били в държавата износител по-малко от шест месеца и по времето на осъществяване на вноса са отговаряли на ветеринарно-санитарните условия, приложими за донори на сперма, предназначена за износ в Европейския съюз.]
II.6.3.	се намират в център за събиране на сперма, в който:
<sup>(3)</sup> или	[всички говеда не са ваксинирани срещу инфекциозен ринотрахеит по говедата и са подложени поне веднъж годишно на серум неутрализационен тест или ELISA за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустилозен вулвовагинит, като са показали отрицателен резултат.]
<sup>(3)</sup> или	[говедата, които не са ваксинирани срещу инфекциозен ринотрахеит по говедата, са подложени поне веднъж годишно на серум неутрализационен тест или ELISA за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустилозен вулвовагинит, като са показали отрицателен резултат, като не е извършвано изследване за инфекциозен ринотрахеит по говедата за бикове, които са получили първа ваксинация срещу инфекциозен ринотрахеит по говедата в центъра за осеменяване, след като са били изследвани и са показали отрицателен резултат на серум неутрализационен тест или ELISA за инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустилозен вулвовагинит, и които след първата ваксинация редовно са реваксинирани през интервал от не повече от шест месеца.]
<sup>(3)</sup> или	[II.6.4. не са ваксинирани срещу инфекциозен ринотрахеит по говедата.]
<sup>(3)</sup> или	[II.6.4. са ваксинирани срещу инфекциозен ринотрахеит по говедата в съответствие с точка II.6.3.]
II.6.5.	отговарят на условията за внос на сперма от бикове, определени в главата за болестта син език от Здравния кодекс за сухоземните животни на OIE, в зависимост от статуса на държавата или зоната на пребиваване; ****
II.6.6.	са пребивавали в държавата износител, в която съществуват следните серотипове на епизоотична хеморагична болест (ЕХБ): .....: и два пъти, с интервал между тях от не повече от 12 месеца, са показали отрицателни резултати на агар гел имунодифузионен тест <sup>(4)</sup> и на вирус неутрализационен тест за всички гореизброени серотипове на ЕХБ, извършени в одобрени лаборатории върху кръвни проби, взети преди и не по-малко от 21 дни след събирането на спермата;***
II.6.7.	са пребивавали в държавата износител, в която съществуват следните серотипове на епизоотична хеморагична болест (ЕХБ): .....: и преди въвеждането и на шестмесечен интервал са показали отрицателни резултати на агар гел имунодифузионен тест <sup>(4)</sup> и на вирус неутрализационен тест за всички гореизброени серотипове на ЕХБ, извършени в одобрена лаборатория;**
II.6.8.	два пъти, с интервал между тях от не повече от 12 месеца, са показали отрицателни резултати на серум неутрализационен тест за вируса Акабан, извършени в одобрена лаборатория върху кръвни проби, взети преди и не по-малко от 21 дни след събирането на спермата.*
II.7.	Предназначената за износ сперма е събрана след датата, на която компетентните национални органи на държавата износител са одобрили центъра.
II.8.	Предназначената за износ сперма е обработена, съхранявана и транспортирана при условия, отговарящи на изискванията на Директива 88/407/ЕИО, преди да бъде изменена с Директива 2003/43/ЕО.
<b>Забележки</b>	
Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма от говеда, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата.	

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-SEM-C-ENTRY

<p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.6: <i>„Оператор, отговарящ за пратката“</i>: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.</p> <p>Поле I.11: <i>„Място на изпращане“</i> съответства на центъра за събиране на сперма, където е събрана спермата.</p> <p>Поле I.12: <i>„Местоназначение“</i>: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.21: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.22: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: Идентификационният номер съответства на официалната идентификация на животното.</p> <p><i>„Дата на събиране/производство“</i> трябва да бъде дата преди 31 декември 2004 г. и се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.</p> <p><i>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“</i> съответства на номера на одобрението на одобрения център за събиране на сперма, в който е събрана спермата.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, по отношение на сперма от бикове.</p> <p>(2) Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 9, параграф 2 от Директива 88/407/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a>.</p> <p>(3) Ако е необходимо, заличете.</p> <p>(4) Стандартите за диагностичните тестове за вируса на ЕХБ са описани в главата за болестта син език в Ръководство за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни.</p> <p>**** Предназначено единствено за Австралия, Канада и САЩ.</p> <p>*** Предназначено единствено за Австралия и САЩ.</p> <p>** Предназначено единствено за Канада.</p> <p>* Предназначено единствено за Австралия.</p>		
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>		<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>



## ГЛАВА 42

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ С ОВОЦИТИ И ЕМБРИОНИ ОТ ГОВЕДА, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/692 СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC		
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
		I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата	I.8 Регион на произход Код		
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата			
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване			
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
		I.17			
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
	I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата			
	I.20 Сертифицирано като или за	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти			
	I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата	I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
	I.23				

I.24		I.25		I.26	
Общ брой опаковки		Общо количество			
<b>I.27</b> Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/ микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup>, описани в част I, са предназначени за изкуствено размножаване и са получени от животни донори, които са с произход от трета държава, територия или зона от нея</p> <p>II.1.1. от които е разрешено въвеждането в Съюза на овоцити<sup>(1)</sup>/ембриони<sup>(1)</sup> от говеда и които са включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период с начална дата<sup>(2)</sup> ..... (въведете дата dd/мм/гггг) непосредствено преди събирането на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им.]</p> <p>II.1.3. където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, заразна плеввропневмония по говедата и заразен нодуларен дерматит за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането<sup>(1)</sup>/ производството <sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им;</p> <p>II.1.4. където не е извършвана ваксинация срещу болестта шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт и заразна плеввропневмония по говедата за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането<sup>(1)</sup>/ производството <sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им, като през този период в третата държава, територия или зона от нея не са въведени ваксинирани животни.</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2. Получените <i>in vivo</i> ембриони, описани в част I, са събрани, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за събиране на ембриони<sup>(3)</sup>, който</p> <p>II.3.1. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>II.3.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 2 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>, описани в част I, са събрани или произведени, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за производство на ембриони<sup>(3)</sup>, който</p> <p>II.3.1. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>II.3.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в части 2 и 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]</p> <p>II.3. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I, са получени от животните донори, които са с произход от животновъдни обекти</p> <p>II.3.1. свободни от инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>), като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статус;</p> <p>II.3.2. свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статус;</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.3.3. свободни от ензоотична левкоза по говедата, като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статус.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.3.3. които не са свободни от ензоотична левкоза по говедата и официалният ветеринарен лекар, отговарящ за животновъдния обект на произход, е удостоверил, че там не е имало клиничен случай на ензоотична левкоза по говедата за период от най-малко предходните 3 години.]</p>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>или [II.3.4. свободни от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статус.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.3.4. които не са свободни от инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, и официалният ветеринарен лекар, отговарящ за животновъдния обект на произход, е удостоверил, че там не е имало клиничен случай на инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит за периода от най-малко предходните 12 месеца.]</p> <p>II.3.5. където през периода от последните 30 дни преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на ооцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през последните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на ооцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за сура в животновъдните обекти.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през последните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на ооцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> е докладвано за сура в животновъдните обекти, като след последното огнище по отношение на животновъдните обекти са били наложени ограничения на движението до</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдния обект и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдния обект.]</li> </ul> <p>II.4. Ооцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I, са получени от животните донори, които</p> <p>II.4.1. не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на чума по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата и заразен нодуларен дерматит;</p> <p>II.4.2. са пребивавали в продължение на най-малко 6 месеца преди датата на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на ооцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> в трета държава или територия или зона от нея, посочени в поле I.7.;</p> <p>II.4.3. за период от най-малко 30 дни преди датата на събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на ооцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и по време на периода на събирането</p> <p>II.4.3.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит, или нововъзникваща болест от значение за говедата;</p> <p>II.4.3.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>), бяс, антракс, сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), ензоотична левкоза по говедата, инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит, вирусна диария по говедата, инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест и инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24);</p> <p>II.4.3.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка II.4.3.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка II.4.3.2.;</p> <p>II.4.3.4. не са използвани за естествено покриване;</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>П.4.4.</p> <p>П.4.5.</p> <p>П.4.6.</p> <p>П.4.6.1.</p> <p><sup>(1)</sup>или [П.4.6.2.</p> <p><sup>(1)(4)</sup>или [П.4.6.2.</p> <p>П.4.6.2.1.</p> <p>П.4.6.2.2.</p> <p>П.4.6.2.3.</p> <p>П.4.6.2.4.</p> <p><sup>(1)(6)</sup>[П.4.7.</p> <p><sup>(1)</sup>или [П.4.7.1.</p> <p><sup>(1)и/или</sup> [П.4.7.2.</p>	<p>са прегледани от ветеринарния лекар на екипа или от член на екипа и в деня на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;</p> <p>са идентифицирани индивидуално съгласно предвиденото в член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на болестта шап</p> <p>идват от животновъдни обекти</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– разположени в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около животновъдния обект за период от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</li> <li>– в които не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</li> </ul> <p>не са били ваксинирани срещу шап.]</p> <p>те са били ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди датата на събиране на ембрионите и</p> <p>не са били ваксинирани срещу шап през периода от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на ембрионите;</p> <p>използваната за оплождането сперма е била събрана от мъжки донор, който отговаря на условията, посочени в част 5, глава I, точка 1, буква б) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, или спермата отговаря на условията, определени в част 5, глава I, точка 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>преди замразяване ембрионите са били промити с трипсин в съответствие с препоръките от наръчника на IETS<sup>(5)</sup>;</p> <p>ембрионите са съхранявани дълбоко замразени за период от най-малко 30 дни от датата на събиране и по време на този период животното донор не е показало клинични признаци на шап.]</p> <p>отговарят най-малко на едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <p>за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите те са били отглеждани в трета държава, територия или зона от нея, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p> <p>са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите, в трета държава, територия или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p>
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.7.3. са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите, в трета държава, територия или зона от нея, където компетентният орган на мястото на произход на пратката с овоцити <sup>(1)</sup> /ембриони, произведени <i>in vitro</i> , <sup>(1)</sup> е получил предварителното писмено съгласие на компетентния орган на държавата членка по местоназначение за условията за установяване на тази сезонно свободна от болестта зона и за приемане на пратката с овоцити <sup>(1)</sup> /ембриони, произведени <i>in vitro</i> . <sup>(1)</sup> ]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.7.4. са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите.]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.7.5. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на болестта син език, серогрупа 1—24, показало отрицателен резултат, между 28 и 60 дни от датата на всяко събиране на овоцитите.]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.7.6. са подложени на изследване за идентификация на агента на вируса на син език (серотипове 1—24), показало отрицателен резултат, върху кръвна проба, взета в деня на събирането на овоцитите.]]
	<sup>(1)</sup> (6)	[II.4.8. отговарят най-малко на едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на епизоотичната хеморагична болест (серотипове 1—7) (вирус на ЕХБ 1—7):
	<sup>(1)</sup> или	[II.4.8.1. са отглеждани за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите в трета държава, територия или зона от нея, където не е докладвано за вируса на ЕХБ 1—7 за период от най-малко предходните 2 години в радиус от 150 km от животновъдния обект.]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.8.2. са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на овоцитите.]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.8.3. пребивавали са в държавата износител, където по официални данни съществуват следните серотипове на вируса на ЕХБ: ....., и са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени в официална лаборатория и показали отрицателни резултати във всеки от случаите:
	<sup>(1)</sup> или	[II.4.8.3.1. серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателни резултати, върху кръвна проба, взета между 28 и 60 дни от датата на събиране на овоцитите.]]
	<sup>(1)</sup> и/или	[II.4.8.3.2. изследване за идентификация на агента на вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателен резултат, върху кръвна проба, взета в деня на събиране на овоцитите.]]
	<sup>(1)</sup> (6)	[II.4.9. отговарят на ветеринарно-здравните изисквания, определени в част 1, глава III от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]
II.5.		Овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , описани в част I,
	II.5.1.	са събрани, обработени и съхранявани в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част 2 <sup>(1)</sup> /част 3 <sup>(1)</sup> /част 4 <sup>(1)</sup> /част 5 <sup>(1)</sup> и част 6 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;
	II.5.2.	са поставени в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;

**ДЪРЖАВА**

**Образец на сертификат BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY**

	<p>II.5.3. са транспортирани в контейнер, който:</p> <p>II.5.3.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от екипа за събиране или производство на ембриони под отговорността на ветеринарния лекар на екипа или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.5.3.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(1)(7)</sup>II.5.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>II.5.4. са поставени в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.5.5. са транспортирани в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><sup>(1)(9)</sup>II.6. Ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup>, описани в част I, са заченати чрез изкуствено осеменяване, като е използвана сперма, която идва от център за събиране на сперма, животновъден обект за обработка на зародишни продукти или център за съхранение на зародишни продукти, одобрени за събиране, обработка и/или съхранение на сперма от компетентния орган на трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на сперма от бикове, или от компетентния орган на държава членка.]</p> <p><sup>(1)(10)</sup>II.7. Към средата за събиране, обработка, промиване или съхранение е добавен следният антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(1)</sup>: .....</p>
	<p><b>Забележки</b></p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
	<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и наименованието и адреса на екипа за събиране или производство на ембриони, от който е изпратена пратката с овоцити или ембриони. Само екипи за събиране или производство на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката с овоцити или ембриони.</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p>

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Поле I.27:	<p>„Биологичен вид“: изберете между <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> или <i>Bubalus bubalis</i>, според случая.</p> <p>„Вид“: посочете дали това са овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени овоцитите или ембрионите в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която са събрани или произведени овоцитите или ембрионите в пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>
	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(2) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част I, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Само екипи за събиране или производство на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>(4) Тази опция може да бъде използвана само за пратки с ембриони, получени <i>in vivo</i>.</p> <p>(5) Наръчник на International Embryo Transfer Society (Международно дружество за трансфер на ембриони) — процедурни насоки и обща информация за използване на технологиите за трансфер на ембриони, наблюдавани на санитарните процедури, публикувани от Международното дружество за трансфер на ембриони, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 САЩ <a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>.</p> <p>(6) Приложимо за пратки с овоцити и ембриони, произведени <i>in vitro</i>.</p> <p>(7) Приложимо за замразени овоцити или ембриони.</p> <p>(8) Приложимо за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от говеда.</p> <p>(9) Не се прилага за овоцити.</p> <p>(10) Задължително удостоверение, ако са добавени антибиотици.</p> <p>(11) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация.</p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>



## ГЛАВА 43

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ ЕМБРИОНИ, ПОЛУЧЕНИ *IN VIVO*, ОТ ГОВЕДА, СЪБРАНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г. В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 89/556/ЕИО НА СЪВЕТА, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ BOV-IN-VIVO-EMB-V-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a Референтен номер в IMSOC</b>	
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател/вносител</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, отговарящ за пратката</b> Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>		Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>		Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име                                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име                                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
		<b>I.13 Място на товарене</b>		<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	<b>I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>		
		<b>I.17</b>		
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на plombата</b> Номер на контейнера                      Номер на plombата				
<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти			
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване</b>  Трета държава                      Код по ISO на държавата	<b>I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар</b>			
	<b>I.23</b>			

I.24		I.25		I.26	
Общ брой опаковки		Общо количество			
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар от ....., удостоверявам, че:		(държава износител) <sup>(1)</sup>			
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.1. Предназначените за износ ембриони:				
	II.1.1. са събрани в държавата износител, която по официални данни:				
	II.1.1.1. е била свободна от чума по говедата през периода от 12 месеца непосредствено преди събирането им;				
	<sup>(2)</sup> или [II.1.1.2. е била свободна от шап и заразен нодуларен дерматит през периода от 12 месеца непосредствено преди събирането им и в нея не е извършвана ваксинация срещу шап или заразен нодуларен дерматит през този период.]				
	<sup>(2)</sup> или [II.1.1.2. не е била свободна от шап или заразен нодуларен дерматит през периода от 12 месеца непосредствено преди събирането им или в нея е извършвана ваксинация срещу шап или заразен нодуларен дерматит през този период, и				
	– при ембрионите няма проникване в zona pellucida,				
	– ембрионите са съхранявани при одобрени условия в продължение на най-малко 30 дни непосредствено след събирането им,				
	– женските донори идват от стопанства, в които нито едно животно не е било ваксинирано срещу шап или заразен нодуларен дерматит през периода от 30 дни преди събирането на ембрионите и нито едно животно от възприемчив вид не е показало клинични признаци на шап или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни преди събирането на ембрионите и най-малко 30 дни след това.]				
	II.1.2. са събрани от екип за събиране на ембриони <sup>(3)</sup> , който:				
	– е одобрен в съответствие с глава I от приложение А към Директива 89/556/ЕИО,				
– е извършил събирането, обработката, съхранението и транспортирането на ембрионите в съответствие с глава II от приложение А към Директива 89/556/ЕИО;					
– е инспектиран от официален ветеринарен лекар най-малко два пъти годишно;					
II.1.3. са събрани и обработени в помещения, разположени в област с радиус от най-малко 10 km около тях, където по официални данни не е имало поява на шап, епизоотична хеморагична болест, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни непосредствено преди събирането и до изпращането им за Съюза — при пресни ембриони, или през 30-те дни след събирането — при ембриони, подлежащи на задължително съхранение в продължение на най-малко 30 дни в съответствие с точка II.1.1.2;					
II.1.4. от момента на събирането до 30 дни след това или — при пресни ембриони — до деня на тяхното изпращане за Съюза, са съхранявани в помещения, разположени в област с радиус от най-малко 10 km около тях, където по официални данни не е имало поява на шап, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит.					
II.1.5. са събрани от женски донори, които:					
II.1.5.1. през 30-те дни непосредствено преди събирането са се намирали в помещения, разположени в област с радиус от най-малко 10 km около тях, където по официални данни не е имало поява на шап, син език, епизоотична хеморагична болест, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит;					
II.1.5.2. не са показали клинични признаци на болест в деня на събирането;					
II.1.5.3. през шестте месеца непосредствено преди събирането са били на територията на държавата износител в не повече от две стада:					
– които по официални данни са били свободни от туберкулоза през този период;					
– които по официални данни са били свободни от бруцелоза през този период;					
– които са били свободни от ензоотична левкоза по говедата или в които нито едно говедо не е показало клинични признаци на ензоотична левкоза по говедата през предходните три години;					
– в които нито едно говедо не е показало клинични признаци на инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит през предходните 12 месеца.					

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

	<p>II.1.6. Предназначените за износ ембриони са заченати чрез изкуствено осеменяване със сперма, която идва от центрове за събиране или съхранение на сперма, които са одобрени за събиране, обработка и/или съхранение на сперма от компетентния орган на трета държава или част от нея, включена в списъка в приложение I към Решение за изпълнение 2011/630/ЕС<sup>(4)</sup>, или от компетентния орган на държава членка.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на ембриони от говеда, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.6: „<i>Оператор, отговарящ за пратката</i>“: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.</p> <p>Поле I.11: „<i>Мястото на изпращане</i>“ съответства на екипа за събиране на ембриони, от който ембрионите са изпратени за Съюза и който е включен в списък, съставен в съответствие с член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.21: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.22: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „<i>Биологичен вид</i>“: изберете между <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> или <i>Bubalus bubalis</i>, според случая.  „<i>Вид</i>“: изберете „ембриони, получени <i>in vivo</i>“.  Идентификационният номер съответства на официалната идентификация на животното.  „<i>Дата на събиране/производство</i>“ се посочва в следния формат: дд.мм.гггг.  „<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“ съответства на екипа за събиране на ембриони, от който ембрионите са събрани, обработени и съхранявани; и е включен в списък, съставен в съответствие с член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат BOV-in-vivo-EMB-V-ENTRY

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, по отношение на ембриони от говеда.</p> <p>(2) Заличете според случая.</p> <p>(3) Само екипи за събиране на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>(4) ОВ L 247, 24.9.2011 г., стр. 32.</p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 44

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ ЕМБРИОНИ, ПРОИЗВЕДЕНИ *IN VITRO*, ОТ ГОВЕДА, ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г. В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 89/556/ЕИО НА СЪВЕТА, ЗАЧЕНАТИ, КАТО Е ИЗПОЛЗВАНА СПЕРМА, ОТГОВАРЯЩА НА ИЗИСКВАНИЯТА НА ДИРЕКТИВА 88/407/ЕИО НА СЪВЕТА, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЕКИПА ЗА ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА ПРОИЗВЕДЕНИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ BOV-IN-VITRO-EMB-C-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC		
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
		I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата	I.8 Регион на произход Код		
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата		Регистрационен номер/номер на одобрението	
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване			
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
		I.17			
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
	I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата		
	I.20 Сертифицирано като или за <input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
	I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата		I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар		
		I.23			

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26	
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар от ....., удостоверявам, че:</p> <p style="text-align: center;">(държава износител)<sup>(1)</sup></p> <p>II.1. Предназначените за износ ембриони:</p> <p>II.1.1. са произведени в държавата износител, която по официални данни:</p> <p>II.1.1.1. е била свободна от чума по говедата през периода от 12 месеца непосредствено преди производството им;</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.1.1.2. е била свободна от шап и заразен нодуларен дерматит през периода от 12 месеца непосредствено преди производството им и в нея не е извършвана ваксинация срещу шап или заразен нодуларен дерматит през този период.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.1.1.2. не е била свободна от шап или заразен нодуларен дерматит през периода от 12 месеца непосредствено преди производството им или в нея е извършвана ваксинация срещу шап или заразен нодуларен дерматит през този период, и</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– ембрионите са произведени без проникване в zona pellucida,</li> <li>– ембрионите са съхранявани при одобрени условия в продължение на най-малко 30 дни непосредствено след производството им,</li> <li>– женските донори идват от стопанства, в които нито едно животно не е било ваксинирано срещу шап или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни преди събирането и нито едно животно от възприемчив вид не е показало клинични признаци на шап или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни преди събирането на овоцитите и най-малко 30 дни след това.]</li> </ul> <p>II.1.2. са произведени от екип за производство на ембриони<sup>(3)</sup>, който:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– е одобрен в съответствие с глава I от приложение А към Директива 89/556/ЕИО,</li> <li>– е извършил производството, обработката, съхранението и транспортирането в съответствие с глава II от приложение А към Директива 89/556/ЕИО,</li> <li>– е инспектиран от официален ветеринарен лекар най-малко два пъти годишно.</li> </ul> <p>II.2. Овоцитите, използвани за производството на предназначените за износ ембриони, са събрани в помещения, разположени в област с радиус от най-малко 10 km около тях, където по официални данни не е имало поява на шап, епизоотична хеморагична болест, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни непосредствено преди събирането и до изпращането им за Съюза — при пресни ембриони, или през 30-те дни след събирането — при ембриони, подлежащи на задължително съхранение в продължение на най-малко 30 дни в съответствие с точка II.1.1.2.</p> <p>II.3. От момента на събирането на овоцитите до 30 дни след това, или при пресни ембриони — до деня на изпращането, предназначените за износ ембриони са съхранявани в помещения, разположени в област с радиус от най-малко 10 km около тях, където по официални данни не е имало поява на шап, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит.</p> <p>II.4. Донорите на овоцити, използвани за производството на предназначени за износ ембриони:</p> <p>II.4.1. през 30-те дни непосредствено преди събирането на овоцитите са се намирали в помещения, разположени в област, около която в радиус от най-малко 10 km по официални данни не е имало поява на шап, син език, епизоотична хеморагична болест, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит;</p> <p>II.4.2. не са показали клинични признаци на болест в деня на събирането;</p>				



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

	<p>II.4.3. през шестте месеца непосредствено преди събирането са били на територията на държавата износител в не повече от две стада:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– които по официални данни са били свободни от туберкулоза през този период;</li> <li>– които по официални данни са били свободни от бруцелоза през този период;</li> <li>– които са били свободни от ензоотична левкоза по говедата или в които нито едно говедо не е показало клинични признаци на ензоотична левкоза по говедата през предходните три години;</li> <li>– в които нито едно говедо не е показало клинични признаци на инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пастулозен вулвовагинит през предходните 12 месеца;</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>или [II.4.4. са били държани в държава или зона, свободна от вируса на син език, най-малко 60 дни преди, както и по време на събирането на овоцитите.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.4.4. са били държани по време на сезонно свободен период или са били защитени от вектора в продължение на най-малко 60 дни преди, както и по време на събирането на овоцитите, а ембрионите са произведени без проникване в <i>zona pellucida</i>, освен когато донорите са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу групата вируси на син език, извършено съгласно Ръководство за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ между 21-ия и 60-ия ден след събирането, което е показало отрицателен резултат, и ембрионите са били съхранявани в продължение на най-малко 30 дни.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.4.4. са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу групата вируси на син език, извършено съгласно Ръководство за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ между 21-ия и 60-ия ден след събирането, което е показало отрицателен резултат, и ембрионите са били съхранявани в продължение на най-малко 30 дни.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.4.4. са били подложени с отрицателен резултат на изследване за идентификация на агента, извършено съгласно Ръководство за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ върху кръвна проба, взета в деня на събирането или в деня на клането, като в този случай ембрионите са произведени без проникване в <i>zona pellucida</i>.]</p> <p>II.5. Предназначените за износ ембриони са заченати чрез оплождане <i>in vitro</i> със сперма, която идва от центрове за събиране или съхранение на сперма<sup>(4)</sup>, които са:</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.5.1. одобрени в съответствие с член 5, параграф 1 от Директива 88/407/ЕИО, разположени са в държава членка на Европейския съюз и спермата отговаря на изискванията на Директива 88/407/ЕИО.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.5.1. одобрени в съответствие с член 9, параграф 1 от Директива 88/407/ЕИО, разположени са в трета държава или част от нея, включена в списъците в приложение I към Решение за изпълнение 2011/630/ЕС, и спермата отговаря на изискванията, установени в част I, раздел А от приложение II към посоченото решение.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на ембриони от говеда, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.6: „Оператор, отговарящ за пратката“: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.</p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“ съответства на екипа за производство на ембриони, от който ембрионите са изпратени за Съюза и който е включен в списък, съставен в съответствие с член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.21: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.22: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „Биологичен вид“: изберете между <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> или <i>Bubalus bubalis</i>, според случая. „Вид“: изберете „ембриони, произведени <i>in vitro</i>“. „Идентификационен номер“: „Идентификация на женския донор“ съответства на официалната идентификация на животното. „Идентификация на мъжкия донор“ съответства на официалната идентификация на животното. „Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“ съответства на екипа за производство на ембриони, от който ембрионите са произведени, обработени и съхранявани; и е включен в списък, съставен в съответствие с член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, по отношение на ембриони от говеда.</p> <p>(2) Заличете според случая.</p> <p>(3) Само екипи за производство на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>(4) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган на трета държава, територия или зона от нея, включени в списък в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на сперма от бикове, или от компетентния орган на държава членка.</p>	
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>	
	<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 45

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ ЕМБРИОНИ, ПРОИЗВЕДЕНИ *IN VITRO*, ОТ ГОВЕДА, ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г. В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 89/556/ЕИО НА СЪВЕТА, ЗАЧЕНАТИ, КАТО Е ИЗПОЛЗВАНА СПЕРМА, КОЯТО ИДВА ОТ ЦЕНТРОВЕ ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ СЪХРАНЕНИЕ НА СПЕРМА, ОДОБРЕНИ ОТ КОМПЕТЕНТНИЯ ОРГАН НА ДЪРЖАВАТА ИЗНОСИТЕЛ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЕКИПА ЗА ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА ПРОИЗВЕДЕНИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ BOV-IN-VITRO-EMB-D-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC		
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
		I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката  Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход	Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение	Код по ISO на държавата	
	I.8 Регион на произход	Код	I.10 Регион по местоназначение	Код	
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението	I.12 Местоназначение  Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението	
		Код по ISO на държавата		Код по ISO на държавата	
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване			
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
		I.17			
	I.18	Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
I.19	Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата		
I.20	Сертифицирано като или за <input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване  Трета държава Код по ISO на държавата	I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар				
	I.23				

I.24		I.25		I.26	
Общ брой опаковки		Общо количество			
<b>I.27</b> Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC	
<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар от ....., удостоверявам, че:</p> <p style="text-align: center;">(държава износител)<sup>(1)</sup></p>						
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.1.	Предназначените за износ ембриони				
	II.1.1.	са произведени в държавата износител, която по официални данни:				
	II.1.1.1	е била свободна от чума по говедата през периода от 12 месеца непосредствено преди производството им;				
	<sup>(2)</sup> или	II.1.1.2.	е била свободна от шап и заразен нодуларен дерматит през периода от 12 месеца непосредствено преди производството им и в нея не е извършвана ваксинация срещу шап или заразен нодуларен дерматит през този период.]			
	<sup>(2)</sup> или	II.1.1.2.	не е била свободна от шап или заразен нодуларен дерматит през периода от 12 месеца непосредствено преди производството им или в нея е извършвана ваксинация срещу шап или заразен нодуларен дерматит през този период, и			
			<ul style="list-style-type: none"> <li>– ембрионите са произведени без проникване в <i>zona pellucida</i>,</li> <li>– ембрионите са съхранявани при одобрени условия в продължение на най-малко 30 дни непосредствено след производството им,</li> <li>– женските донори идват от стопанства, в които нито едно животно не е било ваксинирано срещу шап или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни преди събирането и нито едно животно от възприемчив вид не е показало клинични признаци на шап или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни преди събирането на овоцитите и най-малко 30 дни след това.]</li> </ul>			
	II.1.2.	са произведени от екип за производство на ембриони <sup>(3)</sup> , който:				
			<ul style="list-style-type: none"> <li>– е одобрен в съответствие с глава I от приложение А към Директива 89/556/ЕИО,</li> <li>– е извършил производството, обработката, съхранението и транспортирането на ембрионите в съответствие с глава II от приложение А към Директива 89/556/ЕИО,</li> <li>– е инспектиран от официален ветеринарен лекар най-малко два пъти годишно.</li> </ul>			
	II.2.	Овоцитите, използвани за производството на предназначения за износ ембриони, са събрани в помещения, разположени в област с радиус от най-малко 10 km около тях, където по официални данни не е имало поява на шап, епизоотична хеморагична болест, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит през 30-те дни непосредствено преди събирането и до изпращането им за Съюза — при пресни ембриони, или през 30-те дни след събирането — при ембриони, подлежащи на задължително съхранение в продължение на най-малко 30 дни в съответствие с точка II.2.2.				
	II.3.	От момента на събирането на овоцитите до 30 дни след това, или при пресни ембриони — до деня на изпращането, предназначения за износ ембриони са съхранявани в помещения, разположени в област с радиус от най-малко 10 km около тях, където по официални данни не е имало поява на шап, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит.				
II.4.	Донорите на овоцити, използвани за производството на предназначени за износ ембриони:					
II.4.1.	през 30-те дни непосредствено преди събирането на овоцитите са се намирали в помещения, разположени в област, около която в радиус от 10 km по официални данни не е имало поява на шап, син език, епизоотична хеморагична болест, везикулозен стоматит, треска от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата или заразен нодуларен дерматит;					
II.4.2.	не са показали клинични признаци на болест в деня на събирането;					

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

	<p>II.4.3. през шестте месеца непосредствено преди събирането са били на територията на държавата износител в не повече от две стада:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– които по официални данни са били свободни от туберкулоза през този период;</li> <li>– които по официални данни са били свободни от бруцелоза през този период;</li> <li>– които са били свободни от ензоотична левкоза по говедата или в които нито едно животно не е показало клинични признаци на ензоотична левкоза по говедата през предходните три години,</li> <li>– в които нито едно говедо не е показало клинични признаци на инфекциозен ринотрахеит по говедата/инфекциозен пустулозен вулвовагинит през предходните 12 месеца;</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>или [II.4.4. са били държани в държава или зона, свободна от вируса на син език, най-малко 60 дни преди, както и по време на събирането на овоцитите.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.4.4. са били държани по време на сезонно свободен период или са били защитени от вектора в продължение на най-малко 60 дни преди, както и по време на събирането на овоцитите, а ембрионите са произведени без проникване в <i>zona pellucida</i>, освен когато донорите са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу групата вируси на син език, извършено съгласно Ръководство за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ между 21-ия и 60-ия ден след събирането, което е показало отрицателен резултат, и ембрионите са били съхранявани в продължение на най-малко 30 дни.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.4.4. са били подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу групата вируси на син език, извършено съгласно Ръководство за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ между 21-ия и 60-ия ден след събирането, което е показало отрицателен резултат, и ембрионите са били съхранявани в продължение на най-малко 30 дни.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.4.4. са били подложени с отрицателен резултат на изследване за идентификация на агента, извършено съгласно Ръководство за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ върху кръвна проба, взета в деня на събирането или в деня на клането, като в този случай ембрионите са произведени без проникване в <i>zona pellucida</i>.]</p> <p>II.5. Предназначените за износ ембриони са заченати чрез оплождане <i>in vitro</i> със сперма, която идва от центрове за събиране или съхранение на сперма, които са одобрени за събиране, обработка и/или съхранение на сперма от компетентния орган на трета държава или част от нея, включена в списъка в приложение I към Решение за изпълнение 2011/630/ЕС<sup>(4)</sup>, или от компетентния орган на държава членка.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на ембриони от говеда, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на ембрионите.</p> <p>В съответствие с член 3, буква а) от Директива 89/556/ЕИО от търговия в рамките на Съюза са изключени ембрионите от говеда, произведени <i>in vitro</i> и заченати със сперма от центрове за сперма, одобрени от държавата износител, внасяни съгласно условията, установени в настоящия сертификат.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.6: „Оператор, отговарящ за пратката“: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.</p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“ съответства на екипа за производство на ембриони, от който ембрионите са изпратени за Съюза и който е включен в списък, съставен в съответствие с член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.21: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.22: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „Биологичен вид“: изберете между <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> или <i>Bubalus bubalis</i>, според случая. „Вид“: изберете „ембриони, произведени <i>in vitro</i>“. „Идентификационен номер“: „Идентификация на женския донор“ съответства на официалната идентификация на животното. „Идентификация на мъжкия донор“ съответства на официалната идентификация на животното. „Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“ съответства на екипа за производство на ембриони, от който ембрионите са произведени, обработени и съхранявани; и е включен в списък, съставен в съответствие с член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, по отношение на ембриони от говеда.</p> <p>(2) Заличете според случая.</p> <p>(3) Само екипи за производство на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 8, параграф 2 от Директива 89/556/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>(4) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404, по отношение на сперма от бикове.</p>		
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>		<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 46

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ, ИЗБРОЕНИ ПОДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЖИВОТНОВЪДНИЯ ОБЕКТ ЗА ОБРАБОТКА НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО на Съвета;
- овоцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;
- запаси от ембриони, получени *in vivo*, от говеда, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г.;
- запаси от ембриони, произведени *in vitro*, от говеда, произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г. и заченати, като е използвана сперма, отговаряща на изискванията на Директива 88/407/ЕИО на Съвета;
- запаси от ембриони, произведени *in vitro*, от говеда, произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г. и заченати, като е използвана сперма, която идва от центрове за събиране или съхранение на сперма, одобрени от компетентния орган на държавата износител

## (ОБРАЗЕЦ BOV-GP-PROCESSING-ENTRY)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС				
Част I: Описание на пратката	I.1	Изращач/износител Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	I.2	Референтен номер на сертификата	I.2a	Референтен номер в IMSOC
			I.3	Централен компетентен орган	QR КОД	
			I.4	Местен компетентен орган		
	I.5	Получател/вносител Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	I.6	Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес Държава Код по ISO на държавата		
	I.7	Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9	Държава по местоназначение Код по ISO на държавата		
	I.8	Регион на произход Код	I.10	Регион по местоназначение Код		
	I.11	Място на изпращане Име Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава Код по ISO на държавата	I.12	Местоназначение Име Регистрационен номер/номер на одобрението Адрес Държава Код по ISO на държавата		
	I.13	Място на товарене	I.14	Дата и час на заминаване		
	I.15	Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Платателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16	Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		
			I.17	Придружаващи документи Вид Държава Референтен номер на търговския документ Код Код по ISO на държавата		



<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b>			
	Номер на контейнера	Номер на пломбата		
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>			
	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти			
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване		<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар	
	Трета държава	Код по ISO на държавата	<b>I.23</b>	
<b>I.24</b>	<b>Общ брой опаковки</b>	<b>I.25</b>	<b>Общо количество</b>	<b>I.26</b>
<b>I.27</b>	<b>Описание на пратката</b>			
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство
				Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:		
II.1. Животновъдният обект за обработка на зародишни продукти <sup>(1)</sup> , описан в поле I.11, където спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(2)</sup> , предназначени за износ за Европейския съюз, е(са) обработена(и) и съхранявана(и):		
II.1.1. се намира в трета държава, територия или зона от нея		
II.1.1.1. от които е разрешено въвеждането в Съюза на сперма <sup>(2)</sup> /овоцити <sup>(2)</sup> /ембриони <sup>(2)</sup> от говедата и които са включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;		
<sup>(2)</sup> или II.1.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]		
<sup>(2)</sup> или II.1.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период с начална дата <sup>(3)</sup> ..... (въведете дата dd/mm/2022) непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]		
II.1.1.3. където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата и заразен нодуларен дерматит за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> / ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им;		
II.1.1.4. където не е извършвана ваксинация срещу болестта шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт и заразна плевропневмония по говедата за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> / овоцитите <sup>(2)</sup> / ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им, като през този период в третата държава, територия или зона от нея не са въвеждани ваксинирани животни;		
II.1.2. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;		
II.1.3. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]		
II.2. Спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> , описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и		
II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма <sup>(2)(4)</sup> /от екип за събиране на ембриони <sup>(2)(4)</sup> /от екип за производство на ембриони <sup>(2)(4)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти <sup>(2)(4)</sup> , и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти <sup>(2)(4)</sup> , който отговаря на изискванията, определени в част 1 <sup>(2)</sup> /част 2 <sup>(2)</sup> /част 3 <sup>(2)</sup> /част 4 <sup>(2)</sup> /част 5 <sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и		
<sup>(2)</sup> или [се намира в държавата износител.]		
<sup>(2)</sup> и/или [се намира в ..... <sup>(5)</sup> , и е(са) внесена(и) в държавата износител при условия, които са най-малко толкова строги, колкото условията за въвеждане в Съюза на сперма <sup>(2)</sup> / овоцити <sup>(2)</sup> / ембриони <sup>(2)</sup> от говедата в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията.]		
II.2.2. е(са) преместена(и) в животновъдният обект за обработка на зародишни продукти, описан в поле I.11, при условия, които са най-малко толкова строги, колкото посочените в:		
<sup>(2)</sup> или [образец BOV-SEM-A-ENTRY <sup>(4)</sup> .]		

Част II: Сертификация/удостоверяване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p>II.2.3. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.4. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;</p> <p>II.2.5. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>II.2.5.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от животновъдния обект за обработка на зарадишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.2.5.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)(7)</sup>[II.2.5.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)(8)</sup>[II.2.6. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.7. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма, овоцити и ембриони от говеда, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата, овоцитите и ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейския съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на животновъдния обект за обработка на зарадишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, овоцити и/или ембриони. Само животновъдни обекти за обработка на зарадишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, овоцити и/или ембриони.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>Поле I.17:</p> <p>Поле I.19:</p> <p>Поле I.24:</p> <p>Поле I.27:</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част I, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(4) Само одобрени животновъдни обекти за зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a>.</p> <p>(5) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404, и държавите — членки на ЕС.</p>	<p>„Придружаващи документи“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответства(т) на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаващ(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Посочете номера на пломбата.</p> <p>Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>„Вид“: посочете дали това е/са сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„Биологичен вид“: изберете между <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> или <i>Bubalus bubalis</i>, според случая.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, овоцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти на изпращане на спермата, овоцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(7) Приложимо за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>(8) Приложимо за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от говеда.</p>
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис

## ГЛАВА 47

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ, ИЗБРОЕНИ ПО-ДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 2003/43/ЕО на Съвета, след 31 декември 2004 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от сперма от бикове, събрана, обработена и съхранявана преди 1 януари 2005 г. в съответствие с Директива 88/407/ЕИО на Съвета, изменена с Директива 93/60/ЕИО на Съвета;
- овоцити и ембриони от говеда, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;
- запаси от ембриони, получени *in vivo*, от говеда, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г.;
- запаси от ембриони, произведени *in vitro*, от говеда, произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г. и заченати, като е използвана сперма, отговаряща на изискванията на Директива 88/407/ЕИО на Съвета;
- запаси от ембриони, произведени *in vitro*, от говеда, произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 89/556/ЕИО преди 21 април 2021 г. и заченати, като е използвана сперма, която идва от центрове за събиране или съхранение на сперма, одобрени от компетентния орган на държавата износител

## (ОБРАЗЕЦ BOV-GP-STORAGE-ENTRY)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	
	Име	I.3 Централен компетент орган	QR КОД	
	Адрес			
	Държава Код по ISO на държавата			I.4 Местен компетентен орган
	I.5 Получател/вносител	I.6 Оператор, отговарящ за пратката		
	Име	Име		
	Адрес	Адрес		
	Държава Код по ISO на държавата	Държава	Код по ISO на държавата	
	I.7 Държава на произход	Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение	Код по ISO на държавата
	I.8 Регион на произход	Код	I.10 Регион по местоназначение	Код
I.11 Място на изпращане	I.12 Местоназначение			
Име	Име	Регистрационен номер/номер на одобрението		
Адрес	Адрес	Код по ISO на държавата		
Държава Код по ISO на държавата	Държава	Код по ISO на държавата		
I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване			
I.15 Транспортно средство	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство	<input type="checkbox"/> Плавателен съд	I.17 Придружаващи документи		
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС	Вид	Код	
Идентификация		Държава	Код по ISO на държавата	
		Референтен номер на търговския документ		

<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b>		Номер на пломбата	
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>			
<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване		<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар	
	Трета държава	Код по ISO на държавата	<b>I.23</b>	
<b>I.24</b>	<b>Общ брой опаковки</b>		<b>I.25</b>	<b>I.26</b>
			<b>Общо количество</b>	
<b>I.27</b>	<b>Описание на пратката</b>			
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство
				Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-GP-STORAGE-ENTRY

II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Центърът за съхранение на зародишни продукти<sup>(1)</sup>, описан в поле I.11, където спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(2)</sup>, предназначени за износ за Европейския съюз, е(са) съхранявана(и):</p> <p>II.1.1. се намира в трета държава, територия или зона от нея</p> <p>II.1.1.1. от които е разрешено въвеждането в Съюза на сперма<sup>(2)</sup>/овоцити<sup>(2)</sup>/ембриони<sup>(2)</sup> от говедата и които са включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p><sup>(2)</sup>или II.1.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]</p> <p><sup>(2)</sup>или II.1.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период с начална дата<sup>(3)</sup> ..... (въведете дата dd/мм/гггг) непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]</p> <p>II.1.1.3. където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, заразна плевропневмония по говедата и заразен нодуларен дерматит за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им;</p> <p>II.1.1.4. където не е извършвана ваксинация срещу болестта шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт и заразна плевропневмония по говедата за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/ овоцитите<sup>(2)</sup>/ ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им, като през този период в третата държава, територия или зона от нея не са въвеждани ваксинирани животни;</p> <p>II.1.2. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>II.1.3. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 5 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p> <p>II.2. Спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup>, описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и</p> <p>II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(4)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(4)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(4)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(4)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(4)</sup>, който отговаря на изискванията, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [се намира в държавата износител.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [се намира в .....<sup>(5)</sup>, и е(са) внесена(и) в държавата износител при условия, които са най-малко толкова строги, колкото условията за въвеждане в Съюза на сперма<sup>(2)</sup>/ овоцити<sup>(2)</sup>/ ембриони, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембриони, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>, от говеда в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията.]</p> <p>II.2.2. е(са) преместена(и) в центъра за съхранение на зародишни продукти, описан в поле I.11, при условия, които са най-малко толкова строги, колкото посочените в:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец BOV-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p>				
	Част II: Сертификация/удостоверяване			



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-GP-STORAGE-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 1 в част 1, раздел А от приложение II към Решение 2011/630/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 2 в част 1, раздел Б от приложение II към Решение 2011/630/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 3 в част 1, раздел В от приложение II към Решение 2011/630/ЕС<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец BOV-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p>II.2.3. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.4. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;</p> <p>II.2.5. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>II.2.5.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за съхранение на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.2.5.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(7)</sup>[II.2.5.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(8)</sup>[II.2.6. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.7. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма от говеда, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и наименованието и адреса на центъра за съхранение на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, ооцити и/или ембриони. Само център за съхранение на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-GP-STORAGE-ENTRY

<p>Поле I.12:</p> <p>Поле I.17:</p> <p>Поле I.19:</p> <p>Поле I.24:</p> <p>Поле I.27:</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p>	<p>„<i>Местоназначение</i>“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, овоцити и/или ембриони.</p> <p>„<i>Придружаващи документи</i>“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответства(т) на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаващ(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Посочете номера на пломбата.</p> <p>Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>„<i>Вид</i>“: посочете дали това е/са сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„<i>Биологичен вид</i>“: изберете между <i>Bos taurus</i>, <i>Bison bison</i> или <i>Bubalus bubalis</i>, според случая.</p> <p>„<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„<i>Идентификационна маркировка</i>“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Дата на събиране/производство</i>“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите.</p> <p>„<i>Количество</i>“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p>(1) Само центрове за съхранение на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част I, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(4) Само одобрени животновъдни обекти за зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a>.</p> <p>(5) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение IX към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404, и държавите — членки на ЕС.</p>
<p>(6)</p>	<p>Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, овоцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или</p>

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат BOV-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти на изпращане на спермата, овоцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(7) Приложимо за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>(8) Приложимо за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от говеда.</p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>



I.24		I.25		I.26	
Общ брой опаковки		Общо количество			
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра		Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-ENTRY

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Спермата, описана в част I, е предназначена за изкуствено размножаване и е получена от животни донори, които са с произход от трета държава, територия или зона от нея</p> <p>II.1.1. от които е разрешено въвеждането в Съюза на сперма от кочове<sup>(1)</sup>/ пръчове<sup>(1)</sup> и които са включени в списъка в приложение X към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p><sup>(1)или</sup> [II.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ.]</p> <p><sup>(1)или</sup> [II.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период с начална дата <sup>(2)</sup> ..... (въведете дата дд/мм/гггг) непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ.]</p> <p>II.1.3. където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ;</p> <p>II.1.4. където не е извършвана ваксинация срещу болестта шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ, и през този период в третата държава, територия или зона от нея не са въведени ваксинирани животни.</p> <p>II.2. Спермата, описана в част I, е получена от животни донори, които са с произход, отпреди началото на карантината, посочена в точка II.4.6., от животновъдни обекти</p> <p>II.2.1. разположени в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около животновъдния обект за период от най-малко 30 дни и в които за период от най-малко 3 месеца не е докладвано за болестта шап, и</p> <p><sup>(1)или</sup> [те не са били ваксинирани срещу шап.]</p> <p><sup>(1)или</sup> [те са били ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди датата на събиране на спермата, но не през последните 30 дни непосредствено преди датата на събиране на спермата, и 5 % (с минимум пет пайети) от всяко количество сперма, събрана от животен донор по което и да било време, са подложени на тест за изолиране на вируса на болестта шап, показал отрицателни резултати.]</p> <p>II.2.2. свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статус;</p> <p><sup>(1)(3)</sup>[II.2.3. където през последните 42 дни преди изпращането за Съюза не е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>).]</p> <p><sup>(1)(5)</sup>[II.2.3. където през периода от най-малко последните 12 месеца над отглежданите в животновъдния обект кози е извършван надзор за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) в съответствие с процедурите, предвидени в част 1, точки 1 и 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, а ако през този период е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) при кози, отглеждани в животновъдния обект, са предприети мерки в съответствие с част 1, точка 3 от приложение II към посочения делегиран регламент.]</p>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>II.2.4. където през последните 30 дни не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), и  <sup>(1)</sup>или [през последните 2 години не е докладвано за сура в животновъдните обекти.]  <sup>(1)</sup>или [през последните 2 години е докладвано за сура в животновъдните обекти, като след последното огнище по отношение на животновъдните обекти са били наложени ограничения на движението до</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдния обект и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдния обект.]</li> </ul> <p><sup>(1)(3)</sup>[II.2.5. където са пребивавали за непрекъснат период от най-малко 60 дни и където за период от 12 месеца не е докладвано за епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>).]</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.2.6. където по време на периода от 60 дни преди престоя им в карантинното помещение, посочено в точка II.4.6., са били подложени с отрицателни резултати на серологично изследване за епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>) или на друго изследване с еквивалентна документирана чувствителност и специфичност, както се изисква в съответствие с част 3, глава I, точка 1), буква б) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]</p> <p><sup>(1)(5)</sup>[II.2.7. където за период от 6 месеца не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap).]</p> <p>II.3. Спермата, описана в част I, е събрана, обработена и съхранявана, както и изпратена от центъра за събиране на сперма<sup>(6)</sup>, който</p> <p>II.3.1. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>II.3.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част I от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>II.4. Спермата, описана в част I, е събрана от животни донори, които:</p> <p>II.4.1. не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите;</p> <p>II.4.2. са пребивавали в продължение на най-малко 6 месеца преди датата на събиране на спермата в трета държава или територия или зона от нея, посочени в поле I.7.;</p> <p>II.4.3. в деня на приемането им в центъра за събиране на сперма и в деня на събиране на спермата не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;</p> <p>II.4.4. са идентифицирани индивидуално съгласно предвиденото в член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>II.4.5. за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата и по време на периода на събирането</p> <p>II.4.5.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите или заразна плевропневмония по козите, или нововъзникваща болест от значение за овцете и козите;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.5.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>), бяс, антракс, сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест, инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и при овце и при кози, които са отглеждани заедно с овце — епидидимит по овците (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>II.4.5.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка II.4.5.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка II.4.5.2.;</p> <p>II.4.5.4. не са използвани за естествено покриване;</p> <p>II.4.6. са били поставени под карантина за период от най-малко 28 дни в карантинно помещение, където е имало само други чифтокопитни животни с най-малко същия здравен статус и което в деня на приемането им в центъра за събиране на сперма е отговаряло на следните условия:</p> <p>II.4.6.1. не се е намирало в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка II.4.5.1.;</p> <p>II.4.6.2. за период от най-малко 30 дни не е докладвано за нито една от болестите, посочени в точка II.4.5.2.;</p> <p>II.4.6.3. било е разположено в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около карантинното помещение за период от най-малко 30 дни;</p> <p>II.4.6.4. не е било засягано от огнище на болестта шап, за което да е било докладвано в период от най-малко 3 месеца преди датата на приемането на животните в центъра за събиране на сперма;</p> <p>II.4.7. са отглеждани в центъра за събиране на сперма</p> <p>II.4.7.1. който не се е намирал в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка II.4.5.1.;</p> <p>II.4.7.2. където не е докладвано за нито една от болестите, посочени в точка II.4.5.2., за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата и  <sup>(1)(7)</sup>[най-малко 30 дни след датата на събирането.]  <sup>(1)(8)</sup>[до датата на изпращане на пратката със сперма за Съюза.]</p> <p>II.4.7.3. разположен в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни; и  <sup>(1)(7)</sup>[свободен от шап за период от най-малко 3 месеца преди датата на събиране на спермата и 30 дни от датата на събирането.]  <sup>(1)(8)</sup>[свободен от шап за период от най-малко 3 месеца преди датата на събиране на спермата и до датата на изпращане на пратката със сперма за Съюза, като животните донори са отглеждани в този център за събиране на сперма непрекъснато в продължение на най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на спермата.]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.8. отговарят най-малко на едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [II.4.8.1. за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата те са отглеждани в трета държава, територия или зона от нея, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [II.4.8.2. са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата, в трета държава, територия или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [II.4.8.3. са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата, в трета държава, територия или зона от нея, където компетентният орган на мястото на произход на пратката със сперма е получил предварителното писмено съгласие на компетентния орган на държавата членка по местоназначение за условията за установяване на тази сезонно свободна от болестта зона и за приемане на пратката със сперма.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [II.4.8.4. са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [II.4.8.5. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на болестта син език, серогрупа 1—24, показало отрицателен резултат, между 28 и 60 дни от датата на всяко събиране на спермата.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [II.4.8.6. са подложени на изследване за идентификация на агента на вируса на болестта син език (серотипове 1—24), показало отрицателни резултати, върху кръвни проби, взети при началното и последното събиране на спермата и по време на събирането на спермата на интервали — най-малко на всеки 7 дни при тест за изолиране на вируса или най-малко на всеки 28 дни при PCR.]</p> <p>II.4.9. отговарят най-малко на едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на епизоотичната хеморагична болест (серотипове 1—7) (вирус на ЕХБ 1—7):</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [II.4.9.1. са отглеждани за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата в трета държава, територия или зона от нея, където не е докладвано за вируса на ЕХБ 1—7 за период от най-малко предходните 2 години в радиус от 150 km от животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [II.4.9.2. са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането на спермата.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [II.4.9.3. пребивавали са в държавата износител, където по официални данни съществуват следните серотипове на вируса на ЕХБ: ....., и са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени в официална лаборатория и показали отрицателни резултати във всеки от случаите:</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [II.4.9.3.1. серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателни резултати, извършвано най-малко на всеки 60 дни по време на периода на събирането и между 28 и 60 дни от датата на последното събиране на спермата.]]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.4.9.3.2. изследване за идентификация на агента на вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателни резултати, върху кръвни проби, взети при началното и последното събиране на спермата и по време на събирането на спермата на интервали — най-малко на всеки 7 дни при тест за изолиране на вируса или най-малко на всеки 28 дни при PCR.]</p> <p>П.4.10. са подложени на посочените по-долу изследвания, извършени върху кръвни проби, взети през периода от 30 дни преди започването на карантината, посочена в точка П.4.6., като са показали отрицателни резултати, които изследвания се изискват в съответствие с част 3, глава I, точка 1, буква в) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>П.4.10.1. за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>: серологично изследване, посочено в част 1, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[П.4.10.2. за епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>) — серологично изследване или друго изследване с еквивалентна документирана чувствителност и специфичност.]</p> <p>П.4.11. са подложени на посочените по-долу изследвания, извършени върху кръвни проби, взети през периода от най-малко 21 дни след започването на карантината, посочена в точка П.4.6., като са показали отрицателни резултати, които изследвания се изискват в съответствие с част 3, глава I, точка 1, буква г) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>П.4.11.1. за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>: серологично изследване, посочено в част 1, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[П.4.11.2. за епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>) — серологично изследване или друго изследване с еквивалентна документирана чувствителност и специфичност.]</p> <p>П.4.12. са подлагани поне веднъж годишно в центъра за събиране на сперма на посочените по-долу задължителни рутинни изследвания, изисквани в съответствие с част 3, глава I, точка 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>П.4.12.1. за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>: серологично изследване, посочено в част 1, точка 1 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[П.4.12.2. за епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>) — серологично изследване или друго изследване с еквивалентна документирана чувствителност и специфичност.]</p> <p><sup>(10)</sup>[П.4.13. Отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на класическа скрейпи:</p> <p>П.4.13.1. от раждането са били отглеждани постоянно в държава, в която са изпълнени следните условия:</p> <p>П.4.13.1.1. класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;</p> <p>П.4.13.1.2. налице е система за осведомяване, надзор и мониторинг;</p> <p>П.4.13.1.3. овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и напълно се унищожават;</p> <p>П.4.13.1.4. храненето на овце и кози с месокостно брашно или пръжки с произход от преживни животни съгласно определението в Здравния кодекс за сухоzemните животни на Световната организация по здравеопазване на животните (OIE) е забранено и забраната ефективно е влязла в сила за цялата държава за период от най-малко последните седем години;</p> <p>и</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>и</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.4.13.2. през последните три години преди събирането на предназначенията за износ сперма са били отглеждани постоянно в едно или повече стопанства, които през посочения период са отговаряли на изискванията, определени в глава А, раздел А, точка 1.3, букви а)–е) от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, освен през времето, през което са били държани в център за събиране на сперма, който през този период е отговарял на условията, изброени в четирите тирета на точка 1.3, буква в), подточка iv) от посочения раздел.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.4.13.2. са овце с прион протеинов генотип ARR/ARR.]</p> <p>II.5. Спермата, описана в част I,</p> <p>II.5.1. е събрана, обработена и съхранявана в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част I, точки 1 и 2 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.5.2. е поставена в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;</p> <p>II.5.3. е транспортирана в контейнер, който:</p> <p>II.5.3.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за събиране на сперма под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.5.3.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.5.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(1)(11)</sup>II.6. Спермата е консервирана чрез добавяне на антибиотици, както следва:</p> <p>II.6.1. Изброените по-долу антибиотици или комбинации от антибиотици са добавени към спермата след окончателното разреждане или се съдържат в използваните сперморазредители до достигане на посочената концентрация на ml сперма:</p> <p><sup>(1)</sup>или [гентамицин (250 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [комбинация от пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [комбинация от гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [комбинация от линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [комбинация от амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(12)</sup> ....., чието бактерицидно действие е най-малко еквивалентно на това на една от следните комбинации:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- гентамицин (250 µg);</li> <li>- пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg);</li> <li>- гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg);</li> <li>- линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg);</li> <li>- амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]</li> </ul> <p>II.6.2. Незабавно след добавянето на антибиотиците и преди евентуалното замразяване разрежданата сперма е държана при температура от поне 5 °C за период, не по-кратък от 45 минути, или при температурно-времеви режим с документирано еквивалентно бактерицидно действие.]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-ENTRY

<b>Забележки</b>	
Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма от кочове и пръчове, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата.	
В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.	
Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.	
<b>Част I:</b>	
Поле I.11:	„Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и наименованието и адреса на центъра за събиране на сперма, от който е изпратена пратката със сперма. Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>
Поле I.12:	„Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма.
Поле I.19:	Посочете номера на пломбата.
Поле I.24:	Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.
Поле I.27:	„Вид“: Посочете „сперма“. „Биологичен вид“: изберете <i>Ovis aries</i> или <i>Capra hircus</i> , според случая. „Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор. „Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която е поставена спермата в пратката. „Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е събрана спермата от пратката. „Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата. „Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.
<b>Част II:</b>	
(1)	Заличете, ако не е приложимо.
(2)	Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част I, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
(3)	Приложимо за овце.
(4)	Приложимо за овце и за кози, отглеждани заедно с овце.
(5)	Приложимо за кози.
(6)	Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>
(7)	Приложимо за замразена сперма.
(8)	Приложимо за свежа и охладена сперма.
(9)	Приложимо за овце и за кози, отглеждани заедно с овце.
(10)	Заличете, ако Съюзът не е крайното местоназначение на спермата

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>(11)Задължително удостоверение, ако са добавени антибиотици.</p> <p>(12) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация или търговското наименование на сперморазредителя, съдържащ антибиотици.</p>
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>	



I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26	
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-B-ENTRY

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:					
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.1.	Държавата износител .....			
		(наименование на държавата износител) <sup>(1)</sup>			
	II.1.1.	е била свободна от чума по говедата, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите, заразна плевропневмония по козите и треска от долината Рифт през периода от 12 месеца непосредствено преди събирането на предназначенията за износ сперма и до датата на нейното изпращане за Съюза, и през посочения период в нея не е извършвана ваксинация срещу посочените болести;			
	II.1.2.	е била свободна от шап през периода от 12 месеца непосредствено преди събирането на предназначенията за износ сперма и до датата на нейното изпращане за Съюза, и през посочения период в нея не е извършвана ваксинация срещу посочената болест.			
	II.2.	Центърът за събиране на сперма <sup>(2)</sup> , описан в поле I.11, в който е събрана и съхранявана предназначенията за износ сперма:			
	II.2.1.	отговаря на условията за одобряване на центрове за събиране на сперма, определени в глава I, раздел I, точка 1 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;			
	II.2.2.	е управляван и подлежи на надзор в съответствие с условията, приложими по отношение на центровете за събиране на сперма и центровете за съхранение на сперма, определени в глава I, раздел II, точка 1 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.			
	II.3.	Кочовете <sup>(3)</sup> /пръчовите <sup>(3)</sup> , пребиваващи в центъра за събиране на сперма:			
	II.3.1.	преди постъпването си в карантинното помещение, описано в точка II.3.3,			
	<sup>(3)/или</sup>	II.3.1.1.	са с произход от територията, описана в поле I.8, която е била официално призната за свободна от бруцелоза ( <i>B. melitensis</i> ).]		
<sup>(3)или</sup>	II.3.1.1.	са принадлежали към стопанство, получило и запазило статута си на официално свободно от бруцелоза ( <i>B. melitensis</i> ) в съответствие с Директива 91/68/ЕИО.]			
<sup>(3)или</sup>	II.3.1.1.	са с произход от стопанство, в което по отношение на бруцелоза ( <i>B. melitensis</i> ) нито едно възприемчиво животно не е показало клинични признаци или симптоми на тази болест през последните 12 месеца, няма ваксинирани срещу тази болест овце и кози, освен ваксинираните с ваксина Rev. 1 преди повече от две години, и всички овце и кози на възраст над шест месеца са били подложени най-малко на две изследвания <sup>(5)</sup> , резултатите от които са били отрицателни, извършени върху проби, взети на ..... (дата) и на ..... (дата) през интервал от най-малко шест месеца, като последното е било в рамките на 30 дни преди въвеждането в карантинното помещение.]			
и		преди това не са отглеждани в стопанство с по-нисък здравен статус;			
	II.3.1.2.	са отглеждани непрекъснато в продължение на най-малко 60 дни в стопанство, в което не е бил констатиран случай на заразен епидидимит ( <i>Brucella ovis</i> ) през периода от последните 12 месеца,			
<sup>(3)и</sup>		[са овце и са били подложени през 60-те дни преди пребиваването си в карантинното помещение, описано в точка II.3.3, на изследване чрез реакция за свързване на комплемента или друго изследване с еквивалентна документирана чувствителност и специфичност за откриване на заразен епидидимит и резултатът не надвишава 50 ICFTU/ml.]			
	II.3.1.3.	доколкото ми е известно, не идват от стопанства и не са били в контакт с животни от стопанство, в което въз основа на официалната система за известяване и според писмената декларация на собственика през посочените в букви а)–г) периоди преди пребиваването им в карантинното помещение, описано в точка II.3.3, е била клинично доказана някоя от следните болести:			
	а)	заразна агалактия при овцете или козите ( <i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> „голяма колония“) през последните шест месеца;			



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<p>б) паратуберкулоза и казеозен лимфаденит през периода от последните 12 месеца;</p> <p>в) аденоматоза на белите дробове през последните три години;</p> <p><sup>(3)</sup>или [г) меди-висна по овцете или вирусен артрит/енцефалит по козите през последните три години.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [г) меди-висна по овцете или вирусен артрит/енцефалит по козите през последните 12 месеца, като всички инфектирани животни са заклани, а останалите животни впоследствие са дали отрицателен резултат на две изследвания, извършени през интервал от най-малко шест месеца.]</p> <p>П.3.2. са били подложени на следните изследвания, извършени върху кръвна проба, взета в рамките на 28 дни преди започването на карантинния период, посочен в точка П.3.3, за:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– бруцелоза (<i>B. melitensis</i>), с отрицателни резултати във всеки от случаите, в съответствие с приложение В към Директива 91/68/ЕИО;</li> <li>– заразен епидидимит (<i>Brucella ovis</i>), ако са само овце, с отрицателни резултати във всеки от случаите, в съответствие с приложение Г към Директива 91/68/ЕИО, или друго изследване с еквивалентна документирана чувствителност и специфичност;</li> <li>– гранична болест, в съответствие с глава II, раздел II, точка 1.4, буква в) от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;</li> </ul> <p>П.3.3. са преминали през карантинен период на изолация от най-малко 28 дни в специално одобрено за целта от компетентния орган карантинно помещение, като през този период:</p> <p>П.3.3.1. в карантинното помещение са присъствали единствено животни с най-малко същия здравен статус;</p> <p>П.3.3.2. животните са подложени на изброените по-долу изследвания, извършени от лабораторията, одобрена от компетентния орган на държавата износител, върху проби, взети не по-рано от 21 дни след допускането на животните в карантинното помещение, за:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– бруцелоза (<i>B. melitensis</i>), с отрицателни резултати във всеки от случаите, в съответствие с приложение В към Директива 91/68/ЕИО;</li> <li>– заразен епидидимит (<i>Brucella ovis</i>), ако са само овце, с отрицателни резултати във всеки от случаите, в съответствие с приложение Г към Директива 91/68/ЕИО, или друго изследване с еквивалентна документирана чувствителност и специфичност;</li> <li>– гранична болест съгласно глава II, раздел II, точка 1.6 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;</li> </ul> <p>П.3.4. са подлагани най-малко веднъж годишно на рутинните изследвания за:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– бруцелоза (<i>B. melitensis</i>), с отрицателни резултати във всеки от случаите, в съответствие с приложение В към Директива 91/68/ЕИО;</li> <li>– заразен епидидимит (<i>Brucella ovis</i>), ако са само овце, с отрицателни резултати във всеки от случаите, в съответствие с приложение Г към Директива 91/68/ЕИО, или друго изследване с еквивалентна документирана чувствителност и специфичност;</li> <li>– гранична болест съгласно глава II, раздел II точка 5, буква в) от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;</li> </ul> <p>П.4. Предназначената за износ сперма е получена от донори кочове<sup>(3)</sup>/пръчове<sup>(3)</sup>, които:</p> <p>П.4.1. са допуснати в одобрения център за събиране на сперма с изричното разрешение на ветеринарния лекар на центъра]</p> <p>П.4.2. не показват никакви клинични признаци на болест в деня на допускане в одобрения център за събиране на сперма и в деня на събиране на спермата;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<sup>(3)</sup> или	[II.4.3. не са били ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди събирането на спермата.]
	<sup>(3)</sup> или	[II.4.3. са били ваксинирани срещу шап най-малко 30 дни преди събирането и 5 % (минимум пет пайети) от всяко събиране са били подложени на тест за изолиране на вируса на шап, показал отрицателен резултат.]
		II.4.4. са били държани в одобрен център за събиране на сперма без прекъсване за период от най-малко 30 дни непосредствено преди събирането на спермата, при събиране на свежа сперма;
		II.4.5. не са били използвани за естествено покриване след въвеждането им в карантинното помещение, описано в точка II.3.3, до деня на събиране спермата, включително в деня на събиране на спермата;
		II.4.6. са били държани в одобрените центрове за събиране на сперма:
		II.4.6.1. които са били свободни от шап най-малко три месеца преди събирането на спермата и 30 дни след събирането ѝ или — при свежа сперма — до датата на изпращане, и които са разположени в центъра на област, в радиус от 10 km около която не е имало случай на шап в продължение на най-малко 30 дни преди събиране на спермата;
		II.4.6.2. които са били свободни от бруцелоза ( <i>B. melitensis</i> ), заразен епидидимит ( <i>Brucella ovis</i> ), антракс и бяс в периода с начало 30 дни преди събирането и край — 30 дни след събирането на спермата или — при свежа сперма — до датата на изпращане;
	<sup>(3)</sup> или	[II.4.7. са пребивавали в държавата износител поне през шестте месеца преди събирането на предназначенията за износ сперма.]
	<sup>(3)</sup> или	[II.4.7. през последните шест месеца преди събирането на спермата са отговаряли на ветеринарно-санитарните условия, приложими по отношение на донорите на сперма, предназначена за износ за Съюза, и са били внесени в държавата износител най-малко 30 дни преди събирането на спермата от ... (1).]
	<sup>(3)</sup> или	[II.4.8. са били държани в държава или зона, свободна от вируса на син език, най-малко 60 дни преди, както и по време на събиране на спермата.]
	<sup>(3)</sup> или	[II.4.8. са били държани по време на период на сезонно отсъствие на вируса на син език в сезонно свободната зона най-малко 60 дни преди, както и по време на събиране на спермата.]
	<sup>(3)</sup> или	[II.4.8. са били отглеждани в защитен от вектори животновъден обект в продължение на най-малко 60 дни преди, както и по време на събирането на спермата.]
	<sup>(3)</sup> или	[II.4.8. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу групата вируси на син език, извършено в съответствие с Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ и показало отрицателни резултати, върху кръвни проби, вземани поне на всеки 60 дни по време на периода на събирането и между 21 и 60 дни след последното събиране за настоящата пратка със сперма.]
	<sup>(3)</sup> или	[II.4.8. са подложени на изследване за идентификация на агента на вируса на син език, извършено в съответствие с Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ и показало отрицателни резултати, върху кръвна проба, взета при началното и при последното събиране за тази пратка със сперма и най-малко на всеки 7 дни (при тест за изолиране на вируса) или най-малко на всеки 28 дни (при изследване с полимеразна верижна реакция — PCR) по време на събирането за настоящата пратка със сперма.]
	<sup>(3)(6)</sup> или	[II.4.9. са пребивавали в държавата износител, която по официални данни е свободна от епизоотична хеморагична болест (ЕХБ).]
	<sup>(3)</sup> или	[II.4.9. са пребивавали в държавата износител, в която по официални данни съществуват следните серотипове на епизоотична хеморагична болест (ЕХБ): ..... и са били подложени с отрицателни резултати във всеки от случаите:
	<sup>(3)</sup> или	[на серологично изследване <sup>(7)</sup> за откриване на антитела срещу групата на вируса на ЕХБ, извършено в одобрена лаборатория върху кръвни проби, взети двукратно в рамките на период, не по-дълъг от 12 месеца, преди и не по-малко от 21 дни след последното събиране за настоящата пратка със сперма.]]

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<p><sup>(3)</sup>или [на серологично изследване<sup>(7)</sup> за откриване на антитела срещу групата на вируса на ЕХБ, извършено в одобрена лаборатория върху проби, вземани през интервали, не по-дълги от 60 дни, по време на периода на събирането, и между 21 и 60 дни след последното събиране за настоящата пратка със сперма.]]</p> <p><sup>(3)</sup>или [изследване за идентификация на агента<sup>(7)</sup>, извършено в одобрена лаборатория върху кръвни проби, взети при започване, завършване и най-малко веднъж на всеки 7 дни (при тест за изолиране на вируса) или най-малко на всеки 28 дни (при изследване с полимеразна верижна реакция — PCR) по време на събирането за настоящата пратка със сперма.]]</p> <p>II.4.10. Отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на класическа скрейпи:</p> <p>II.4.10.1. от раждането са били отглеждани постоянно в държава, в която са изпълнени следните условия:</p> <p>II.4.10.1.1. класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;</p> <p>II.4.10.1.2. налице е система за осведомяване, надзор и мониторинг;</p> <p>II.4.10.1.3. овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и напълно се унищожават;</p> <p>II.4.10.1.4. храненето на овце и кози с месокостно брашно или пръжки с произход от преживни животни е забранено и забраната е била в сила за цялата държава за период най-малко от последните седем години;</p> <p>и</p> <p><sup>(3)</sup>или [II.4.10.2. през последните три години преди датата на събирането на предназначенията за износ сперма са отглеждани постоянно в едно или повече стопанства, които през последните три години преди събирането на предназначенията за износ сперма са отговаряли на изискванията, определени в глава А, раздел А, точка 1.3., букви а)–е) от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [II.4.10.2. са овце с прион протеинов генотип ARR/ARR.]</p> <p>II.5. Предназначената за износ сперма:</p> <p>II.5.1. е събрана след датата, на която центърът за събиране на сперма е бил одобрен от компетентния орган на държавата износител;</p> <p>II.5.2. е събрана, обработена, запазена, съхранена и транспортирана в съответствие с изискванията, приложими за сперма и определени в глава III, раздел I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;</p> <p>II.5.3. е изпратена на мястото на товарене в plombиран контейнер, обозначен с номера, посочен в поле I.19, в съответствие с изискванията, определени в глава III, раздел I, точка 1.4 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, по отношение на спермата, която е предмет на търговия.</p> <p><sup>(3)</sup>или [II.6. Към спермата не са били добавени антибиотици.]</p> <p><sup>(3)</sup>или [II.6. Добавен(а) е следният антибиотик или следната комбинация от антибиотици, така че концентрацията в окончателно разредената сперма да бъде не по-малка от<sup>(8)</sup>: ..... ]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма от кочове и пръчове, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-SEM-B-ENTRY

<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.6: „<i>Оператор, отговарящ за пратката</i>“: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.</p> <p>Поле I.11: Място на изпращане съответства на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата и който е включен в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.21: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.22: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.24: Броят на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „<i>Биологичен вид</i>“: изберете <i>Ovis aries</i> или <i>Capra hircus</i>, според случая.  <i>Идентификационният номер</i> съответства на официалната идентификация на животното.  <i>„Дата на събиране/производство“</i> се посочва в следния формат: дд.мм.гггг.  <i>„Номерът на одобрението/регистрационният номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“</i> съответства на номера на одобрението на центъра за събиране на сперма, посочен в поле I.11.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение X към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, по отношение на сперма от кочове и пръчове.</p> <p>(2) Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p>(3) Ако е необходимо, заличете.</p> <p>(4) Само за територията, за която е отбелязано „V“ в част I, колона 6 от приложение I към Регламент (ЕС) № 206/2010 на Комисията (ОВ L 73, 20.3.2010 г., стр. 1).</p> <p>(5) Изследванията се провеждат в съответствие с приложение В към Директива 91/68/ЕИО.</p> <p>(6) Вж. бележките за съответната държава износител в приложение I към Решение 2010/472/ЕС.</p> <p>(7) Стандартите за диагностичните изследвания за вируса на ЕХБ са описани в глава 2.1.3 от Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоzemни животни на ОІЕ.</p> <p>(8) Посочете наименованията и концентрациите.</p>		
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>		<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 50

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ С ОВОЦИТИ И ЕМБРИОНИ ОТ ОВЦЕ И КОЗИ, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/692 СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС				
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC			
		I.3 Централен компетент орган	QR КОД			
		I.4 Местен компетент орган				
		I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката  Име  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата			
	I.7 Държава на произход                      Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение                      Код по ISO на държавата				
	I.8 Регион на произход                      Код	I.10 Регион по местоназначение                      Код				
	I.11 Място на изпращане Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение  Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата				
		I.13 Място на товарене			I.14 Дата и час на заминаване	
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			I.17	
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
	I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера                      Номер на пломбата					
	I.20 Сертифицирано като или за		<input type="checkbox"/> Зародишни продукти			
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване  Трета държава                      Код по ISO на държавата		I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар		I.23		

I.24		I.25		I.26	
Общ брой опаковки		Общо количество			
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Овоцитите <sup>(1)</sup> / ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(1)</sup> , описани в част I, са предназначени за изкуствено размножаване и са получени от животни донори, които са с произход от трета държава, територия или зона от нея			
	II.1.1.	от които е разрешено въвеждането в Съюза на овоцити <sup>(1)</sup> /ембриони <sup>(1)</sup> от овце <sup>(1)</sup> /кози <sup>(1)</sup> и които са включени в списъка в приложение X към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;			
	<sup>(1)</sup> или [II.1.2.	където не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането <sup>(1)</sup> /производството <sup>(1)</sup> на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им.]			
	<sup>(1)</sup> или [II.1.2.	където не е докладвано за болестта шап за период с начална дата <sup>(2)</sup> ..... (въведете дата dd/mm/yyyy) непосредствено преди събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им.]			
	II.1.3.	където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането <sup>(1)</sup> / производството <sup>(1)</sup> на овоцитите <sup>(1)</sup> / ембрионите <sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им;			
	II.1.4.	където не е извършвана ваксинация срещу болестта шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането <sup>(1)</sup> / производството <sup>(1)</sup> на овоцитите <sup>(1)</sup> / ембрионите <sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им, и през този период в третата държава, територия или зона от нея не са въведени ваксинирани животни.			
	<sup>(1)</sup> [II.2.	Ембрионите, получени <i>in vivo</i> , описани в част I, са събрани, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за събиране на ембриони <sup>(3)</sup> , който			
	II.2.1.	е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;			
	II.2.2.	отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 2 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]			
	<sup>(1)</sup> [II.2.	Овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(1)</sup> , описани в част I, са събрани или произведени, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за производство на ембриони <sup>(3)</sup> , който			
	II.2.1.	е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;			
II.2.2.	отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в части 2 и 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]				
II.3.	Овоцитите <sup>(1)</sup> / ембрионите <sup>(1)</sup> , описани в част I, са получени от животни донори, които са с произход от животновъдни обекти				
II.3.1.	свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> , като преди това никога не са отглеждани в животновъден обект с по-нисък здравен статус;				
<sup>(1)</sup> <sup>(4)</sup> [II.3.2.	където през последните 42 дни преди изпращането за Съюза не е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i> ).]				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)(5)</sup>[П.3.2. където през периода от най-малко последните 12 месеца над отглежданите в животновъдния обект кози е извършван надзор за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) в съответствие с процедурите, предвидени в част 1, точки 1 и 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, а ако през този период е докладвано за инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>) при кози, отглеждани в животновъдния обект, са предприети мерки в съответствие с част 1, точка 3 от приложение II към посочения делегиран регламент.]</p> <p>П.3.3. където през последните 30 дни не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), и  <sup>(1)</sup>или [през последните 2 години не е докладвано за сура в животновъдните обекти.]  <sup>(1)</sup>или [през последните 2 години е докладвано за сура в животновъдните обекти, като след последното огнище по отношение на животновъдните обекти са били наложени ограничения на движението до</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– преместването на инфектираните животни от животновъдния обект и</li> <li>– подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били преместени от животновъдния обект.]</li> </ul> <p>П.4. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I, са получени от животните донори, които</p> <p>П.4.1. не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите;</p> <p>П.4.2. са пребивавали в продължение на най-малко 6 месеца преди датата на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> в трета държава или територия или зона от нея, посочени в поле I.7.;</p> <p>П.4.3. за период от най-малко 30 дни преди датата на събирането<sup>(1)</sup>/ производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup> и по време на периода на събирането<sup>(1)</sup>/ производството<sup>(1)</sup></p> <p>П.4.3.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите или заразна плевропневмония по козите, или нововъзникваща болест от значение за овцете и козите;</p> <p>П.4.3.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, инфекция с комплекс <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> и <i>M. tuberculosis</i>), бяс, антракс, сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), инфекция с вируса на епизоотичната хеморагична болест, инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24) и при овце и при кози, които са отглеждани заедно с овце — епидидимит по овцете (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>П.4.3.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка П.4.3.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка П.4.3.2.;</p> <p>П.4.3.4. не са използвани за естествено покриване;</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.4. са прегледани от ветеринарния лекар на екипа или от член на екипа и в деня на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;</p> <p>II.4.5. са идентифицирани индивидуално съгласно предвиденото в член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>II.4.6. отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на болестта шап</p> <p>II.4.6.1. идват от животновъдни обекти</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– разположени в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около животновъдния обект за период от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</li> <li>– в които не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</li> </ul> <p><sup>(1)</sup>или [II.4.6.2. не са били ваксинирани срещу шап.]</p> <p><sup>(1)(6)</sup>или [II.4.6.2. те са били ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди датата на събиране на ембрионите и</p> <p>II.4.6.2.1. не са били ваксинирани срещу шап през периода от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на ембрионите;</p> <p>II.4.6.2.2. използваната за оплождането сперма е била събрана от мъжки донор, който отговаря на условията, посочени в част 5, глава I, точка 1, буква б) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 или спермата отговаря на условията, определени в част 5, глава I, точка 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.4.6.2.3. преди замразяване ембрионите са били промити с трипсин в съответствие с препоръките от наръчника на IETS<sup>(7)</sup>;</p> <p>II.4.6.2.4. ембрионите са съхранявани дълбоко замразени за период от най-малко 30 дни от датата на събиране и по време на този период животното донор не е показало клинични признаци на шап.]</p> <p>II.4.7. отговарят най-малко на едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на болестта син език (серотипове 1—24):</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.4.7.1. за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> те са били отглеждани в трета държава, територия или зона от нея, свободни от инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24), където през последните 24 месеца в целевата животинска популация не е потвърждаван случай на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p> <p><sup>(1)и/или</sup> [II.4.7.2. са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, в трета държава, територия или зона от нея с одобрена програма за ликвидиране на инфекция с вируса на болестта син език (серотипове 1—24).]</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.4.7.3. са отглеждани в сезонно свободна от болестта зона през периода, който е сезонно свободен от болестта, за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането<sup>(1)</sup>/ производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup>, в трета държава, територия или зона от нея, където компетентният орган на мястото на произход на пратката с овоцити<sup>(1)</sup>/ембриони<sup>(1)</sup> е получил предварителното писмено съгласие на компетентния орган на държавата членка по местоназначение за условията за установяване на тази сезонно свободна от болестта зона и за приемане на пратката с овоцити<sup>(1)</sup>/ембриони<sup>(1)</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.4.7.4. са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането<sup>(1)</sup>/ производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.4.7.5. са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на болестта син език, серогрупа 1—24, показало отрицателен резултат, между 28 и 60 дни от датата на всяко събиране<sup>(1)</sup>/ производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.4.7.6. са подложени на изследване за идентификация на агента на вируса на син език (серотипове 1—24), показало отрицателен резултат, върху кръвна проба, взета в деня на събирането на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]</p> <p>П.4.8. отговарят най-малко на едно от следните условия във връзка с инфекцията с вируса на епизоотичната хеморагична болест (серотипове 1—7) (вирус на ЕХБ 1—7):</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [П.4.8.1. са отглеждани за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането<sup>(1)</sup>/ производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> в трета държава, територия или зона от нея, където не е докладвано за вируса на ЕХБ 1—7 за период от най-малко предходните 2 години в радиус от 150 km от животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.4.8.2. са отглеждани в защитен от вектори животновъден обект за период от най-малко 60 дни преди и по време на събирането<sup>(1)</sup>/ производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.4.8.3. пребивавали са в държавата износител, където по официални данни съществуват следните серотипове на вируса на ЕХБ: ....., и са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени в официална лаборатория и показали отрицателни резултати във всеки от случаите:</p> <p><sup>(1)</sup><i>или</i> [П.4.8.3.1. серологично изследване за откриване на антитела срещу вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателни резултати, върху кръвна проба, взета между 28 и 60 дни от датата на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>и/или</i> [П.4.8.3.2. изследване за идентификация на агента на вируса на ЕХБ 1—7, показало отрицателен резултат, върху кръвна проба, взета в деня на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>.]]</p> <p><sup>(8)</sup>[П.4.9. Отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на класическа скрейпи:</p> <p>П.4.9.1. от раждането са били отглеждани постоянно в държава, в която са изпълнени следните условия:</p> <p>П.4.9.1.1. класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;</p> <p>П.4.9.1.2. налице е система за осведомяване, надзор и мониторинг;</p> <p>П.4.9.1.3. овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и напълно се унищожават;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.9.1.4.                   храненето на овце и кози с месокостно брашно или пръжки с произход от преживни животни съгласно определението в Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните (OIE) е забранено и забраната ефективно е влязла в сила за цялата държава за период от най-малко последните седем години;</p>
	<p>и</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.4.9.2.           през последните три години преди датата на събирането на предназначения за износ ембриони са били отглеждани постоянно в едно или повече стопанства, които през посочения период са отговаряли на изискванията, определени в глава А, раздел А, точка 1.3, букви а)–е) от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001, освен през времето, през което са били държани в център за събиране на сперма, който през този период е отговарял на условията, изброени в четирите тирета на точка 1.3, буква в), подточка iv) от посочения раздел.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.4.9.2.           те са овце и ембрионите</p> <p>                                  <sup>(1)</sup>или [са с прион протеинов генотип ARR/ARR.]</p> <p>                                  <sup>(1)</sup>или [имат най-малко един ARR алел.]]]</p>
II.5.	Овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , описани в част I,
II.5.1.	са събрани, обработени и съхранявани в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част 2 <sup>(1)</sup> /част 3 <sup>(1)</sup> /част 4 <sup>(1)</sup> /част 5 <sup>(1)</sup> и част 6 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;
II.5.2.	са поставени в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;
II.5.3.	са транспортирани в контейнер, който:
	II.5.3.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от екипа за събиране или производство на ембриони под отговорността на ветеринарния лекар на екипа или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;
	II.5.3.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;
	<sup>(1)(8)</sup> II.5.3.3. е бил запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти;
<sup>(1)(10)</sup>	II.5.4. са поставени в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;
	II.5.5. са транспортирани в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]
<sup>(1)(11)</sup>	II.6. Ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(1)</sup> , описани в част I, са заченати чрез изкуствено осеменяване, като е използвана сперма, която идва от център за събиране на сперма, животновъден обект за обработка на зародишни продукти или център за съхранение на зародишни продукти, одобрени за събиране, обработка и/или съхранение на сперма от компетентния орган на трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение X към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на сперма от кочове и пръчове, или от компетентния орган на държава членка.]
<sup>(1)(12)</sup>	II.7. Към средата за събиране, обработка, промиване или съхранение е добавен следният антибиотик                                   или                                   комбинация                                   от                                   антибиотици <sup>(13)</sup> : .....]

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<b>Забележки</b>	
<p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на овоцити и ембриони от овце и кози, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на овоцитите и ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>	
<b>Част I:</b>	
Поле I.11:	<p>„Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и наименованието и адреса на екипа за събиране или производство на ембриони, от който е изпратена пратката с овоцити или ембриони. Само екипи за събиране или производство на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p>
Поле I.12:	<p>„Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката с овоцити или ембриони.</p>
Поле I.19:	<p>Посочете <i>номера на пломбата</i>.</p>
Поле I.24:	<p>Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p>
Поле I.27:	<p>„Вид“: Посочете дали това са ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„Биологичен вид“: изберете <i>Ovis aries</i> или <i>Capra hircus</i>, според случая.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени овоцитите или ембрионите в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която са събрани или произведени овоцитите или ембрионите в пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>
<b>Част II:</b>	
(1)	Заличете, ако не е приложимо.
(2)	Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част 1, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.
(3)	Само екипи за събиране или производство на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a> .

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>(4) Отнася се за овце.</p> <p>(5) Приложимо за кози.<sup>(6)</sup>Тази опция може да бъде използвана само за пратки с ембриони, получени <i>in vivo</i>.</p> <p>(7) Наръчник на International Embryo Transfer Society (Международно дружество за трансфер на ембриони) — процедурни насоки и обща информация за използване на технологиите за трансфер на ембриони, наблюдащи на санитарните процедури, публикувани от Международното дружество за трансфер на ембриони, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 САЩ <a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>.</p> <p>(8) Заличете, ако Съюзът не е крайното местоназначение на овоцитите и ембрионите<sup>(9)</sup>. Приложимо за замразени овоцити или ембриони.</p> <p>(10) Приложимо за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от овце или кози.</p> <p>(11) Не се прилага за овоцити.</p> <p>(12) Задължително удостоверение, ако са добавени антибиотици.</p> <p>(13) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация.</p>		
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>		<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 51

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ С ОВОЦИТИ И ЕМБРИОНИ ОТ ОВЦЕ И КОЗИ, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦОВ/SAR-OOCYTES-EMB-V-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС						
Част I: Описание на пратката	I.1	Изпращач/вносител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	I.2	Референтен номер на сертификата	I.2a	Референтен номер в IMSOC	
	I.3			Централен компетентен орган	QR КОД			
	I.4			Местен компетентен орган				
	I.5	Получател/вносите л Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава				Код по ISO на държавата
	I.7	Държава на произход	Код по ISO на държавата	I.9	Държава по местоназначение	Код по ISO на държавата		
	I.8	Регион на произход	Код	I.10	Регион по местоназначение	Код		
	I.11	Място на изпращане Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението	I.12 Местоназначение Име Адрес  Държава				Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата
	I.13	Място на товарене			I.14 Дата и час на заминаване			
	I.15	Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация		I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане I.17				
	I.18	Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени			
I.19	Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата					
I.20	Сертифицирано като или за <input type="checkbox"/> Зародишни продукти							
I.21	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава			Код по ISO на държавата			I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар  I.23	

I.24		I.25		I.26	
Общ брой опаковки		Общо количество			
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.b	Референтен номер в IMSOC
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:					
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.1.	Държавата износител..... (наименование на държавата износител) <sup>(1)</sup>			
		II.1.1.	е била свободна от чума по говедата, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите, заразна плевропневмония по козите и треска от долината Рифт през периода от 12 месеца непосредствено преди събирането на предназначения за износ яйцеклетки <sup>(2)</sup> /ембриони <sup>(2)</sup> и до датата на тяхното изпращане за Съюза, и през посочения период в нея не е извършвана ваксинация срещу посочените болести;		
	<sup>(2)</sup> или	[II.1.2.	е била свободна от шап през периода от 12 месеца непосредствено преди събирането на яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и през посочения период в нея не е извършвана ваксинация срещу шап.]		
	<sup>(2)</sup> или	[II.1.2.	не е била свободна от шап през периода от 12 месеца непосредствено преди събирането на яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и/или през посочения период в нея е извършвана ваксинация срещу шап, като женските животни донори идват от стопанства, в които нито едно животно не е било ваксинирано срещу шап през 30-те дни преди събирането и нито едно животно от възприемчив вид не е показало клинични признаци на шап през 30-те дни преди и най-малко 30 дни след събирането на яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> , като по отношение на яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> не е имало проникване в <i>zona pellucida</i> .]		
	II.2.	Предназначените за износ яйцеклетки <sup>(2)</sup> /ембриони <sup>(2)</sup> :			
		II.2.1.	са събрани <sup>(2)</sup> /произведени <sup>(2)</sup> и обработени в помещения, в радиус на 10 km от които не е имало случай на шап, везикулозен стоматит и треска от долината Рифт през 30-те дни непосредствено преди събирането им;		
		II.2.2.	са съхранявани през цялото време в одобрени помещения, в радиус на 10 km от които не е имало случай на шап, везикулозен стоматит или треска от долината Рифт от момента на събирането им до 30 дни след това;		
		II.2.3.	са събрани <sup>(2)</sup> /произведени <sup>(2)</sup> от екипа, описан в поле I.11, който е бил одобрен и е бил под надзор в съответствие с условията за одобрението и надзора на екипи за събиране и за производство на ембриони <sup>(3)</sup> , определени в глава I, раздел III от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;		
		II.2.4.	отговарят на условията за яйцеклетки и ембриони, определени в глава III, раздел II от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;		
		II.2.5.	произхождат от женски донори овце <sup>(2)</sup> /кози <sup>(2)</sup> , които:		
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.5.1.	са държани в държава или зона, свободни от вируса на син език, най-малко 60 дни преди, както и по време на събирането на яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> .]		
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.5.1.	са отглеждани в сезонно свободен от вируса на син език период в сезонно свободна зона.]		
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.5.1.	са били защитени от вектора в продължение на най-малко 60 дни преди, както и по време на събирането на яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> .]		
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.5.1.	са подложени на серологично изследване за откриване на антитела срещу серогрупата вируси на син език, проведено в съответствие с Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни между 21-вия и 60-ия ден след събирането на яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> , и показало отрицателен резултат.]		
	<sup>(2)</sup> или	[II.2.5.1.	са подложени на изследване за идентификация на агента на вируса на син език, извършено в съответствие с Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни върху кръвна проба, взета в деня на събиране на яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> или в деня на клане, и показало отрицателен резултат.]		



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

	<p>II.2.5.2. доколкото ми е известно, не идват от стопанства и не са били в контакт с животни от стопанство, в което въз основа на официалната система за уведомяване и според писмената декларация на собственика през посочените в букви а)–г) периоди преди събирането на предназначения за износ яйцеклетки<sup>(2)</sup>/ембриони<sup>(2)</sup> е била клинично доказана някоя от следните болести:</p> <p>а) заразна агалактия при овцете или козите (<i>Mycoplasma agalactiae</i>, <i>Mycoplasma capricolum</i>, <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> „голяма колония“) през последните шест месеца;</p> <p>б) паратуберкулоза и казеозен лимфаденит през периода от последните 12 месеца;</p> <p>в) аденоматоза на белите дробове през последните три години;</p> <p><sup>(2)или</sup> [г) меди-висна по овцете или вирусен артрит/енцефалит по козите през последните три години.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [г) меди-висна по овцете или вирусен артрит/енцефалит по козите през последните 12 месеца, като всички инфектирани животни са заклани, а останалите животни впоследствие са дали отрицателен резултат на две изследвания, извършени през интервал от най-малко шест месеца.]</p> <p>II.2.5.3. не са показали клинични признаци на болест в деня на събиране на яйцеклетките<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup>;</p> <p><sup>(2)(4)или</sup> [II.2.5.4. са с произход от региона, описан в поле I.8, който е бил признат за официално свободен от бруцелоза (<i>B. melitensis</i>), и]</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.5.4. са принадлежали към стопанство, получило и запазило статута си на официално свободно от бруцелоза (<i>B. melitensis</i>) в съответствие с Директива 91/68/ЕИО, и]</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.5.4. са с произход от стопанство, в което по отношение на бруцелоза (<i>B. melitensis</i>) нито едно възприемчиво животно не е показало клинични признаци или симптоми на тази болест през последните 12 месеца, няма ваксинирани срещу тази болест овце и кози, освен ваксинираните с ваксина Rev. 1 преди повече от две години, и всички овце и кози на възраст над шест месеца са били подложени най-малко на две изследвания<sup>(5)</sup>, резултатите от които са били отрицателни, извършени върху проби, взети на ..... (<i>dama</i>) и на ..... (<i>dama</i>) през интервал от най-малко шест месеца, като последното е било в рамките на 30 дни преди събирането на яйцеклетките<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup>.]</p> <p><i>и</i></p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.5.5. преди това не са отглеждани в стопанство с по-нисък здравен статус;</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.5.5. са останали в държавата износител най-малко през шестте месеца преди събирането на предназначения за износ яйцеклетки<sup>(2)</sup>/ембриони<sup>(2)</sup>.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [II.2.5.5. през шестте месеца преди събирането на яйцеклетките<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> са отговаряли на ветеринарно-санитарните условия, приложими по отношение на донорите на яйцеклетки/ембриони<sup>(2)</sup>, предназначени за износ за Съюза, и са били внесени в държавата износител най-малко 30 дни преди събирането на яйцеклетките<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> от .....<sup>(1)</sup>.]</p> <p>II.2.5.6. Отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на класическа скрейпи:</p> <p>II.2.5.6.1 от раждането са били отглеждани постоянно в държава, в която са изпълнени следните условия:</p> <p>II.2.5.6.1.1. класическата скрейпи подлежи на задължително обявяване;</p> <p>II.2.5.6.1.2. налице е система за осведомяване, надзор и мониторинг;</p> <p>II.2.5.6.1.3. овцете и козите, засегнати от класическа скрейпи, се умъртвяват и напълно се унищожават;</p> <p>II.2.5.6.1.4. храненето на животни от рода на овцете и козите с месокостно брашно или пръжки с произход от преживни животни е забранено и забраната е била в сила за цялата държава за период от най-малко последните седем години;</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

	и
<sup>(2)</sup> или	[II.2.5.6.2 през последните три години преди събирането на предназначения за износ ембриони са били отглеждани постоянно в едно или повече стопанства, които през последните три години преди събирането на предназначения за износ ембриони са отговаряли на изискванията, определени в глава А, раздел А, точка 1.3, букви а)–е) от приложение VIII към Регламент (ЕО) № 999/2001.]
<sup>(2)</sup> или	[II.2.5.6.2 те са овце и ембрионите
<sup>(2)</sup> или	[са с прион протеинов генотип ARR/ARR.]
<sup>(2)</sup> или	[имат най-малко един ARR алел и са събрани след 1 януари 2015 г..]
	[II.2.6. са събрани <sup>(2)</sup> /произведени <sup>(2)</sup> в държавата износител,
<sup>(2)</sup> или	[II.2.6.1. в която по официални данни няма случаи на епизоотична хеморагична болест (ЕХБ).]
<sup>(2)</sup> (6)или	[II.2.6.1. в която по официални данни съществуват следните серотипове на епизоотична хеморагична болест (ЕХБ): ..... и женските донори овце <sup>(2)</sup> /кози <sup>(2)</sup> са подложени с отрицателни резултати във всеки от случаите на следните изследвания, извършени в одобрена лаборатория:
<sup>(2)</sup> или	[на серологично изследване <sup>(7)</sup> за откриване на антитела срещу серогрупата на вируса на ЕБХ, извършено върху кръвни проби, взети двукратно през интервал, не по-дълъг от 12 месеца, преди и не по-малко от 21 дни след събирането за настоящата пратка с яйцеклетки <sup>(2)</sup> /ембриони <sup>(2)</sup> .]
<sup>(2)</sup> или	[на серологично изследване <sup>(7)</sup> за откриване на антитела срещу серогрупата на вируса на ЕХБ, извършено върху кръвни проби, взети през интервали, не по-дълги от 60 дни, по време на периода на събирането, и между 21 и 60 дни след последното събиране за настоящата пратка с яйцеклетки <sup>(2)</sup> / ембриони <sup>(2)</sup> .]
<sup>(2)</sup> или	[изследване за идентификация на агента <sup>(7)</sup> , извършено върху кръвни проби, взети при започване, завършване и най-малко на всеки 7 дни — при тест за изолиране на вируса, или най-малко веднъж на всеки 28 дни — при изследване с полимеразна верижна реакция, по време на събирането за настоящата пратка с яйцеклетки <sup>(2)</sup> /ембриони <sup>(2)</sup> .]
	II.2.7. са събрани <sup>(2)</sup> /произведени <sup>(2)</sup> след датата, на която екипът за събиране на ембриони е бил одобрен от компетентния орган на държавата износител;
	II.2.8. са обработени и съхранявани при одобрени условия в продължение на най-малко 30 дни непосредствено след събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> им и са транспортирани при условия, отговарящи на изискванията за яйцеклетки и ембриони, определени в глава III, раздел II от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;
	II.2.9. са изпратени на мястото на товарене в пломбиран контейнер с номера, посочен в поле I.19, в съответствие с изискванията за транспортиране на ембриони, определени в глава III, раздел II, точка 6 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;
	<sup>(2)</sup> [II.2.10. пратката се състои от ембриони от овце или кози, заченати посредством изкуствено осеменяване <sup>(2)</sup> /в резултат на <i>in vitro</i> оплождане <sup>(2)</sup> , като е използвана сперма, идваща от центрове за събиране на сперма, одобрени <sup>(8)</sup> в съответствие с:
<sup>(2)</sup> или	[II.2.10.1. член 11, параграф 2 от Директива 92/65/ЕИО и разположени в държава — членка на Европейския съюз; и спермата отговаря на изискванията на Директива 92/65/ЕИО.]
<sup>(2)</sup> или	[II.2.10.1. член 17, параграф 3, буква б) от Директива 92/65/ЕИО и разположени в трета държава или част от нея, изброена в приложение I към Решение 2010/472/ЕС, като спермата отговаря на изискванията, определени в част 2 от приложение II към същото решение.]]

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

	<p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на овоцити и ембриони от овце и кози, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на овоцитите и ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.6: „<i>Оператор, отговарящ за пратката</i>“: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.</p> <p>Поле I.11: Място на изпращане съответства на екипа за събиране на ембриони или на екипа за производство на ембриони, който е събрал/произвел, обработил и съхранил овоцитите/ембрионите; и е включен в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.21: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.22: Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Поле I.24: Броят на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „<i>Биологичен вид</i>“: изберете <i>Ovis aries</i> или <i>Capra hircus</i>, според случая.  „<i>Вид</i>“: Посочете дали това са ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.  <i>Идентификационният номер</i> съответства на официалната идентификация на животното.  „<i>Дата на събирането/производството</i>“ се посочва за ембриони, получени <i>in vivo</i>, в следния формат: дд.мм.гггг.  „<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“ съответства на екипа за събиране на ембриони/екипа за производство на ембриони, от който яйцеклетките/ембрионите са събрани/произведени, обработени и съхранявани; и е включен в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение X към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, по отношение на овоцити/ембриони от овце и кози.</p> <p>(2) Заличете според случая.</p> <p>(3) Само екипи за събиране или производство на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p>(4) Само за територията, за която е отбелязано „V“ в част I, колона 6 от приложение I към Регламент (ЕС) № 206/2010 на Комисията (ОВ L 73, 20.3.2010 г., стр. 1).</p> <p>(5) Изследванията се провеждат в съответствие с приложение B към Директива 91/68/ЕИО.</p> <p>(6) Вж. бележките за съответната държава износител или част от нея в приложение III към Решение 2010/472/ЕС.</p> <p>(7) Стандартите за диагностичните изследвания за вируса на ЕХБ са описани в глава 2.1.3 от Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоzemни животни на ОIE.</p> <p>(8) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган на трета държава, територия или зона от нея, включени в списък в приложение X към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на сперма от кочове и пръчове, или от компетентния орган на държава членка.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**ДЪРЖАВА****Образец на сертификат OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -**

<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис

## ГЛАВА 52

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ, ИЗБРОЕНИ ПОДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЖИВОТНОВЪДНИЯ ОБЕКТ ЗА ОБРАБОТКА НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;
- ооцитите и ембриони от овце и козе, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.
- запаси от ооцитите и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.

## (ОБРАЗЕЦ OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач/вносител</b>	<b>I.2 Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a Референтен номер в IMSOC</b>		
	Име Адрес  Държава		<b>QR КОД</b>		
	Код по ISO на държавата	<b>I.3 Централен компетентен орган</b>			
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>			
	<b>I.5 Получател/вносител</b>	<b>I.6 Оператор, отговарящ за пратката</b>			
	Име Адрес  Държава	Име Адрес  Държава			Код по ISO на държавата
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>		Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>		Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>	Регистрационен номер/номер на одобрението		<b>I.12 Местоназначение</b>	
	Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата		Име Адрес  Държава	
				Код по ISO на държавата	
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
	<b>I.15 Транспортно средство</b>	<b>I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>			
<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство	<input type="checkbox"/> Плавателен съд	<b>I.17 Придружаващи документи</b>			
<input type="checkbox"/> жп транспорт	<input type="checkbox"/> ППС	Вид	Код		
Идентификация	Държава		Код по ISO на държавата		
	Референтен номер на търговския документ				
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>	Номер на пломбата				
<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>					
<input type="checkbox"/> Зародишни продукти					
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване		<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар		
Трета държава	Код по ISO на държавата		<b>I.23</b>		

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26	
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Идентификационен номер	Количество	
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Животновъдният обект за обработка на зародишни продукти<sup>(1)</sup>, описан в поле I.11, където спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(2)</sup>, предназначени за износ за Европейския съюз, е(са) обработена(и) и съхранявана(и):</p> <p>II.1.1. се намира в трета държава, територия или зона от нея</p> <p>II.1.1.1. от които е разрешено въвеждането в Съюза на сперма<sup>(2)</sup>/овоцити<sup>(2)</sup>/ембриони<sup>(2)</sup> от овце<sup>(2)</sup>/кози<sup>(2)</sup> и които са включени в списъка в приложение X към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p><sup>(2)</sup>или II.1.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]</p> <p><sup>(2)</sup>или II.1.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период с начална дата<sup>(3)</sup> ..... (въведете дата dd/mm/gggg) непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]</p> <p>II.1.1.3. където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им;</p> <p>II.1.1.4. където не е извършвана ваксинация срещу болестта шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им, и през този период в третата държава, територия или зона от нея не са въведени ваксинирани животни;</p> <p>II.1.2. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>II.1.3. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p> <p>II.2. Спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup>, описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и</p> <p>II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(4)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(4)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(4)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(4)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(4)</sup>, който отговаря на изискванията, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [се намира в държавата износител.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [се намира в .....<sup>(5)</sup>, и е(са) внесена(и) в държавата износител при условия, които са най-малко толкова строги, колкото условията за въвеждане в Съюза на сперма<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> от овце<sup>(2)</sup>/кози<sup>(2)</sup> в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията.]</p>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>II.2.2. е(са) преместена(и) в животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, описан в поле I.11, при условия, които са най-малко толкова строги, колкото посочените в:</p> <p><sup>(2)</sup>/или [образец OV/CAP-SEM-A-ENTRY<sup>(6)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец OV/CAP-SEM-B-ENTRY<sup>(6)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(6)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(6)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(6)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(6)</sup>.]</p> <p>II.2.3. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.4. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;</p> <p>II.2.5. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>II.2.5.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.2.5.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(7)</sup>[II.2.5.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(8)</sup>[II.2.6. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.7. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма, овоцити и ембриони от овце и кози, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата, овоцитите и ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, овоцити и/или ембриони. Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a> .</p>
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>Поле I.12:</p> <p>Поле I.17:</p> <p>Поле I.19:</p> <p>Поле I.24:</p> <p>Поле I.27:</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p>	<p>„<i>Местоназначение</i>“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, ооцитите и/или ембриони.</p> <p>„<i>Придружаващи документи</i>“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответства(т) на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаващ(и) спермата, ооцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел ооцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, ооцитите и/или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, ооцитите и/или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Посочете номера на пломбата.</p> <p>Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>„<i>Вид</i>“: посочете дали това е/са сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ооцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„<i>Биологичен вид</i>“: посочете <i>Ovis aries</i> и/или <i>Capra hircus</i>, според случая.</p> <p>„<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„<i>Идентификационна маркировка</i>“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, ооцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Дата на събиране/производство</i>“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, ооцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени ооцитите и/или ембрионите.</p> <p>„<i>Количество</i>“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p>(1) Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част I, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(4) Само одобрени животновъдни обекти за зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p>(5) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение X към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404, и държавите — членки на ЕС.</p>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, ооцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел ооцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, ооцитите и/или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, ооцитите и/или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти на изпращане на спермата, ооцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(7) Приложимо за замразени сперма, ооцити или ембриони.</p> <p>(8) Приложимо за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, ооцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от овце и/или кози.</p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 53

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ, ИЗБРОЕНИ ПОДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от кочове и пръчове, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;
- овоцити и ембриони от овце и козе, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.
- запаси от овоцити и ембриони от овце и кози, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.

## (ОБРАЗЕЦ OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач/вносител</b>	<b>I.2 Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a Референтен номер в IMSOC</b>		
	Име Адрес  Държава	<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>		
	Код по ISO на държавата	<b>I.4 Местен компетентен орган</b>			
	<b>I.5 Получател/вносител</b>	<b>I.6 Оператор, отговарящ за пратката</b>			
	Име Адрес  Държава	Име Адрес  Държава		Код по ISO на държавата	
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>		Код по ISO на държавата
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>		Код
	<b>I.11 Място на изпращане</b>	<b>I.12 Местоназначение</b>			
	Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	Име Адрес Държава		Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
	<b>I.15 Транспортно средство</b>	<b>I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>			
	<input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плователен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	<input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени		<b>I.17 Придружаващи документи</b>	
<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	Вид Държава Референтен номер на търговския документ Код Код по ISO на държавата				
<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b>	Номер на контейнера Номер на пломбата				
<b>I.20 Сертифицирано като или за</b>	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване</b>	<b>I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар</b>				
Трета държава Код по ISO на държавата	<b>I.23</b>				

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26	
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Идентификационен номер	Количество	
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:		
II.1. Центърът за съхранение на зародишни продукти <sup>(1)</sup> , описан в поле I.11, където спермата <sup>(2)/</sup> овоцитите <sup>(2)/</sup> ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(2)/</sup> ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(2)/</sup> микроманипулираните ембриони <sup>(2)</sup> , предназначени за износ за Европейския съюз, е(са) съхранявана(и):		
II.1.1. се намира в трета държава, територия или зона от нея		
II.1.1.1. от които е разрешено въвеждането в Съюза на сперма <sup>(2)/</sup> овоцити <sup>(2)/</sup> ембриони <sup>(2)</sup> от овце <sup>(2)/</sup> кози <sup>(2)</sup> и които са включени в списъка в приложение X към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;		
<sup>(2)или</sup> [II.1.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)/</sup> производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)/</sup> овоцитите <sup>(2)/</sup> ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]		
<sup>(2)или</sup> [II.1.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период с начална дата <sup>(3)</sup> ..... (въведете дата dd/mm/yyyy) непосредствено преди събирането <sup>(2)/</sup> производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)/</sup> овоцитите <sup>(2)/</sup> ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]		
II.1.1.3. където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)/</sup> производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)/</sup> овоцитите <sup>(2)/</sup> ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им;		
II.1.1.4. където не е извършвана ваксинация срещу болестта шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, инфекция с вируса на треската от долината Рифт, инфекция с вируса на чумата по дребните преживни животни, шарка по овцете и шарка по козите и заразна плевропневмония по козите за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)/</sup> производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)/</sup> овоцитите <sup>(2)/</sup> ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им, и през този период в третата държава, територия или зона от нея не са въведени ваксинирани животни;		
II.1.2. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;		
II.1.3. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 5 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]		
II.2. Спермата <sup>(2)/</sup> овоцитите <sup>(2)/</sup> ембрионите <sup>(2)</sup> , описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и		
II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма <sup>(2)(4)/</sup> от екип за събиране на ембриони <sup>(2)(4)/</sup> от екип за производство на ембриони <sup>(2)(4)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти <sup>(2)(4)</sup> , и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти <sup>(2)(4)</sup> , който отговаря на изискванията, определени в част 1 <sup>(2)/</sup> част 2 <sup>(2)/</sup> част 3 <sup>(2)/</sup> част 4 <sup>(2)/</sup> част 5 <sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и		
<sup>(2)или</sup> [се намира в държавата износител.]		
<sup>(2)и/или</sup> [се намира в ..... <sup>(5)</sup> , и е(са) внесена(и) в държавата износител при условия, които са най-малко толкова строги, колкото условията за въвеждане в Съюза на сперма <sup>(2)/</sup> овоцити <sup>(2)/</sup> ембриони <sup>(2)</sup> от овце <sup>(2)/</sup> кози <sup>(2)</sup> в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията.]		

Част II: Сертификация/удостоверяване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

<p>II.2.2. е(са) преместена(и) в центъра за съхранение на зародишни продукти, описан в поле I.11, при условия, които са най-малко толкова, строги колкото посочените в:</p> <p><sup>(2)</sup>/или [образец OV/CAP-SEM-A-ENTRY<sup>(6)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец OV/CAP-SEM-B-ENTRY<sup>(6)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец 1 в част 2, раздел А от приложение II към Решение 2010/472/ЕС<sup>(6)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец 2 в част 2, раздел Б от приложение II към Решение 2010/472/ЕС<sup>(6)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(6)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(6)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(6)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/и/или [образец OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(6)</sup>.]</p> <p>II.2.3. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.4. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;</p> <p>II.2.5. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>II.2.5.1. е plombиран и номериран преди изпращането от центъра за съхранение на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху plombата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.2.5.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(7)</sup>[II.2.5.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(8)</sup>[II.2.6. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.7. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма, овоцити и ембриони от овце, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата, овоцитите и ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и наименованието и адреса на центъра за съхранение на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, овоцити и/или ембриони. Само центрове за съхранение на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a> .</p>	
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

<p>Поле I.12:</p> <p>Поле I.17:</p> <p>Поле I.19:</p> <p>Поле I.24:</p> <p>Поле I.27:</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p>	<p>„<i>Местоназначение</i>“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, овоцити и/или ембриони.</p> <p>„<i>Придружаващи документи</i>“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответства(т) на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаващ(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите и/или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите и/или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Посочете номера на пломбата.</p> <p><i>Общият брой на опаковките</i> съответства на броя на контейнерите.</p> <p>„<i>Вид</i>“: посочете дали това е/са сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„<i>Биологичен вид</i>“: посочете <i>Ovis aries</i> и/или <i>Capra hircus</i>, според случая.</p> <p>„<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„<i>Идентификационна маркировка</i>“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Дата на събиране/производство</i>“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите, ембрионите, получени <i>in vivo</i>, или ембрионите, произведени <i>in vitro</i>.</p> <p>„<i>Количество</i>“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p>(1) Само центрове за съхранение на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част I, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(4) Само одобрени животновъдни обекти за зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p>(5) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение X към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404, и държавите — членки на ЕС.</p>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(6) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите и/или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите и/или ембрионите, до център за съхранение на зародишни продукти на изпращане на спермата, овоцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(7) Приложимо за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>(8) Приложимо за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от овце и/или кози.</p>
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис



## ГЛАВА 54

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС СПЕРМА ОТ НЕРЕЗИ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В СЪОТВЕТСТВИЕ С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/692 СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ POR-SEM-A-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
<b>Част I: Описание на пратката</b>	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC		
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата			
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата			
	I.8 Регион на произход Код	I.10 Регион по местоназначение Код			
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	Регистрационен номер/номер на одобрението	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата		
			Регистрационен номер/номер на одобрението		
	I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване			
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Платателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
		I.17			
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
	I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата		
	I.20 Сертифицирано като или за <input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата		I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
		I.23			

I.24		I.25		I.26	
Общ брой опаковки		Общо количество			
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-SEM-A-ENTRY

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Спермата, описана в част I, е предназначена за изкуствено размножаване и е получена от животни донори, които са с произход от трета държава, територия или зона от нея			
	II.1.1.	от които е разрешено въвеждането в Съюза на сперма от нерези и които са включени в списъка в приложение XI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;			
	<sup>(1)</sup> или [II.1.2.	където не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ.]			
	<sup>(1)</sup> или [II.1.2.	където не е докладвано за болестта шап за период с начална дата <sup>(2)</sup> ..... (въведете дата dd/mm/yyyy) непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ.]			
	<sup>(1)</sup> или [II.1.3.	където не е докладвано за класическа чума по свинете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ.]			
	<sup>(1)</sup> или [II.1.3.	където не е докладвано за класическа чума по свинете за период с начална дата <sup>(3)</sup> ..... (въведете дата dd/mm/yyyy) непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ.]			
	II.1.4.	където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата и африканска чума по свинете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ;			
	II.1.5.	където не е извършвана ваксинация срещу болестта шап, инфекция с вируса на чумата по говедата и класическа чума по свинете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ, като през този период в третата държава, територия или зона от нея не са въведени ваксинирани животни;			
	II.2.	Спермата, описана в част I, е получена от животни донори, които са с произход, отпреди началото на карантината, посочена в точка II.4.б., от животновъдни обекти			
	II.2.1.	разположени в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около животновъдния обект за период от най-малко 30 дни и в които за период от най-малко 3 месеца не е докладвано за болестта шап, и			
		<sup>(1)</sup> или [те не са били ваксинирани срещу шап.]			
		<sup>(1)</sup> или [те са били ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди датата на събиране на спермата, но не през периода от последните 30 дни непосредствено преди датата на събиране на спермата, и 5 % (с минимум пет пайети) от всяко количество сперма, събрана от животно донор по което и да било време, са подложени на тест за изолиране на вируса на болестта шап, показал отрицателни резултати.]			
II.2.2.	свободни от инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> в съответствие с изискванията, определени част 5, глава IV от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията;				
II.2.3.	където не са били установени клинични, серологични, вирусологични или патологични данни за инфекция с вируса на болестта на Ауески за период от най-малко 12 месеца;				
II.2.4.	където за период от най-малко 3 месеца преди датата на въвеждане в карантинно помещение нито едно животно не е било ваксинирано срещу инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете и не е била установена инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете;				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-SEM-A-ENTRY

<p>II.3.</p> <p>II.3.1.</p> <p>II.3.2.</p> <p>II.4.</p> <p>II.4.1.</p> <p>II.4.2.</p> <p>II.4.3.</p> <p>II.4.4.</p> <p>II.4.5.</p> <p>II.4.5.1.</p> <p>II.4.5.2.</p> <p>II.4.5.3.</p> <p>II.4.5.4.</p> <p>II.4.6.</p> <p>II.4.6.1.</p> <p>II.4.6.2.</p> <p>II.4.6.3.</p> <p>II.4.6.4.</p> <p>II.4.6.5.</p> <p>II.4.7.</p> <p>II.4.7.1.</p>	<p>Спермата, описана в част I, е събрана, обработена и съхранявана, както и изпратена от центъра за събиране на сперма<sup>(4)</sup>, който</p> <p>е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част I от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Спермата, описана в част I, е събрана от животни донори, които:</p> <p>не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на чумата по говедата, класическа чума по свинете и инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете;</p> <p>са пребивавали в продължение на най-малко 3 месеца преди датата на събиране на спермата в трета държава или територия или зона от нея, посочени в поле I.7.;</p> <p>в деня на приемането им в центъра за събиране на сперма и в деня на събиране на спермата не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;</p> <p>са идентифицирани индивидуално съгласно предвиденото в член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата и по време на периода на събирането</p> <p>са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, класическа чума по свинете или африканска чума по свинете, или нововъзникваща болест от значение за свинете;</p> <p>са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, инфекция с вируса на бяс, антракс, инфекция с вируса на болестта на Ауески и инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете;</p> <p>не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка II.4.5.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка II.4.5.2.;</p> <p>не са използвани за естествено покриване;</p> <p>са били поставени под карантина за период от най-малко 28 дни в карантинно помещение, където е имало само други чифтокопитни животни с най-малко същия здравен статус и което в деня на приемането им в центъра за събиране на сперма е отговаряло на следните условия:</p> <p>не се е намирало в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка II.4.5.1.;</p> <p>за период от най-малко 30 дни не е докладвано за нито една от болестите, посочени в точка II.4.5.2.;</p> <p>било е разположено в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около карантинното помещение за период от най-малко 30 дни;</p> <p>не е било засягано от огнище на болестта шап, за което да е било докладвано в период от най-малко 3 месеца преди датата на приемането на животните в центъра за събиране на сперма;</p> <p>било е свободно от инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>Brucella suis</i> за периода от предходните най-малко 3 месеца;</p> <p>са отглеждани в центъра за събиране на сперма</p> <p>който не се е намирал в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка II.4.5.1.;</p>
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.7.2. където не е докладвано за нито една от болестите, посочени в точка II.4.5.2., за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата и  <sup>(1)(5)</sup>[най-малко 30 дни след датата на събирането.]  <sup>(1)(6)</sup>[до датата на изпращане на пратката със сперма за Съюза.]</p> <p>II.4.7.3. разположен в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни; и  <sup>(1)(5)</sup>[свободен от шап за период от най-малко 3 месеца преди датата на събиране на спермата и 30 дни от датата на събирането.]  <sup>(1)(6)</sup>[свободен от шап за период от най-малко 3 месеца преди датата на събиране на спермата и до датата на изпращане на пратката със сперма за Съюза, като животните донори са отглеждани в този център за събиране на сперма непрекъснато в продължение на най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на спермата.]</p> <p>II.4.7.4. където не е било докладвано за клинични, серологични, вирусологични или патологични данни за инфекция с вируса на болестта на Ауески за период от най-малко 30 дни преди датата на приемане и най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на спермата;</p> <p>II.4.8. са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени през периода от 30 дни преди започването на карантината, посочена в точка II.4.6., като са показали отрицателни резултати, които изследвания се изискват в съответствие с част 2, глава I, точка 1, буква б) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>II.4.8.1. по отношение на инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>: тест с буферизиран бруцелозен антиген (роз бенгал тест), конкурентна ELISA или индиректна ELISA за откриване на антитела на гладките видове <i>Brucella</i>;</p> <p>II.4.8.2. по отношение на инфекция с вируса на болестта на Ауески:  <sup>(1)</sup>[при неваксинирани животни — ELISA за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески или срещу гликопротеин В (ADV-gB) или гликопротеин D (ADV-gD) на вируса, или серум неутрализационен тест.]  <sup>(1)</sup>[при животни, ваксинирани с ваксина с gE-отрицателен щам — ELISA за откриване на антитела срещу гликопротеин Е (ADV-gE) на вируса на болестта на Ауески.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.4.8.3. по отношение на класическата чума по свинете: ELISA за доказване на антитела или серум неутрализационен тест за животни, които идват от държава членка или зона от нея, където е докладвано за класическа чума по свинете или където е извършена ваксинация срещу тази болест през предходните 12 месеца.]</p> <p>II.2.8.4. по отношение на инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете: серологично изследване (изследване с имунопероксидаза в монослой (IPMA), имунофлуоресцентно изследване (IFA) или ELISA);</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.9. са били подложени на посочените по-долу изследвания, извършени върху проби, взети през периода от най-малко 21 дни след започването на карантината, посочена в точка II.4.6., като са показали отрицателни резултати, които изследвания се изискват в съответствие с част 2, глава I, точка 1, буква в) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>II.4.9.1. по отношение на инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>: тест с буфериран бруцелозен антиген (роз бенгал тест), конкурентна ELISA или индиректна ELISA за откриване на антитела на гладките видове <i>Brucella</i>;</p> <p>II.4.9.2. по отношение на инфекция с вируса на болестта на Ауески:  <sup>(1)</sup>[при неваксинирани животни — ELISA за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески или срещу гликопротеин В (ADV-gB) или гликопротеин D (ADV-gD) на вируса, или серум неутрализиращ тест.]  <sup>(1)</sup>[при животни, ваксинирани с ваксина с gE-отрицателен щам — ELISA за откриване на антитела срещу гликопротеин Е (ADV-gE) на вируса на болестта на Ауески.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.4.9.3. по отношение на класическата чума по свинете: ELISA за доказване на антитела или серум неутрализиращ тест за животни, които идват от държава членка или зона от нея, където не е докладвано за класическа чума по свинете и където не е извършвана ваксинация срещу тази болест през предходните 12 месеца.]</p> <p>II.4.9.4. по отношение на инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете: серологично изследване (IPMA, IFA или ELISA) и изследване за геном на вируса (обратно транскриптазна полимеразна верижна реакция (RT-PCR), спрегната RT-PCR, RT-PCR в реално време);</p> <p>II.4.10. са били подложени в центъра за събиране на сперма на посочените по-долу задължителни рутинни изследвания, изисквани в съответствие с част 2, глава I, точка 2, буква а) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686:</p> <p>II.4.10.1. по отношение на инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>: тест с буфериран бруцелозен антиген (роз бенгал тест), конкурентна ELISA или индиректна ELISA за откриване на антитела на гладките видове <i>Brucella</i>;</p> <p>II.4.10.2. по отношение на инфекция с вируса на болестта на Ауески:  <sup>(1)</sup>[при неваксинирани животни — ELISA за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески или срещу гликопротеин В (ADV-gB) или гликопротеин D (ADV-gD) на вируса, или серум неутрализиращ тест.]  <sup>(1)</sup>[при животни, ваксинирани с ваксина с gE-отрицателен щам — ELISA за откриване на антитела срещу гликопротеин Е (ADV-gE) на вируса на болестта на Ауески.]</p> <p>II.4.10.3. по отношение на класическа чума по свинете: ELISA за доказване на антитела или серум неутрализиращ тест;</p> <p>II.4.10.4. по отношение на инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете: серологично изследване (IPMA, IFA или ELISA);</p> <p>II.4.11. са били подложени на изследванията, посочени в точка II.4.10., извършени в съответствие с част 2, глава I, точка 2, буква б) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 върху проби, взети от:  <sup>(1)</sup>или [всички животни непосредствено преди напускането на центъра за събиране на сперма или при пристигането им в клиниката, но при всички случаи не по-късно от 12 месеца от датата на приемането им в центъра за събиране на сперма.]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-SEM-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>или [най-малко 25 % от животните в центъра за събиране на сперма на всеки 3 месеца за изследване за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> и <i>Brucella suis</i>, инфекция с вируса на болестта на Ауески и класическа чума по свинете и от най-малко 10 % от животните в центъра за събиране на сперма всеки месец за изследване за инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [най-малко 10 % от животните в центъра за събиране на сперма всеки месец за изследване за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> и <i>Brucella suis</i>, инфекция с вируса на болестта на Ауески, класическа чума по свинете и инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете.]</p> <p>II.5. Спермата, описана в част I</p> <p>II.5.1. е събрана, обработена и съхранявана в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част I, точки 1 и 2 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.5.2. е поставена в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;</p> <p>II.5.3. е транспортирана в контейнер, който:</p> <p>II.5.3.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за събиране на сперма под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.5.3.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(1)(5)</sup>[II.5.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p>II.6. Спермата е консервирана чрез добавяне на антибиотици, както следва:</p> <p>II.6.1. Изброените по-долу антибиотици или комбинации от антибиотици, които са ефективни специално срещу лептоспири, са добавени към спермата след окончателното разреждане или се съдържат в използваните сперморазредители, до достигане на посочената концентрация на ml сперма:</p> <p><sup>(1)</sup>или [комбинация от гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [комбинация от линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [комбинация от амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]</p> <p><sup>(1)</sup>или [антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(7)</sup> ....., чието бактерицидно действие е най-малко еквивалентно на това на една от следните комбинации:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg);</li> <li>- линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg);</li> <li>- амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]</li> </ul> <p>II.6.2. Незабавно след добавянето на антибиотиците и преди евентуалното замразяване разрежданата сперма е държана при температура от поне 5 °C или 15 °C за период, не по-кратък от 45 минути, или при температурно-времеви режим с документирано еквивалентно бактерицидно действие.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>„Свиня“ или „нерез“ означава свиня или нерез съгласно определението в член 2, точка 4 от Регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма от нерези, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-SEM-A-ENTRY

<p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „<i>Място на изпращане</i>“: посочете уникалния номер на одобрението и наименованието и адреса на центъра за събиране на сперма, от който е изпратена пратката със сперма. Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a></p> <p>Поле I.12: „<i>Местоназначение</i>“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма.</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „<i>Вид</i>“: посочете „сперма“. „<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор. „<i>Идентификационна маркировка</i>“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която е поставена спермата в пратката. „<i>Дата на събиране/производство</i>“: посочете датата, на която е събрана спермата от пратката. „<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата. „<i>Количество</i>“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(2) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част 1, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част 1, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(4) Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a>.</p> <p>(5) Приложимо за замразена сперма.</p> <p>(6) Приложимо за свежа и охладена сперма.</p> <p>(7) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация или търговското наименование на сперморазредителя, съдържащ антибиотици.</p>		
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>		<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>



## ГЛАВА 55

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ СПЕРМА ОТ НЕРЕЗИ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 90/429/ЕИО ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ POR-SEM-B-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1	Изпращач/износител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	I.2	Референтен номер на сертификата
				I.3	Централен компетентен орган
				I.4	Местен компетентен орган
	I.5	Получател/вносител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава	
				Код по ISO на държавата	
	I.7	Държава на произход	Код по ISO на държавата	I.9	Държава по местоназначение
				Код по ISO на държавата	
	I.8	Регион на произход	Код	I.10	Регион по местоназначение
				Код	
	I.11	Място на изпращане Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение Име Адрес  Държава	
				Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	
	I.13	Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване		
	I.15	Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт Идентификация	<input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> ППС	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане I.17	
I.18	Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
I.19	Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата			
I.20	Сертифицирано като или за	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти			
I.21	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава	Код по ISO на държавата	I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар I.23		

I.24		I.25		I.26	
Общ брой опаковки		Общо количество			
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-SEM-B-ENTRY

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:					
II.1.	Държавата износител.....				
<i>(наименование на държавата износител)<sup>(1)</sup></i>					
<sup>(2)</sup> или	[II.1.1. през последните 12 месеца е била свободна от шап, класическа чума по свинете и африканска чума по свинете,				
	и на нейната територия не са извършвани ваксинации срещу никоя от посочените болести през последните 12 месеца.]				
<sup>(2)</sup> или	[II.1.1. е призната от Световната организация по здравеопазване на животните (OIE) за свободна от шап без ваксинация и за свободна от класическа чума по свинете и африканска чума по свинете в съответствие с препоръките, установени в Здравния кодекс за сухоземните животни на OIE.]				
II.2.	центърът за събиране на сперма <sup>(3)</sup> , в който е събрана спермата от настоящата пратка:				
	II.2.1. е одобрен за износ за Съюза от ветеринарните служби на ..... <i>(наименование на третата държава<sup>(2)</sup>)</i> и към датата на събирането отговаря на условията за одобрение и наблюдение, предвидени в глави I и II от приложение А към Директива 90/429/ЕИО;				
	II.2.2. през периода, започващ три месеца преди датата на събирането на спермата за настоящата пратка и продължаващ до датата на изпращането ѝ, се е намирал в област, в която не са налагани ограничения поради възникване на огнища на шап, класическа чума по свинете, африканска чума по свинете, везикулозна болест по свинете и везикулозен стоматит;				
	II.2.3. през периода, започващ 30 дни преди датата на събиране на спермата за настоящата пратка и продължаващ до датата на изпращането ѝ, в него не е имало случай на бруцелоза и болест на Ауески;				
<sup>(2)</sup> или	[II.2.4. в него се държат само животни, които не са ваксинирани срещу болестта на Ауески и отговарят на изискванията на приложение Б към Директива 90/429/ЕИО.]				
<sup>(2)(4)</sup> и/или	[II.2.4. е център, където някои или всички животни са ваксинирани срещу болестта на Ауески с ваксина с gE-отрицателен щам и отговарят на изискванията в приложение Б към Директива 90/429/ЕИО.]				
<b>Условия за допускане на животни до център за събиране на сперма</b>					
II.3.	Преди приемането им в центъра за събиране на сперма всички животни:				
	II.3.1. са преминали карантина за период от най-малко 30 дни в помещение, което е специално одобрено за целта от компетентния орган и където се намират само животни, които имат поне еднакъв здравен статус (карантинно помещение);				
	II.3.2. преди да бъдат въведени в карантинното помещение, са били избрани от стада или стопанства:				
	II.3.2.1. които са свободни от бруцелоза в съответствие с главата за бруцелоза по свинете от Здравния кодекс за сухоземните животни на Световната организация по здравеопазване на животните (OIE);				
	II.3.2.2. в които през предходните 12 месеца не е имало животни, ваксинирани срещу шап;				
	II.3.2.3. които не са разположени в ограничителна област, определена съгласно разпоредбите на националното законодателство поради възникването на огнища на шап, класическа чума по свинете, африканска чума по свинете, везикулозна болест по свинете, везикулозен стоматит и болест на Ауески;				
	II.3.2.4. в които през предходните 12 месеца не са установени клинични, серологични, вирусологични или патологични доказателства за болестта на Ауески;				
	II.3.3. преди въвеждането в карантинното помещение не са били отглеждани в стада със здравен статус, по-нисък от предвиденото в точка II.3.2;				

Част II: Сертификация/удостоверяване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-SEM-B-ENTRY

	<p>П.3.4. в рамките на 30 дни преди въвеждането в карантинното помещение, посочено в точка П.3.1, са преминали с отрицателни резултати изброените по-долу изследвания, извършени в съответствие с международните стандарти:</p> <p>П.3.4.1. по отношение на бруцелоза: тест с буферизиран бруцелозен антиген (роз бенгал тест), конкурентна ELISA или индиректна ELISA;</p> <p>П.3.4.2. по отношение на болестта на Ауески:</p> <p><sup>(2)или</sup> [П.3.4.2.1. при неваксинирани животни: серум неутрализационен тест или ELISA за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески или срещу неговите гликопротеин В (ADV-gB) или гликопротеин D (ADV-gD).]</p> <p><sup>(2)или</sup> [П.3.4.2.1. при животни, ваксинирани с ваксина с gE-отрицателен щам: ELISA за откриване на антитела срещу гликопротеин Е (ADV-gE).]</p> <p><sup>(2)или</sup> [П.3.5. са приети в центъра, след като всички животни са показали отрицателни резултати при тест с буферизиран бруцелозен антиген (роз бенгал тест), конкурентна ELISA или индиректна ELISA, извършен върху проби, събрани през последните 15 дни от карантинния период, посочен в точка П.3.1.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [П.3.5. са приети в центъра, след като не всички животни са показали отрицателни резултати при тест с буферизиран бруцелозен антиген (роз бенгал тест), конкурентна ELISA или индиректна ELISA, извършен върху проби, събрани през последните 15 дни от карантинния период, посочен в точка П.3.1, и съмнението за бруцелоза е отхвърлено в съответствие с глава I, точка 1.5 от приложение Б към Директива 90/429/ЕИО.]</p> <p>П.3.6. са подложени на следните изследвания за болестта на Ауески, извършени върху проби, събрани през последните 15 дни от карантинния период, посочен в точка П.3.1:</p> <p><sup>(2)или</sup> [П.3.6.1. при неваксинирани животни: серум неутрализационен тест или ELISA за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески или срещу неговите гликопротеин В (ADV-gB) или гликопротеин D (ADV-gD).]</p> <p><sup>(2)или</sup> [П.3.6.1. при животни, ваксинирани с ваксина с gE-отрицателен щам: ELISA за откриване на антитела срещу гликопротеин Е (ADV-gE).]</p> <p><sup>(2)или</sup> [П.3.6.2. изследванията, посочени в точка П.3.6.1, са извършени с отрицателен резултат във всеки от случаите.]</p> <p><sup>(2)или</sup> [П.3.6.2. животните, които са показали положителен резултат при изследването, посочено в точка П.3.6.1, са незабавно изведени от карантинното помещение и компетентният орган е предприел всички необходими мерки, за да гарантира, че останалите животни имат задоволителен здравен статус, преди да бъдат допуснати в центъра за събиране в съответствие с точка П.3.]</p> <p>П.3.7. Всички изследвания са извършени в одобрена от компетентния орган лаборатория.</p> <p>П.3.8. Животните са приети в центъра за събиране на сперма само с изричното разрешение на ветеринарния лекар на центъра, като всички движения на животните, които постъпват в центъра за събиране на сперма и го напускат, са документирани.</p> <p>П.3.9. Нито едно от животните, приети в центъра за събиране на сперма, не е показало клинични признаци на болест в деня на приемането; всички животни идват директно от карантинното помещение, което в деня на сформиранието на пратката и по време на престоя на животните официално е отговаряло на следните условия:</p> <p>П.3.9.1. не е разположено в ограничителна област, определена съгласно разпоредбите на националното законодателство поради възникването на огнища на шап, класическа чума по свинете, африканска чума по свинете, везикулозна болест по свинете, везикулозен стоматит и болест на Ауески;</p> <p>П.3.9.2. за последните 30 дни не са регистрирани клинични, серологични, вирусологични или патологични доказателства за шап, класическа чума по свинете, африканска чума по свинете, везикулозна болест по свинете, везикулозен стоматит и болест на Ауески.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-SEM-B-ENTRY

	<p><b>Задължителни рутинни изследвания за животни, държани в център за събиране на сперма</b></p> <p>II.4. Всички животни, държани в център за събиране на сперма, се подлагат на изброените по-долу рутинни изследвания, извършвани в лаборатория, одобрена от компетентния орган:</p> <p>II.4.1. по отношение на бруцелоза: тест с буфериран бруцелозен антиген (роз бенгал тест), конкурентна ELISA или индиректна ELISA;</p> <p>II.4.2. по отношение на вируса на болестта на Ауески:</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.4.2.1. при неваксинирани животни: серум неутрализационен тест или ELISA за откриване на антитела срещу цял вирус на болестта на Ауески или срещу неговите гликопротеин В (ADV-gB) или гликопротеин D (ADV-gD);</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.4.2.1. при животни, ваксинирани с ваксина с gE-отрицателен щам: ELISA за откриване на антитела срещу гликопротеин E (ADV-gE);</p> <p>II.4.3. Рутинните изследвания, посочени в точки II.4.1 и II.4.2, се извършват върху проби, взети в съответствие с глава II, точка 1.2 от приложение Б към Директива 90/429/ЕИО, с цел да се гарантира, че всички животни в центъра са изследвани поне веднъж по време на престоя им в центъра и поне на всеки 12 месеца от датата на допускането им, ако престоят им е по-дълъг от 12 месеца;</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.4.4. Всички животни са показали отрицателни резултати на посочените в точки II.4.1 и II.4.2 рутинни изследвания, извършени върху пробите, посочени в точка II.4.3.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.4.4. Не всички животни са показали отрицателни резултати на посочените в точки II.4.1 и II.4.2 изследвания, извършени върху пробите, посочени в точка II.4.3:</p> <p>а) животните, чиито проби са били положителни, са били изолирани;</p> <p>б) спермата, събрана от всяко животно в центъра след датата на последния отрицателен резултат от изследването на животното, е съхранявана отделно от отговарящата на условията за изпращане в Европейския съюз сперма, която е събрана преди последното отрицателно изследване на животното или след като здравният статус на центъра е бил възстановен от компетентния орган на държавата износител.</p> <p><b>Условия, на които трябва да отговаря спермата, събрана в център за събиране на сперма и предназначена за износ за Съюза</b></p> <p>II.5. Спермата в настоящата пратка е получена от животни, които:</p> <p>II.5.1. са пребивавали в ..... (наименование на третата държава <sup>(1)</sup>) най-малко три месеца непосредствено преди събирането;</p> <p>II.5.2. не са показали клинични признаци на болест в деня на събирането на спермата;</p> <p>II.5.3. не са ваксинирани срещу шап;</p> <p>II.5.4. отговарят на изискванията, посочени в точка II.3;</p> <p>II.5.5. не са използвани за естествено покриване;</p> <p>II.5.6. са държани в центрове за събиране на сперма, които не са разположени в ограничителна област, определена съгласно разпоредбите на националното законодателството поради шап, класическа чума по свинете, африканска чума по свинете, везикулозна болест по свинете, везикулозен стоматит и болест на Ауески;</p> <p>II.5.7. са държани в центрове за събиране на сперма, в които през периода от 30 дни непосредствено преди събирането не са регистрирани клинични, серологични, вирусологични или патологични доказателства за шап, класическа чума по свинете, африканска чума по свинете, везикулозна болест по свинете, везикулозен стоматит и болест на Ауески.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-SEM-B-ENTRY

<p>II.6.</p> <p>II.6.1.</p> <p>а)</p> <p>б)</p> <p>в)</p> <p>г)</p> <p>II.6.2.</p> <p>II.7.</p> <p>II.7.1.</p> <p>II.7.2.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>„Свиня“ или „нерез“ означава свиня или нерез съгласно определението в член 2, точка 4 от Регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма от нерези, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.6:</p> <p>Поле I.7:</p> <p>Поле I.11:</p> <p>Поле I.12:</p> <p>Поле I.19:</p> <p>Поле I.21:</p> <p>Поле I.22:</p> <p>Поле I.24:</p> <p>Поле I.27:</p>	<p>След окончателното разреждане на спермата в настоящата пратка към нея или към разредителя е добавена ефективна комбинация от антибиотици, по-специално срещу лептоспири. При замразена сперма антибиотиците са добавени преди замразяването ѝ.</p> <p>Ефектът на посочената в точка II.6 комбинация от антибиотици е най-малко равностоеен на ефекта от антибиотици със следната концентрация в окончателно разрежданата сперма:</p> <p>не по-малко от 500 µg стрептомицин на ml крайно разреждане;</p> <p>не по-малко от 500 IU пеницилин на ml крайно разреждане;</p> <p>не по-малко от 150 µg линкомицин на ml крайно разреждане;</p> <p>не по-малко от 300 µg спектиномицин на ml крайно разреждане.</p> <p>Веднага след добавянето на антибиотиците разрежданата сперма е съхранявана при температура от най-малко 15 °C за период не по-малко от 45 минути.</p> <p>Спермата в настоящата пратка:</p> <p>преди изпращането ѝ е съхранявана по начина, определен в глава I, точка 2, буква г) и глава II, точка 6, букви а), б), д) и е) от приложение А към Директива 90/429/ЕИО;</p> <p>е транспортирана към държавата по местоназначение в контейнери, които са били почистени и дезинфекцирани или стерилизирани преди употреба и които са били запечатани преди изпращане от одобрените съоръжения за съхранение.</p> <p>„Оператор, отговарящ за пратката“: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.</p> <p>Въведете кода на третата държава.</p> <p>„Място на изпращане“ съответства на центъра за събиране на сперма, от който е изпратена спермата, включен в списък, съставен в съответствие с член 8, параграф 2 от Директива 90/429/ЕИО: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm</a>.</p> <p>„Местоназначение“: това поле се попълва само ако сертификатът е за транзитна стока.</p> <p>„Номер на контейнера/номер на пломбата“: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Попълнете в зависимост от това дали сертификатът е за транзит, или за внос.</p> <p>Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Идентификационният номер съответства на официалната идентификация на животното.</p> <p>„Дата на събиране/производство“ се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“ съответства на номера на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата.</p>
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат POR-SEM-B-ENTRY

	<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение XI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, по отношение на сперма от нерези.</p> <p>(2) Ако е необходимо, заличете.</p> <p>(3) Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 8, параграф 2 от Директива 90/429/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a>.</p> <p>(4) Тази опция се заличава, ако държавата членка — или регион от нея — по местоназначение е свободна от болестта на Ауески в съответствие с член 10 от Директива 64/432/ЕИО, тя е уведомила Комисията в съответствие с точка 4 от приложение В към Директива 90/429/ЕИО и е включена в списъка на следния уебсайт: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a></p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 56

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ С ОВОЦИТИ И ЕМБРИОНИ ОТ СВИНЕ, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/692 СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ FOR-OOCYTES-EMB-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС				
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.2</b> Референтен номер на сертификата	<b>I.2a</b> Референтен номер в IMSOC		
			<b>I.3</b> Централен компетентен орган	QR КОД		
		<b>I.4</b> Местен компетентен орган				
		<b>I.5</b> Получател/вносител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	<b>I.6</b> Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава		
	<b>I.7</b> Държава на произход	Код по ISO на държавата	<b>I.9</b> Държава по местоназначение		Код по ISO на държавата	
	<b>I.8</b> Регион на произход	Код	<b>I.10</b> Регион по местоназначение		Код	
	<b>I.11</b> Място на изпращане Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	<b>I.12</b> Местоназначение Име Адрес  Държава			Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата
			<b>I.13</b> Място на товарене			
	<b>I.15</b> Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт  Идентификация	<input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> ППС	<b>I.16</b> Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			<b>I.17</b>
			<b>I.18</b> Условия на транспортиране <input type="checkbox"/> Като на околната среда <input type="checkbox"/> Охладени <input type="checkbox"/> Замразени			
	<b>I.19</b> Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата			
	<b>I.20</b> Сертифицирано като или за <input type="checkbox"/> Зародишни продукти					
<b>I.21</b> <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване  Трета държава	Код по ISO на държавата	<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар				
		<b>I.23</b>				



I.24		I.25		I.26	
Общ брой опаковки		Общо количество			
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:					
Част II: Сертификация/удостоверяване	II.1.	Овоцитите <sup>(1)</sup> / ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> , описани в част I, са предназначени за изкуствено размножаване и са получени от животни донори, които са с произход от трета държава, територия или зона от нея			
	II.1.1.	от които е разрешено въвеждането в Съюза на овоцити <sup>(1)</sup> / ембриони, получени <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup> /ембриони, произведени <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> / микроманипулирани ембриони <sup>(1)</sup> от свине и които са включени в списъка в приложение XI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;			
	<sup>(1)</sup> или [II.1.2.	където не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им.]			
	<sup>(1)</sup> или [II.1.2.	където не е докладвано за болестта шап за период с начална дата <sup>(2)</sup> ..... (въведете дата dd/мм/гггг) непосредствено преди събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им.]			
	<sup>(1)</sup> или [II.1.3.	където не е докладвано за класическа чума по свинете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им.]			
	<sup>(1)</sup> или [II.1.3.	където не е докладвано за класическа чума по свинете за период с начална дата <sup>(3)</sup> ..... (въведете дата dd/мм/гггг) непосредствено преди събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им.]			
	II.1.4.	където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата и африканска чума по свинете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> / ембрионите <sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им;			
	II.1.5.	където не е извършвана ваксинация срещу болестта шап, инфекция с вируса на чумата по говедата и класическа чума по свинете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> / ембрионите <sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им, като през този период в третата държава, територия или зона от нея не са въвеждани ваксинирани животни.			
	<sup>(1)</sup> / <sup>(4)</sup> [II.1.6.	свободни от инфекция с вируса на болестта на Ауески или където се провежда одобрена програма за ликвидиране по отношение на инфекция с вируса на болестта на Ауески.]			
	II.2.	Овоцитите <sup>(1)</sup> / ембрионите <sup>(1)</sup> , описани в част I, са получени от животни донори, които са с произход от животновъдни обекти			
II.2.1.	където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> при свине през последните 42 дни преди събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> и където през периода от най-малко последните 12 месеца преди събирането на овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup>				
<sup>(1)</sup> или	[II.2.2.1. при необходимост са приложени мерки за биологична сигурност и за ограничаване на риска, в т.ч. условия на отглеждане и системи за хранене на животните, за да се предотврати предаването на инфекция с <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> от диви животни от видове от списъка на свине, отглеждани в животновъдния обект, и в него са въвеждани само свине от животновъдни обекти, в които се прилагат равностойни мерки за биологична сигурност;				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>и/или [II.2.2.2. върху свинете, отглеждани в животновъдните обекти, е упражнен надзор за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i> в съответствие с приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, като през този период:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– в животновъдния обект са въвеждани само свине от животновъдни обекти, които прилагат мерките за биологична сигурност или мерките за надзор, предвидени в точки II.2.2.1. или II.2.2.2.; и</li> <li>– ако в животновъдния обект е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. Suis</i> при свине, са предприети мерки в съответствие с част I, точка 3 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688.]</li> </ul> <p>II.2.2. където не са установени клинични, серологични, вирусологични или патологични данни за инфекция с вируса на болестта на Ауески през периода от най-малко 12 месеца преди събирането<sup>(1)</sup>/ производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup>.</p> <p><sup>(1)</sup>[II.3. Ембрионите, получени <i>in vivo</i>, описани в част I, са събрани, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за събиране на ембриони<sup>(5)</sup>, който</p> <p>II.3.1. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>II.3.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 2 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.3. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup>, описани в част I, са събрани или произведени, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за производство на ембриони<sup>(5)</sup>, който</p> <p>II.3.1. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>II.3.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в части 2 и 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p> <p>II.4. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I, са получени от животните донори, които</p> <p>II.4.1. не са ваксинирани срещу инфекция с вируса на чумата по говедата, класическа чума по свинете и инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете;</p> <p>II.4.2. са пребивавали в продължение на най-малко 3 месеца преди датата на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> в трета държава или територия или зона от нея, посочени в поле I.7.;</p> <p>II.4.3. за период от най-малко 30 дни преди датата на събирането<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup> и по време на периода на събирането</p> <p>II.4.3.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на шап, инфекция с вируса на чумата по говедата, класическа чума по свинете или африканска чума по свинете, или нововъзникваща болест от значение за свинете;</p> <p>II.4.3.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за инфекция с <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> и <i>B. suis</i>, инфекция с вируса на бяс, антракс, инфекция с вируса на болестта на Ауески и инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете;</p> <p>II.4.3.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка II.4.3.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка II.4.3.2.;</p> <p>II.4.3.4. не са използвани за естествено покриване;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

	<p>II.4.4. са преминали клиничен преглед от ветеринарния лекар на екипа или от член на неговия екип и в деня на събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не са показвали симптоми на заразни болести;</p> <p>II.4.5. са идентифицирани индивидуално съгласно предвиденото в член 21, параграф 1 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията;</p> <p>II.4.6. отговарят на условията, посочени по-долу, по отношение на болестта шап</p> <p>II.4.6.1. идват от животновъдни обекти</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– разположени в област, където не е докладвано за болестта шап в радиус от 10 km около животновъдния обект за период от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</li> <li>– в които не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 3 месеца непосредствено преди датата на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</li> </ul> <p><sup>(1)</sup>или [II.4.6.2. не са били ваксинирани срещу шап.]</p> <p><sup>(1)(6)</sup>или [II.4.6.2. те са били ваксинирани срещу шап през периода от 12 месеца преди датата на събиране на ембрионите и</p> <p>II.4.6.2.1. не са били ваксинирани срещу шап през периода от най-малко 30 дни непосредствено преди датата на събиране на ембрионите;</p> <p>II.4.6.2.2. използваната за оплождането сперма е била събрана от мъжки донор, който отговаря на условията, посочени в част 5, глава I, точка 1, буква б) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 или спермата отговаря на условията, определени в част 5, глава I, точка 2 от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.4.6.2.3. преди замразяване ембрионите са били промити с трипсин в съответствие с препоръките от наръчника на IETS<sup>(7)</sup>;</p> <p>II.4.6.2.4. ембрионите са съхранявани дълбоко замразени за период от най-малко 30 дни от датата на събиране и по време на този период животното донор не е показало клинични признаци на шап.]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.4.7. са подложени на серологично изследване за инфекция с вируса на репродуктивния и респираторен синдром при свинете и са показали отрицателни резултати, а изследването е извършено двукратно през интервал от не по-малко от 21 дни, като второто изследване е извършено в рамките на 15 дни преди събирането на ембрионите.]</p> <p>II.5. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I,</p> <p>II.5.1. са събрани, обработени и съхранявани в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част 2<sup>(1)</sup>/част 3<sup>(1)</sup>/част 4<sup>(1)</sup>/част 5<sup>(1)</sup> и част 6 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.5.2. са поставени в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;</p> <p>II.5.3. са транспортирани в контейнер, който:</p> <p>II.5.3.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от екипа за събиране или производство на ембриони под отговорността на ветеринарния лекар на екипа или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**ДЪРЖАВА**

**Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-ENTRY**

	<p>II.5.3.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(1)(9)</sup>II.5.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(1)(10)</sup>II.5.4. са поставени в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.5.5. са транспортирани в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><sup>(1)(11)</sup>II.6. Ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup>, описани в част I, са заченати чрез изкуствено осеменяване, като е използвана сперма, която идва от център за събиране на сперма, животновъден обект за обработка на зародишни продукти или център за съхранение на зародишни продукти, одобрени за събиране, обработка и/или съхранение на сперма от компетентния орган на трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение XI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на сперма от нерези, или от компетентния орган на държава членка.]</p> <p><sup>(1)(12)</sup>II.7. Към средата за събиране, обработка, промиване или съхранение е добавен следният антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(13)</sup>: .....]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>„Свина“ или „нерез“ означава свиня или нерез съгласно определението в член 2, точка 4 от Регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на овоцити и ембриони от свине, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на овоцитите и ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и наименованието и адреса на екипа за събиране или производство на ембриони, от който е изпратена пратката с овоцити или ембриони. Само екипи за събиране или производство на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a>.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката с овоцити или ембриони.</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

Поле I.27:	<p>„Вид“: Посочете дали това са ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени овоцитите или ембрионите в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която са събрани или произведени овоцитите или ембрионите в пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(2) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част 1, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(3) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част 1, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(4) Не е приложимо за ембриони, получени <i>in vivo</i> и третирани с трипсин.</p> <p>(5) Само екипи за събиране или производство на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semens/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semens/porcine_en</a>.</p> <p>(6) Тази опция може да бъде използвана само за пратки с ембриони, получени <i>in vivo</i>.</p> <p>(7) Наръчник на International Embryo Transfer Society (Международно дружество за трансфер на ембриони) — процедурни насоки и обща информация за използване на технологиите за трансфер на ембриони, наблюдаващи на санитарните процедури, публикувани от Международното дружество за трансфер на ембриони, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 САЩ <a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>.</p> <p>(8) Приложимо за ембриони, получени <i>in vivo</i>.</p> <p>(9) Приложимо за замразени овоцити или ембриони.</p> <p>(10) Приложимо за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от свине.</p> <p>(11) Не се прилага за овоцити.</p> <p>(12) Задължително удостоверение, ако са добавени антибиотици.</p> <p>(13) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация.</p>
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис

## ГЛАВА 57

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ, ИЗБРОЕНИ ПОДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЖИВОТНОВЪДНИЯ ОБЕКТ ЗА ОБРАБОТКА НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;
- овоцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.

## (ОБРАЗЕЦ POR-GP-PROCESSING-ENTRY)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС					
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	QR КОД		
			I.3 Централен компетентен орган	I.4 Местен компетентен орган			
		I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата			I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава	
		I.7 Държава на произход		Код по ISO на държавата		I.9 Държава по местоназначение	
	I.8 Регион на произход	Код	I.10 Регион по местоназначение		Код		
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава		Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата		
			I.13 Място на товарене		I.14 Дата и час на заминаване		
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт Идентификация	<input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> ППС	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		I.17 Придружаващи документи		
			Вид Държава Референтен номер на търговския документ		Код  Код по ISO на държавата		
	I.18	Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени		
	I.19	Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата			
	I.20	Сертифицирано като или за <input type="checkbox"/> Зародишни продукти					
	I.21	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава	Код по ISO на държавата	I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
I.23							

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26	
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Идентификационна маркировка	Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Дата на събиране/производство		Изследване



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-GP-PROCESSING-ENTRY

II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:		
II.1. Животновъдният обект за обработка на зародишни продукти <sup>(1)</sup> , описан в поле I.11, където спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(2)</sup> , предназначени за износ за Европейския съюз, е(са) обработена(и) и съхранявана(и):		
II.1.1. се намира в трета държава, територия или зона от нея		
II.1.1.1. от които е разрешено въвеждането в Съюза на сперма <sup>(2)</sup> / овоцити <sup>(2)</sup> / ембриони, получени <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /ембриони, произведени <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> / микроманипулирани ембриони <sup>(2)</sup> от свине и които са включени в списъка в приложение XI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;		
<sup>(2)</sup> или [II.1.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]		
<sup>(2)</sup> или [II.1.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период с начална дата <sup>(3)</sup> ..... (въведете дата dd/мм/гггг) непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]		
<sup>(2)</sup> или [II.1.1.3. където не е докладвано за класическа чума по свинете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]		
<sup>(2)</sup> или [II.1.1.3. където не е докладвано за класическа чума по свинете за период с начална дата <sup>(4)</sup> ..... (въведете дата dd/мм/гггг) непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> / овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]		
II.1.1.4. където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата и африканска чума по свинете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> / овоцитите <sup>(2)</sup> / ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им;		
II.1.1.5. където не е извършвана ваксинация срещу болестта шап, инфекция с вируса на чумата по говедата и класическа чума по свинете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> / производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> / овоцитите <sup>(2)</sup> / ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им, като през този период в третата държава, територия или зона от нея не са въведени ваксинирани животни;		
II.1.2. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;		
II.1.3. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]		
II.2. Спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> , описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и		
II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма <sup>(2)(5)</sup> /от екип за събиране на ембриони <sup>(2)(5)</sup> /от екип за производство на ембриони <sup>(2)(5)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти <sup>(2)(5)</sup> , и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти <sup>(2)(5)</sup> , който отговаря на изискванията, определени в част 1 <sup>(2)</sup> /част 2 <sup>(2)</sup> /част 3 <sup>(2)</sup> /част 4 <sup>(2)</sup> /част 5 <sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и		
<sup>(2)</sup> или [се намира в държавата износител.]		

Част II: Сертификация/удостоверяване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>/или [се намира в .....<sup>(6)</sup>, и е(са) внесена(и) в държавата износител при условия, които са най-малко толкова строги, колкото условията за въвеждане в Съюза на сперма<sup>(2)</sup>/овоцити<sup>(2)</sup>/ембриони <sup>(2)</sup> от свине в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията.]</p> <p>II.2.2. е(са) преместена(и) в животновъдния обект за обработка на зарадишни продукти, описан в поле I.11, при условия, които са най-малко толкова строги, колкото посочените в:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец POR-SEM-A-ENTRY<sup>(7)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/или [образец POR-SEM-B-ENTRY<sup>(7)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/или [образец POR-OOCYTES-EMB-ENTRY<sup>(7)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/или [образец POR-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(7)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>/или [образец POR-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(7)</sup>.]</p> <p>II.2.3. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.4. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;</p> <p>II.2.5. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>II.2.5.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от животновъдния обект за обработка на зарадишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.2.5.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(8)</sup>[II.2.5.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(9)</sup>[II.2.6. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.7. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>„Свина“ или „нерез“ означава свиня или нерез съгласно определението в член 2, точка 4 от Регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма, овоцити и ембриони от свине, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата, овоцитите и ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „<i>Място на изпращане</i>“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, овоцити и/или ембриони. Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>Поле I.12: „<i>Местоназначение</i>“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, овоцити и/или ембриони.</p> <p>Поле I.17: „<i>Придружаващи документи</i>“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответства(т) на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаващ(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „<i>Вид</i>“: посочете дали това е/са сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„<i>Идентификационна маркировка</i>“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Дата на събиране/производство</i>“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите.</p> <p>„<i>Количество</i>“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a>.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част 9, колона 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(4) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част 9, колона 1 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>(5)</p> <p>(6)</p> <p>(7)</p> <p>(8)</p> <p>(9)</p>	<p>Само одобрени животновъдни обекти за зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a>.</p> <p>Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение XI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на сперма от нерези, и държавите — членки на ЕС.</p> <p>Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, овоцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти на изпращане на спермата, овоцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>Приложимо за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>Приложимо за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от свине.</p>
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>	
<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>	

## ГЛАВА 58

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ, ИЗБРОЕНИ ПОДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от нерези, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 90/429/ЕИО на Съвета преди 21 април 2021 г.;
- ооцити и ембриони от свине, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.

## (ОБРАЗЕЦ POR-GP-STORAGE-ENTRY)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС				
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC			
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД			
		I.4 Местен компетентен орган				
		I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата			
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата		I.10 Регион по местоназначение Код		
	I.8 Регион на произход Код	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата				
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение Име Адрес Държава Код по ISO на държавата				
	I.13 Място на товарене		I.14 Дата и час на заминаване			
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане				
		I.17 Придружаващи документи Вид Код Държава Код по ISO на държавата Референтен номер на търговския документ				
	I.18	Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
	I.19		Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера Номер на пломбата			
	I.20	Сертифицирано като или за <input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
I.21	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата		<input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
			I.23			

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26	
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Идентификационен номер	Количество	
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат POR-GP-STORAGE-ENTRY

II. Здравна информация	II.a Референтен номер на сертификата	II.б Референтен номер в IMSOC
<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p>		
<p>II.1. Центърът за съхранение на зародишни продукти<sup>(1)</sup>, описан в поле I.11, където спермата<sup>(2)</sup>/ овоцитите<sup>(2)</sup>/ ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>, предназначени за износ за Европейския съюз, е(са) съхранявана(и):</p>		
<p>II.1.1. се намира в трета държава, територия или зона от нея</p>		
<p>II.1.1.1. от които е разрешено въвеждането в Съюза на сперма<sup>(2)</sup>/ овоцити<sup>(2)</sup>/ ембриони, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембриони, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/ микроманипулирани ембриони<sup>(2)</sup> от свине и които са включени в списъка в приложение XI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p>		
<p><sup>(2)</sup>или [II.1.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]</p>		
<p><sup>(2)</sup>или [II.1.1.2. където не е докладвано за болестта шап за период с начална дата<sup>(3)</sup> ..... (въведете дата дд/мм/гггг) непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/ овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]</p>		
<p><sup>(2)</sup>или [II.1.1.3. където не е докладвано за класическа чума по свинете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]</p>		
<p><sup>(2)</sup>или [II.1.1.3. където не е докладвано за класическа чума по свинете за период с начална дата<sup>(4)</sup> ..... (въведете дата дд/мм/гггг) непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/ овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]</p>		
<p>II.1.1.4. където не е докладвано за инфекция с вируса на чумата по говедата и африканска чума по свинете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/ овоцитите<sup>(2)</sup>/ ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им;</p>		
<p>II.1.1.5. където не е извършвана ваксинация срещу болестта шап, инфекция с вируса на чумата по говедата и класическа чума по свинете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/ производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/ овоцитите<sup>(2)</sup>/ ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им, като през този период в третата държава, територия или зона от нея не са въвеждани ваксинирани животни;</p>		
<p>II.1.2. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p>		
<p>II.1.3. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 5 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p>		
<p>II.2. Спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup>, описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и</p>		
<p>II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(5)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(5)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(5)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(5)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(5)</sup>, който отговаря на изискванията, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и</p>		
<p><sup>(2)</sup>или [се намира в държавата износител.]</p>		

Част II: Сертификация/удостоверяване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-GP-STORAGE-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>/или [се намира в .....<sup>(6)</sup>, и е(са) внесена(и) в държавата износител при условия, които са най-малко толкова строги, колкото условията за въвеждане в Съюза на сперма<sup>(2)</sup>/ овоцити<sup>(2)</sup>/ ембриони <sup>(2)</sup> от свине в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията.]</p> <p>II.2.2. е(са) преместена(и) в център за съхранение на зародишни продукти, описан в поле I.11, при условия, които са най-малко толкова строги, колкото посочените в:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец POR-SEM-A-ENTRY<sup>(7)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-SEM-B-ENTRY<sup>(7)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-OOCYTES-EMB-ENTRY<sup>(7)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(7)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец POR-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(7)</sup>.]</p> <p>II.2.3. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.4. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;</p> <p>II.2.5. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>II.2.5.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за съхранение на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.2.5.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(8)</sup>[II.2.5.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(9)</sup>[II.2.6. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.7. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>„Свиня“ или „нерез“ означава свиня или нерез съгласно определението в член 2, точка 4 от Регламент (ЕС) 2020/686.</p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма, овоцити и ембриони от свине, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата, овоцитите и ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-GP-STORAGE-ENTRY

	<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „<i>Място на изпращане</i>“: посочете уникалния номер на одобрението и наименованието и адреса на центъра за съхранение на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, овоцити и/или ембриони. Само центрове за съхранение на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>Поле I.12: „<i>Местоназначение</i>“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, овоцити и/или ембриони.</p> <p>Поле I.17: „<i>Придружаващи документи</i>“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответства(т) на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаващ(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „<i>Вид</i>“: посочете дали това е/са сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони. „<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор. „<i>Идентификационна маркировка</i>“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката. „<i>Дата на събиране/производство</i>“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката. „<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите. „<i>Количество</i>“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само центрове за съхранение на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a>.</p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част I, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат POR-GP-STORAGE-ENTRY

<p>(4) Само за трета държава, територия или зона от нея, за които е посочена начална дата в съответствие с част I, колона 9 от приложение II към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404.</p> <p>(5) Само одобрени животновъдни обекти за зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semens/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semens/porcine_en</a>.</p> <p>(6) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение XI към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на сперма от нерези, и държавите — членки на ЕС.</p> <p>(7) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, овоцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти на изпращане на спермата, овоцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(8) Приложимо за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>(9) Приложимо за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от свине.</p>	
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис

ГЛАВА 59

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС СПЕРМА ОТ ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В СЪОТВЕТСТВИЕ С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/692 СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ EQUI-SEM-A-ENTRY)**

<b>ДЪРЖАВА</b>		<b>Ветеринарен здравен сертификат за ЕС</b>				
<b>Част I: Описание на пратката</b>	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата		<b>I.2 Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a Референтен номер в IMSOC</b>		
			<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>		
			<b>I.4 Местен компетентен орган</b>			
	<b>I.5 Получател/вносител</b> Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата		<b>I.6 Оператор, отговарящ за пратката</b> Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата			
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата		<b>I.9 Държава по местоназначение</b> Код по ISO на държавата			
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код		<b>I.10 Регион по местоназначение</b> Код			
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението		<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението			
	<b>I.13 Място на товарене</b>		<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация		<b>I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b> <b>I.17</b>			
	<b>I.18 Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени		<input type="checkbox"/> Замразени
	<b>I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата</b> Номер на контейнера		Номер на пломбата			
	<b>I.20 Сертифицирано като или за</b> <input type="checkbox"/> Зародишни продукти					
	<b>I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване</b> Трета държава Код по ISO на държавата		<b>I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар</b> <b>I.23</b>			

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26	
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-ENTRY

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Спермата, описана в част I, е предназначена за изкуствено размножаване и е добита от животни донори, които са с произход</p> <p>II.1.1. от трета държава, територия или зона от нея</p> <p>II.1.1.1. от които е разрешено въвеждането в Съюза на сперма от еднокопитни животни и които са включени в списъка в приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p>II.1.1.2. където африканска чума по конете, венецуелски енцефаломиелит по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), дурин (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), инфекциозна анемия по конете, инфекция с вируса на бяс, антракс, инфекция с вируса на артерита по конете и заразен метрит по конете (<i>Taylorella equigenitalis</i>) подлежат на обявяване;</p> <p>II.1.1.3. свободни от африканска чума по конете за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ в съответствие с член 22, параграф 2, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 и където не е провеждана системна ваксинация срещу африканска чума по конете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ в съответствие с член 22, параграф 4, буква б) от посочения регламент;</p> <p>II.1.1.4. където не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ;</p> <p>II.1.2. от животновъден обект в трета държава, територия или зона от нея</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1.2.1. където не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) за период от най-малко 36 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1.2.1. от животновъдния обект на произход, където не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ, като Комисията е признала програмата за надзор, проведена при еднокопитните животни за разплод в животновъдния обект на произход с цел да се докаже отсъствие на инфекция по време на този период от 6 месеца.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2.2. където не е докладвано за дурин за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1.2.2. от животновъдния обект на произход, където не е докладвано за дурин за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ, като Комисията е признала програмата за надзор, проведена при еднокопитните животни за разплод в животновъдния обект на произход с цел да се докаже отсъствие на инфекция по време на този период от 6 месеца.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2.3. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.2.3. от животновъдния обект на произход, където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди събирането на спермата и до датата на изпращането ѝ, като Комисията е признала програмата за надзор, проведена при еднокопитните животни за разплод в животновъдния обект на произход с цел да се докаже отсъствие на инфекция по време на този период от 6 месеца.]</p>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-ENTRY

	<p>П.2. Спермата, описана в част I, е получена от животни донори, които, преди да бъдат въведени в центъра за събиране на сперма, са били с произход от животновъдни обекти</p> <p>П.2.1. където през предходните 30 дни преди събирането на спермата не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), и</p> <p><sup>(1)или</sup> [през предходните 2 години преди събирането на спермата не е докладвано за сура в животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)или</sup> [през предходните 2 години преди събирането на спермата е докладвано за сура в животновъдния обект, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)или</sup> [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като последното инфектирано животно е било преместено от животновъдния обект.]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]]</p> <p>П.2.2. където през предходните 6 месеца преди събирането на спермата не е докладвано за дурин, и</p> <p><sup>(1)или</sup> [през предходните 2 години преди събирането на спермата не е докладвано за дурин в животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)или</sup> [през предходните 2 години преди събирането на спермата е докладвано за дурин в животновъдния обект, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)или</sup> [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, с изключение на кастрираните мъжки еднокопитни животни, на изследване за дурин с някой от диагностичните методи, предвидени в част 8 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани, или след като инфектираните некастрирани мъжки еднокопитни животни са били кастрирани.]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [за най-малко 30 дни, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано и помещенията са били почистени и дезинфекцирани.]]</p> <p>П.2.3. където през предходните 90 дни преди събирането на спермата не е докладвано за инфекциозна анемия по конете, и</p> <p><sup>(1)или</sup> [през предходните 12 месеца преди събирането на спермата не е докладвано за инфекциозна анемия по конете в животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)или</sup> [през предходните 12 месеца преди събирането на спермата е докладвано за инфекциозна анемия по конете в животновъдния обект, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)или</sup> [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на изследване за инфекциозна анемия по конете с диагностичния метод, предвиден в част 9 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко 3 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани и животновъдният обект е бил почистен и дезинфекциран.]]</p> <p><sup>(1)или</sup> [за най-малко 30 дни, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано и помещенията са били почистени и дезинфекцирани.]]</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-ENTRY

<p>П.2.4. където през периода от 30 дни преди датата на събиране на спермата нито едно еднокопитно животно не е показало признаци за инфекция с вируса на артерита по конете и за заразен метрит по конете.</p> <p>П.3. Спермата, описана в част I, е събрана, обработена и съхранявана, както и изпратена от центъра за събиране на сперма<sup>(2)</sup>, който</p> <p>П.3.1. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>П.3.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част I от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.</p> <p>П.4. Спермата, описана в част I, е събрана от животни донори, които:</p> <p>П.4.1. не са ваксинирани срещу африканска чума по конете най-малко през последните 40 дни преди събирането на спермата;</p> <p>П.4.2. не са ваксинирани срещу венецуелски енцефаломиелит по конете най-малко през периода от последните 60 дни преди събирането на спермата;</p> <p>П.4.3. са пребивавали в продължение на най-малко 3 месеца преди датата на събиране на спермата в трета държава или територия или зона от нея, посочени в поле I.7.;</p> <p>П.4.4. за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата и по време на периода на събирането</p> <p>П.4.4.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на африканска чума по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (sap) или нововъзникваща болест от значение за еднокопитните животни;</p> <p>П.4.4.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете, дурин, сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), инфекциозна анемия по конете, инфекция с вируса на артерита по конете, заразен метрит по конете, инфекция с вируса на бяс и антракс;</p> <p>П.4.4.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка П.4.4.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка П.4.4.2.;</p> <p>П.4.5. не са били използвани за естествено покриване през период от най-малко 30 дни преди датата на първото събиране на сперма и между датите на първото вземане на проби, посочени в точки П.4.8.1, П.4.8.2 и/или П.4.8.3, и края на периода на събирането;</p> <p>П.4.6. в деня на допускане в центъра за събиране на сперма и в деня на събиране на спермата не са показали симптоми на заразни болести;</p> <p>П.4.7. са идентифицирани индивидуално съгласно предвиденото в член 21, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>П.4.8. са подложени на изброените по-долу изследвания, посочени в част 4, глава I, точка 1, буква а) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, както следва:</p> <p><sup>(3)</sup>[П.4.8.1. за инфекция с инфекциозна анемия по конете (ИАК): агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA), показал отрицателен резултат.]</p> <p>П.4.8.2. за инфекция с вируса на артерита по конете (ВАК):</p> <p><sup>(1)</sup>или [П.4.8.2.1.серум неутрализационен тест, показал отрицателен резултат при серумно разреждане 1:4.]</p> <p><sup>(1)</sup>и/или [П.4.8.2.2.тест за изолиране на вируса, полимеразна верижна реакция (PRC) или PCR в реално време, извършени върху аликвот от цялата сперма на жребца донор и показали отрицателен резултат.]</p>
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.8.3. за заразен метрит по конете (ЗМК): изследване за идентификация на агента, извършено върху три проби (натривки) от жребца донор, взети двукратно през интервал от не по-малко от 7 дни най-малко от пенилната ципа (препуциума), уретрата и уретралната фоса;</p> <p>В нито един от случаите пробите не са били взети по-рано от 7 дни (при системно лечение) или 21 дни (при локално лечение) след антимикробно лечение на жребца донор и са били поставени в транспортна среда с активен въглен, например среда на Amies, преди изпращането им в лабораторията, където са подложени на изследване с отрицателен резултат за:</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.4.8.3.1.изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i> чрез посявка при микроаерофилни условия в продължение на най-малко 7 дни, направена в рамките на 24 часа след вземането на пробите от животното донор или в рамките на 48 часа, ако пробите се съхраняват на студено по време на транспортиране.]</p> <p><sup>(1)и/или</sup> [II.4.8.3.2.полимеразна верижна реакция (PCR) или PCR в реално време за откриване на генома на <i>Taylorella equigenitalis</i> в рамките на 48 часа след вземането на пробите от животното донор.]</p> <p>II.4.9. са подложени най-малко на една от изброените по-долу програми за изследване, подробно описани съответно в част 4, глава I, точка I, буква б), подточки i), ii) и iii) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, като във всеки отделен случай са показали резултатите, посочени в точка II.4.8.:</p> <p><sup>(4)</sup>[II.4.9.1. Жребецът донор е пребивавал непрекъснато в центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни преди датата на първото събиране и в периода на събиране на спермата, описана в част I, като нито едно от еднокопитните животни в центъра за събиране на сперма не е влизало в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус от този на жребца донор.</p> <p>Описаните в точка II.4.8 изследвания са извършени върху проби, взети<sup>(5)</sup> от жребца донор най-малко веднъж годишно в началото на размножителния период или преди първото събиране на сперма, предназначена за въвеждане в Съюза на свежа, охладена или замразена сперма, и не по-малко от 14 дни след началната дата на най-малко 30-дневния срок на пребиваване преди първото събиране на сперма.]</p> <p><sup>(4)</sup>[II.4.9.2. Жребецът донор е пребивавал в центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни преди датата на първото събиране и в периода на събиране на спермата, описана в част I, но по време на периода на събиране е напуснал центъра за събиране на сперма под отговорността на ветеринарния лекар на центъра за непрекъснат период от по-малко от 14 дни, или други еднокопитни животни в центъра за събиране на сперма са влезли в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус.</p> <p>Описаните в точка II.4.8 изследвания са извършени върху проби, взети<sup>(5)</sup> от жребца донор най-малко веднъж годишно в началото на размножителния период или преди първото събиране на сперма, предназначена за въвеждане в Съюза като свежа, охладена или замразена сперма, и не по-малко от 14 дни след началната дата на най-малко 30-дневния срок на пребиваване преди първото събиране на сперма, като през периода на събиране на сперма, предназначена за въвеждане в Съюза като свежа, охладена или замразена сперма, жребецът донор е подложен на изследванията, описани в точка II.4.8., както следва:</p> <p>а) за инфекциозна анемия по конете: някое от описаните в точка II.4.8.1. изследвания, последно извършено върху кръвна проба, взета<sup>(5)</sup> не повече от 90 дни преди събирането на спермата, описана в част I;</p> <p>б) за инфекция с вируса на артерита по конете: някое от изследванията, описани <sup>(1)или</sup> [в точка II.4.8.2., последно извършено върху проба, взета<sup>(5)</sup> не повече от 30 дни преди датата на събиране на спермата, описана в част I.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>или [в точка П.4.8.2.2., ако състоянието на неактивен вирусноносител на жребец донор, серопозитивен за инфекция с вируса на артерита по конете, е потвърдено, изследването е било извършено върху аликуот от цялата сперма на жребеца донор, взета<sup>(5)</sup> не повече от 6 месеца преди датата на събиране на спермата, описана в част I, а кръвната проба, взета<sup>(5)</sup> от жребеца донор по време на шестмесечния период, е показала положителен резултат при серум неутрализационен тест за инфекция с вируса на артерита по конете при серумно разреждане над 1:4.]</p> <p>в) за заразен метрит по конете: описаното в точка П.4.8.3. изследване, последно извършено върху три проби (натривки), взети<sup>(5)</sup> не повече от 60 дни преди датата на събиране на спермата, описана в част I</p> <p><sup>(1)</sup>или [двукратно.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [еднократно, като са били подложени на PCR или PCR в реално време.]</p> <p><sup>(4)</sup>[П.4.9.3. Жребецът донор не отговаря на условията, посочени в част 4, глава I, точка 1, буква б), подточки i) и ii) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и спермата е събрана за въвеждане в Съюза като замразена сперма.</p> <p>Описаните в точки П.4.8.1., П.4.8.2. и П.4.8.3. изследвания са извършени върху проби, взети<sup>(5)</sup> от жребеца донор най-малко веднъж годишно в началото на размножителния период, а изследванията, описани в точки П.4.8.1. и П.4.8.3., са извършени върху проби, взети<sup>(5)</sup> от жребеца донор по време на периода на съхранение на спермата за минимален период от 30 дни от датата на събирането ѝ и преди спермата да напусне центъра за събиране на сперма, не по-малко от 14 дни и не повече от 90 дни след събирането на спермата, описана в част I, и</p> <p><sup>(1)</sup>или [изследванията за инфекция с вируса на артерита по конете, описани в точка П.4.8.2., са извършени върху проби, взети<sup>(5)</sup> по време на периода на съхранение на спермата за минимален период от 30 дни от датата на събирането ѝ и преди спермата да напусне центъра за събиране на сперма или да бъде използвана, не по-малко от 14 дни и не повече от 90 дни след датата на събиране на спермата, описана в част I.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [състоянието на неактивен вирусноносител на жребец донор, серопозитивен за инфекция с вируса на артерита по конете, е потвърдено чрез тест за изолиране на вируса, PCR или PCR в реално време, при който е получен отрицателен резултат при проби върху аликуот от цялата сперма от жребеца донор, взета<sup>(5)</sup> два пъти годишно през интервал от най-малко 4 месеца, а при жребеца донор е получен положителен резултат при серум неутрализационен тест за инфекция с вируса на артерита по конете при серумно разреждане най-малко 1:4.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-ENTRY

II.4.10. са подложени на предвидените в точка II.4.9. изследвания върху проби, взети на следните дати:									
Идентификация на спермата	Програма за изследване	Начална дата <sup>(5)</sup>		Дата на вземане на проби за здравните изследвания <sup>(5)</sup>					
		Пребиваване на донора	Събиране на спермата	ИАК II.4.8.1.		ВАК II. 4.8.2.		ЗМК II.4.8.3.	
						Кръвна проба	Проба от сперма	1. проба	2. проба

II.5. Спермата, описана в част I

II.5.1. е събрана, обработена и съхранявана в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част 1, точки 1 и 2 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;

II.5.2. е поставена в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;

II.5.3. е транспортирана в контейнер, който:

II.5.3.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за събиране на сперма под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;

II.5.3.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;

<sup>(1)(6)</sup>[II.5.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]

<sup>(1)(7)</sup>[II.6. Спермата е консервирана чрез добавяне на антибиотици, както следва:

II.6.1. Изброените по-долу антибиотици или комбинации от антибиотици са добавени към спермата след окончателното разреждане или се съдържат в използваните сперморазредители до достигане на посочената концентрация на ml сперма:

<sup>(1)или</sup> [комбинация от гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg).]

<sup>(1)или</sup> [комбинация от линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg).]

<sup>(1)или</sup> [комбинация от амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]

<sup>(1)или</sup> [антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(8)</sup> .....], чието бактерицидно действие е най-малко еквивалентно на това на една от следните комбинации:

- гентамицин (250 µg), тилозин (50 µg) и линкомицин-спектиномицин (150/300 µg);
- линкомицин-спектиномицин (150/300 µg), пеницилин (500 IU) и стрептомицин (500 µg);
- амикацин (75 µg) и дивекацин (25 µg).]

II.6.2. Незабавно след добавянето на антибиотиците и преди евентуалното замразяване разрежданата сперма е държана при температура от поне 5 °C за период, не по-кратък от 45 минути, или при температурно-времеви режим с документирано еквивалентно бактерицидно действие.]

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-ENTRY

<b>Забележки</b>	
Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма от еднокопитни животни, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата.	
В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.	
Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.	
<b>Част I:</b>	
Поле I.11:	„ <i>Място на изпращане</i> “: посочете уникалния номер на одобрението и наименованието и адреса на центъра за събиране на сперма, от който е изпратена пратката със сперма. Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en</a>
Поле I.12:	„ <i>Местоназначение</i> “: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма.
Поле I.19:	Посочете номера на пломбата.
Поле I.24:	Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.
Поле I.27:	„ <i>Вид</i> “: Посочете „сперма“. „ <i>Идентификационен номер</i> “: посочете идентификационния номер на всяко животно донор. „ <i>Идентификационна маркировка</i> “: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която е поставена спермата в пратката. „ <i>Дата на събиране/производство</i> “: посочете датата, на която е събрана спермата от пратката, в следния формат: дд.мм.гггг. „ <i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i> “: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата. „ <i>Количество</i> “: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.
<b>Част II:</b>	
Насоки за попълване на таблицата в точка II.4.10.	
Съкращения:	
ИАК-1	първо изследване за инфекциозна анемия по конете (ИАК)
ИАК-2	второ изследване за ИАК
ВАК-К1	първо изследване за инфекция с вируса на артерита по конете (ВАК) върху кръвна проба
ВАК-К2	второ изследване за ВАК върху кръвна проба
ВАК-С1	първо изследване за ВАК върху проба от сперма
ВАК-С2	второ изследване за ВАК върху проба от сперма
ЗМК-11	първо изследване за заразен метрит по конете (ЗМК) върху първа проба
ЗМК-12	първо изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-11
ЗМК-21	второ изследване за ЗМК върху първа проба
ЗМК-22	второ изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-21

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-A-ENTRY

## Указания:

За всяко количество сперма, идентифицирано в колона А в съответствие с поле I.27., в колона Б се описва програмата за изследване (точки П.4.9.1., П.4.9.2. и/или П.4.9.3.), а в колони В и Г се попълват необходимите дати.

Датите, на които са били взети пробите за лабораторни изследвания преди първото събиране на спермата, описана в част I, съгласно изискванията по точки П.4.9.1., П.4.9.2. и П.4.9.3., се попълват в горния ред на колони 5—9 от таблицата, т.е. в полета ИАК-1, ВАК-К1 или ВАК-С1 и ЗМК-11 и ЗМК-12 в примера по-долу.

Датите, на които са били взети проби за повторни лабораторни изследвания съгласно изискванията по точка П.4.9.2. или П.4.9.3., се попълват в долния ред на колони 5—9 в таблицата, т.е. в полета ИАК-2, ВАК-К2 или ВАК-С2 и ЗМК-21 и ЗМК-22 в примера по-долу.

Идентификация на спермата	Програма за изследване	Начална дата		Дата на вземане на проби за здравните изследвания				
		Пребиваване на донора	Събиране на спермата	ИАК П.4.8.1.	ВАК П.4.8.2.		ЗМК П.4.8.3.	
					Кръвна проба	Проба от сперма	1. проба	2. проба
А	Б	В	Г	ИАК-1	ВАК-К1	ВАК-С1	ЗМК-11	ЗМК-12
				ИАК-2	ВАК-К2	ВАК-С2	ЗМК-21	ЗМК-22

- (1) Заличете, ако не е приложимо.
- (2) Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: [https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en).
- (3) Агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или тест ELISA за инфекциозна анемия по конете не се изискват за еднокопитни животни донори, които са пребивавали непрекъснато в Исландия от раждането, при условие че Исландия е останала официално свободна от инфекциозна анемия по конете и че преди и по време на периода на събиране на спермата, в Исландия не са били въведени отвън еднокопитни животни и сперма, овоцити и ембриони от тях.
- (4) Зачеркнете програмите, които не се прилагат за пратката.
- (5) Въведете датата в таблицата в точка П.4.10. (следвайте насоките в част II от рубриката „Забележки“).
- (6) Приложимо за замразена сперма.
- (7) Задължително удостоверение, ако са добавени антибиотици.
- (8) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация или търговското наименование на сперморазредителя, съдържащ антибиотици.

## Официален ветеринарен лекар

Име (с главни букви)

Дата

Квалификация и длъжност

Печат

Подпис

## ГЛАВА 60

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ СПЕРМА ОТ ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО СЛЕД 30 СЕПТЕМВРИ 2014 Г. И ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ EQUI-SEM-B-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС				
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC			
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД			
		I.4 Местен компетентен орган				
		I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата			
	I.7 Държава на произход                      Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение                      Код по ISO на държавата				
	I.8 Регион на произход                      Код	I.10 Регион по местоназначение                      Код				
	I.11 Място на изпращане Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата				
		I.13 Място на товарене		I.14 Дата и час на заминаване		
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане				
		I.17				
	I.18	Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
	I.19		Номер на контейнера/номер на пломбата		Номер на контейнера                      Номер на пломбата	
I.20		Сертифицирано като или за <input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
I.21	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване  Трета държава                      Код по ISO на държавата		I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
			I.23			

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26	
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра		Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-B-ENTRY

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC		
Аз,	долуподписаният	официален	ветеринарен	лекар	от	държавата	износител
(1)	.....						
(наименование на държавата износител)							
удостоверявам, че:							
II.1. Центърът за събиране на сперма <sup>(2)</sup> , в който спермата, описана в част I е събрана, обработена и съхранена за износ за Съюза, е одобрен от компетентния орган и се намира под негов надзор в съответствие с условията, определени в глава I, раздел I, точка 1 и глава I, раздел II, точка 1 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО <sup>(3)</sup> .							
II.2. През периода, започващ 30 дни преди датата на първото събиране на спермата, описана в част I, до датата на изпращане на свежата или охладената сперма или до изтичането на периода от 30 дни на съхранение на замразената сперма, центърът за събиране на сперма:							
II.2.1. се е намирал в държавата износител или — в случай на регионализация в съответствие с член 13 от Директива 2009/156/ЕО <sup>(4)</sup> — в част от територията на държавата износител, която:							
– не се счита за инфектирана с африканска чума по конете в съответствие с член 5, параграф 2, букви а) и б) от Директива 2009/156/ЕО;							
– е била свободна от венецуелски енцефаломиелит по конете за период от най-малко две години;							
– е била свободна от сап и дурин за период от най-малко 6 месеца;							
II.2.2. отговаря на условията за стопанство, определени в член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО, и по-специално:							
<sup>(5)</sup> или	[II.2.2.1. след случай на някоя от посочените по-долу болести не всички намиращи се в стопанството животни от видове, възприемчиви към болестта, са заклани или умъртвени, а стопанството е било свободно:						
– от всякакъв вид енцефаломиелит по конете за период от най-малко 6 месеца, считано от деня, в който страдащите от болестта еднокопитни животни са били заклани;							
– от инфекциозна анемия по конете (ИАК) най-малко за периода, необходим за получаване на отрицателен резултат от агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс), извършен върху проби, взети след клането на инфектираните животни двукратно през интервал от три месеца, от всяко едно от останалите животни;							
– везикулозен стоматит (ВС) за период от най-малко 6 месеца от последния регистриран случай;							
– от бяс за период от най-малко един месец от последния регистриран случай;							
– от антракс за период от най-малко 15 дни от последния регистриран случай.]							
<sup>(5)</sup> или	[II.2.2.1. след случай на някоя от посочените по-долу болести всички намиращи се в стопанството животни от видове, възприемчиви към болестта, са заклани или умъртвени, а помещенията — дезинфекцирани, като стопанството е било свободно за период от най-малко 30 дни от всякакъв вид енцефаломиелит по конете, инфекциозна анемия по конете, везикулозен стоматит и бяс или 15 дни — при случай на антракс, считано от деня, в който след унищожаването на животните дезинфекцията на помещенията е приключила задоволително.]						
II.2.3. е бил обитаван само от еднокопитни животни без клинични признаци на вирусен артерит по конете и заразен метрит по конете.							

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-B-ENTRY

	<p>II.3. Преди постъпването в центъра за събиране на сперма жребците донори и другите еднокопитни животни, намиращи се в центъра:</p> <p>II.3.1. са пребивавали непрекъснато за период от три месеца (или от въвеждането, ако са въведени директно от държава — членка на Съюза, по време на тримесечния период) в държавата износител или — в случай на регионализация в съответствие с член 13 от Директива 2009/156/ЕО — в част от територията на държавата износител, която през посочения период:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– не се счита за инфектирана с африканска чума по конете в съответствие с член 5, параграф 2, букви а) и б) от Директива 2009/156/ЕО;</li> <li>– е била свободна от венецуелски енцефаломиелит по конете за период от най-малко две години;</li> <li>– е била свободна от сап и дурин за период от най-малко 6 месеца;</li> </ul> <p><sup>(5)или</sup> [II.3.2. произхождат от държавата износител, която в деня на приема им в центъра е била свободна от везикулозен стоматит (ВС) за период от най-малко 6 месеца.]</p> <p><sup>(5)или</sup> [II.3.2. са били подложени на вирус неутрализационен тест за везикулозен стоматит (ВС), показал отрицателен резултат и извършен при серумно разреждане 1:32, или на тест ELISA, показал отрицателен резултат и извършен съгласно съответната глава от Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на OIE върху кръвна проба, взета<sup>(6)</sup> в рамките на 14 дни преди въвеждането им в центъра.]</p> <p>II.3.3. произхождат от стопанства, които в деня на приема на животните в центъра са отговаряли на изискванията по точка II.2.2.</p> <p>II.4. Спермата, описана в част I, е събрана от жребци донори, които:</p> <p>II.4.1. към момента на приемането им в центъра за събиране на сперма и в деня на събиране на спермата не са показвали никакви клинични признаци на инфекциозна или заразна болест;</p> <p>II.4.2. за период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата са държани в стопанства, където през посочения период нито едно от еднокопитните животни не е показало клинични признаци на вирусен артерит по конете или заразен метрит по конете;</p> <p>II.4.3. не са били използвани за естествено покриване през период от най-малко 30 дни преди датата на първото събиране на сперма и между датите на първото вземане на проби, посочени в точки II.4.5.1, II.4.5.2 и/или II.4.5.3, и края на периода на събирането;</p> <p>II.4.4. са подложени на изброените по-долу изследвания, които отговарят най-малко на изискванията на съответната глава от Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на OIE и са извършени от лаборатория, която е призната от компетентния орган и в чиято акредитация са включени изброените по-долу изследвания, като акредитацията ѝ е еквивалентна на предвидената в член 12 от Регламент (ЕО) № 882/2004<sup>(7)</sup>, както следва:</p> <p><sup>(8)</sup>[II.4.4.1. за инфекциозна анемия по конете (ИАК): агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA) за инфекциозна анемия по конете, показал отрицателен резултат.]</p> <p>II.4.4.2. за вирусен артерит по конете (ВАК):</p> <p><sup>(5)или</sup> [II.4.4.2.1. серум неутрализационен тест, показал отрицателен резултат при серумно разреждане 1:4.]</p> <p><sup>(5)и/или</sup> [II.4.4.2.2. тест за изолиране на вируса, полимеразна верижна реакция (PCR) или PCR в реално време, извършени върху аликуот от цялата сперма на жребца донор и показали отрицателен резултат.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-B-ENTRY

	<p>II.4.4.3. за заразен метрит по конете (ЗМК): изследване за идентификация на агента, извършено върху три проби (натривки) от жребца донор, взети двукратно през интервал от не по-малко от 7 дни най-малко от пенилната ципа (препуциума), уретрата и уретралната фоса;</p> <p>В нито един от случаите пробите не са били взети по-рано от 7 дни (при системно лечение) или 21 дни (при локално лечение) след антиминобно лечение на жребца донор и са били поставени в транспортна среда с активен въглен, например среда на Amies, преди изпращането им в лабораторията, където са подложени на изследване с отрицателен резултат за:</p> <p><sup>(5)</sup>или [II.4.4.3.1. изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i> чрез посявка при микроаерофилни условия в продължение на най-малко 7 дни, направена в рамките на 24 часа след вземането на пробите от животното донор или в рамките на 48 часа, ако пробите се съхраняват на студено по време на транспортиране.]</p> <p><sup>(5)</sup>и/или [II.4.4.3.2. полимеразна верижна реакция (PCR) или PCR в реално време за откриване на генома на <i>Taylorella equigenitalis</i> в рамките на 48 часа след вземането на пробите от животното донор.]</p> <p>II.4.5. са подложени най-малко на една от програмите за изследвания (като във всеки от случаите са получени посочените в точка II.4.4 резултати), описани в глава II, точка 1.6, букви а), б) и в) от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, както следва:</p> <p><sup>(9)</sup>[II.4.5.1. жребецът донор е пребивавал непрекъснато в центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни преди датата на първото събиране и по време на периода на събиране на описаната в част I сперма, като през това време нито едно еднокопитно животно в центъра за събиране на сперма не е било в пряк контакт с еднокопитно животно с по-нисък здравен статус от този на жребца донор.</p> <p>Описаните в точка II.4.4 изследвания са извършени върху проби, взети<sup>(6)</sup> от жребца донор най-малко веднъж годишно в началото на размножителния период или преди първото събиране на сперма, предназначена за внос в Съюза на свежа, охладена или замразена сперма, и не по-малко от 14 дни след началната дата на най-малко 30-дневния срок на пребиваване преди първото събиране на сперма.]</p> <p><sup>(9)</sup>[II.4.5.2. Жребецът донор е пребивавал в центъра за събиране на сперма за период от най-малко 30 дни преди датата на първото събиране и в периода на събиране на спермата, описана в част I, но е напуснал центъра за събиране на сперма под отговорността на ветеринарния лекар на центъра за непрекъснат период от по-малко от 14 дни, и/или други еднокопитни животни в центъра за събиране на сперма са влезли в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус.</p> <p>Описаните в точка II.4.4 изследвания са извършени върху проби, взети<sup>(6)</sup> от жребца донор най-малко веднъж годишно в началото на размножителния период или преди датата на първото събиране на сперма, предназначена за внос в Съюза на свежа, охладена или замразена сперма, и не по-малко от 14 дни след началната дата на най-малко 30-дневния срок на пребиваване преди първото събиране на сперма,</p> <p>и през периода на събиране на сперма, предназначена за внос в Съюза на свежа, охладена или замразена сперма, жребецът донор е подложен на изследванията, описани в точка II.4.4, както следва:</p> <p>а) за инфекциозна анемия по конете: някое от описаните в точка II.4.4.1. изследвания, последно извършено върху кръвна проба, взета<sup>(6)</sup> не повече от 90 дни преди събирането на спермата, описана в част I;</p> <p>б) за вирусен артерит по конете — едно от изследванията, описани</p> <p><sup>(5)</sup>или [в точка II.4.4.2., последно извършено върху проба, взета<sup>(6)</sup> не повече от 30 дни преди датата на събиране на спермата, описана в част I.]</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-B-ENTRY

<sup>(5)</sup>или [II.5. Към спермата не са добавени антибиотици.]

<sup>(5)</sup>или [II.5. Добавен(а) е следният антибиотик или следната комбинация от антибиотици, така че концентрацията в окончателно разредената сперма да бъде не по-малка от<sup>(10)</sup>:

.....  
.....]

II.6. Спермата, описана в част I, е:

II.6.1. събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на изискванията в глава II, раздел I, точка 1 и глава III, раздел I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;

II.6.2. е изпратена на мястото на товарене в запечатан контейнер в съответствие с глава III, раздел I, точка 1.4 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, който е обозначен с номера, посочен в поле I.19.

**Забележки**

Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма от еднокопитни животни, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата.

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

**Част I:**

Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на центъра за събиране на сперма, от който произхожда спермата.

Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.

Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.

Поле I.27: „Идентификационен номер“: Идентичността на донора съответства на официалната идентификация на животното.

*Дата на събиране/производство:* Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.

**Част II:**

Насоки за попълване на таблицата в точка II.4.6.

Съкращения:

BC	изследване за везикулозен стоматит (BC), ако се изисква в съответствие с точка II.3.2
ИАК-1	първо изследване за инфекциозна анемия по конете (ИАК)
ИАК-2	второ изследване за ИАК
ВАК-К1	първо изследване за вирусен артерит по конете (ВАК) върху кръвна проба
ВАК-К2	второ изследване за ВАК върху кръвна проба
ВАК-С1	първо изследване за ВАК върху проба от сперма
ВАК-С2	второ изследване за ВАК върху проба от сперма
ЗМК-11	първо изследване за заразен метрит по конете (ЗМК) върху първа проба
ЗМК-12	първо изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-11
ЗМК-21	второ изследване за ЗМК върху първа проба
ЗМК-22	второ изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-21

Указания:

За всяко количество сперма, идентифицирано в колона А в съответствие с поле I.27., в колона Б се описва програмата за изследване (точки II.4.5.1., II.4.5.2. и/или II.4.5.3.), а в колони В и Г се попълват необходимите дати.

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-B-ENTRY

Датите, на които са били взети пробите за лабораторни изследвания преди първото събиране на спермата, описана в част I, съгласно изискванията по точки П.4.5.1., П.4.5.2. и П.4.5.3., се попълват в горния ред на колони 5—9 от таблицата, т.е. в полета ИАК-1, ВАК-К1 или ВАК-С1 и ЗМК-11 и ЗМК-12 в примера по-долу.

Датите, на които са били взети проби за повторни лабораторни изследвания съгласно изискванията по точка П.4.5.2. или П.4.5.3., се попълват в долния ред на колони 5—9 в таблицата, т.е. в полета ИАК-2, ВАК-К2 или ВАК-С2 и ЗМК-21 и ЗМК-22 в примера по-долу.

Идентификация на спермата	Програма за изследване	Начална дата		Дата на вземане на проби за здравните изследвания					
		Пребиваване на донора	Събиране на спермата	ВС П.3.2.	ИАК П.4.4.1.	ВАК П.4.4.2.		ЗМК П.4.4.3.	
						Кръвна проба	Проба от сперма	1. проба	2. проба
<b>А</b>	<b>Б</b>	<b>В</b>	<b>Г</b>	<b>ВС</b>	<b>ИАК-1</b>	<b>ВАК-К1</b>	<b>ВАК-С1</b>	<b>ЗМК-11</b>	<b>ЗМК-12</b>
					<b>ИАК-2</b>	<b>ВАК-К2</b>	<b>ВАК-С2</b>	<b>ЗМК-21</b>	<b>ЗМК-22</b>

- (1) Разрешен е вносът на сперма от еднокопитни от трети държави, посочени в колона 1 от приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, при условие че спермата е събрана в описаната в колона 2 от посоченото приложение част от територията на третата държава от жребец донор от категорията еднокопитни животни, посочена в колона 3 в посоченото приложение.
- (2) Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 17, параграф 3, буква б) от Директива 92/65/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: [https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en).
- (3) Директива 92/65/ЕИО на Съвета от 13 юли 1992 г. за определяне на ветеринарно-санитарните изисквания относно търговията и вноса в Общността на животни, сперма, яйцеклетки и ембриони, които не са предмет на ветеринарно-санитарните изисквания, определени в специалните правила на Общността, посочени в приложение А, раздел I към Директива 90/425/ЕИО (ОВ L 268, 14.9.1992 г., стр. 54).
- (4) Директива 2009/156/ЕО на Съвета от 30 ноември 2009 г. относно ветеринарно-санитарните условия, регулиращи движението и вноса от трети страни на еднокопитни животни (ОВ L 192, 23.7.2010 г., стр. 1).
- (5) Ако е необходимо, заличете.
- (6) Въведете датата в таблицата в точка П.4.6. (следвайте насоките в част II от рубриката „Забележки“).
- (7) Регламент (ЕО) № 882/2004 на Европейския парламент и на Съвета от 29 април 2004 г. относно официалния контрол, провеждан с цел осигуряване на проверка на съответствието със законодателството в областта на фуражите и храните и правилата за опазване здравето на животните и хуманното отношение към животните (ОВ L 165, 30.4.2004 г., стр. 1).
- (8) Агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или тест ELISA за инфекциозна анемия по конете не се изискват за еднокопитни животни донори, които са пребивавали непрекъснато в Исландия от раждането, при условие че Исландия е останала официално свободна от инфекциозна анемия по конете и че преди и по време на периода на събиране на спермата, в Исландия не са били въведени отвън еднокопитни животни и сперма, яйцеклетки и ембриони от тях.
- (9) Зачеркнете програмите, които не се прилагат за пратката.
- (10) Посочете наименованията и концентрациите.

**Официален ветеринарен лекар**

Име (с главни букви)

Дата

Квалификация и длъжност

Печат

Подпис

## ГЛАВА 61

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ СПЕРМА ОТ ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, СЪБРАНА, ОБРАБОТЕНА И СЪХРАНЯВАНА В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО СЛЕД 31 АВГУСТ 2010 Г. И ПРЕДИ 1 ОКТОМВРИ 2014 Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪБИРАНЕ НА СПЕРМА, В КОЙТО Е СЪБРАНА СПЕРМАТА (ОБРАЗЕЦ EQUI-SEM-C-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД	
		I.4 Местен компетентен орган		
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход                      Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение                      Код по ISO на държавата		
	I.8 Регион на произход                      Код	I.10 Регион по местоназначение                      Код		
	I.11 Място на изпращане Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
		I.13 Място на товарене		
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		
		I.17		
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера                      Номер на пломбата				
I.20 Сертифицирано като или за		<input type="checkbox"/> Зародишни продукти		
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване  Трета държава                      Код по ISO на държавата	I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
	I.23			

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26	
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-C-ENTRY

II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар от държавата износител (1).....		(наименование на държавата износител)			
удостоверявам, че:					
II.1. Центърът за събиране на сперма <sup>(2)</sup> , в който спермата, описана в част I, е събрана, обработена и съхранена за износ за Европейския съюз, е одобрен от компетентния орган и се намира под негов надзор в съответствие с условията, определени в глава I, раздел I, точка I и глава I, раздел II, точка I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;					
II.2. през периода, започващ 30 дни преди датата на първото събиране на спермата, описана в част I, до изтичането на периода от 30 дни на съхранение на замразената сперма, центърът за събиране на сперма:					
II.2.1. се е намирал в държавата износител или — в случай на регионализация в съответствие с член 13 от Директива 2009/156/ЕО <sup>(3)</sup> — в част от територията на държавата износител, която:					
<ul style="list-style-type: none"> <li>– не се счита за инфектирана с африканска чума по конете в съответствие с член 5, параграф 2, букви а) и б) от Директива 2009/156/ЕО<sup>(3)</sup>,</li> <li>– е била свободна от венецуелски енцефаломиелит по конете в продължение на две години,</li> <li>– е била свободна от сап и дурин в продължение на 6 месеца;</li> </ul>					
II.2.2. отговаря на условията за стопанство, установени в член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО <sup>(3)</sup> , и по-специално:					
<sup>(4)</sup> или [II.2.2.1. след случай на някоя от посочените по-долу болести не всички намиращи се в стопанството животни от видове, възприемчиви към болестта, са заклани или умъртвени, а стопанството е било свободно:					
<ul style="list-style-type: none"> <li>– от всякакъв вид енцефаломиелит по конете в продължение на най-малко шест месеца, считано от деня, в който страдащите от болестта еднокопитни животни са били заклани;</li> <li>– от инфекциозна анемия по конете най-малко за периода, необходим за получаване на отрицателен резултат от агар гел имунодифузионен тест (тест на Когинс), извършен върху проби, взети след клането на инфектираните животни двукратно през интервал от три месеца, от всяко едно от останалите животни;</li> <li>– везикулозен стоматит в продължение на най-малко 6 месеца от последния регистриран случай;</li> <li>– от бяс в продължение на най-малко един месец от последния регистриран случай;</li> <li>– от антракс в продължение на най-малко 15 дни от последния регистриран случай.]</li> </ul>					
<sup>(4)</sup> или [II.2.2.1. след случай на някоя от посочените по-долу болести всички намиращи се в стопанството животни от видове, възприемчиви към болестта, са заклани или умъртвени, а помещенията — дезинфекцирани, като стопанството е било свободно в продължение на най-малко 30 дни от всякакъв вид енцефаломиелит по конете, инфекциозна анемия по конете, везикулозен стоматит и бяс, или 15 дни — при случай на антракс, считано от деня, в който след унищожаването на животните дезинфекцията на помещенията е приключила задоволително.]					
II.2.3. е бил обитаван само от еднокопитни животни без клинични признаци на вирусен артерит по конете и заразен метрит по конете.					

Част II: Сертификация/удостоверяване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-C-ENTRY

	<p>II.3. Преди постъпването в центъра за събиране на сперма жребците донори и другите еднокопитни животни, намиращи се в центъра:</p> <p>II.3.1. са пребивавали непрекъснато в продължение на три месеца (или от въвеждането, ако са внесени директно от държава — членка на Европейския съюз, по време на тримесечния период) в държавата износител или — в случай на регионализация в съответствие с член 13 от Директива 2009/156/ЕО<sup>(3)</sup> — в част от територията на държавата износител, която през този период</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– не е считана за инфектирана с африканска чума по конете в съответствие с член 5, параграф 2, букви а) и б) от Директива 2009/156/ЕО<sup>(3)</sup>,</li> <li>– е била свободна от венецуелски енцефаломиеелит по конете в продължение на най-малко 2 години,</li> <li>– е била свободна от сап и дурин в продължение на най-малко 6 месеца;</li> </ul> <p><sup>(4)</sup>или [II.3.2. произхождат от държавата износител, която в деня на приема им в центъра е била свободна от везикулозен стоматит (ВС) в продължение на най-малко 6 месеца.]</p> <p><sup>(4)</sup>или [II.3.2. са подложени на вирус неутрализационен тест за везикулозен стоматит (ВС) с отрицателен резултат, извършен при серумно разреждане 1:12 върху кръвна проба, взета <sup>(5)</sup> в рамките на 14 дни преди постъпването им в центъра.]</p> <p>II.3.3. произхождат от стопанства, които в деня на приема на животните в центъра са отговаряли на изискванията по точка II.2.2.</p> <p>II.4. Спермата, описана в част I, е събрана от жребци донори, които:</p> <p>II.4.1. към момента на приемането им в центъра и в деня на събиране на спермата не са показвали никакви клинични признаци на инфекциозна или заразна болест;</p> <p>II.4.2. за срок от 30 дни преди датата на събиране на спермата са отглеждани в стопанства, където през посочения период нито едно от еднокопитните животни не е показало клинични признаци на вирусен артерит по конете или на заразен метрит по конете;</p> <p>II.4.3. не са използвани за естествено покриване в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране на сперма и между датите на първото вземане на проби, посочени в точки II.4.5.1, II.4.5.2 и/или II.4.5.3, и края на периода на събирането;</p> <p>II.4.4. са подложени на посочените по-долу изследвания, които отговарят най-малко на изискванията от съответната глава от Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ и са извършени върху проби, взети в съответствие с една от посочените в точка II.4.5 програми в призната от компетентния орган лаборатория:</p> <p><sup>(4)</sup><sup>(6)</sup>или [II.4.4.1. агар-гел имунодифузионен тест (тест на Когинс) за инфекциозна анемия по конете (ИАК), показал отрицателен резултат; ]</p> <p><sup>(4)</sup><sup>(6)</sup>или [II.4.4.1. ELISA за инфекциозна анемия по конете (ИАК), показал отрицателен резултат.]</p> <p>и <sup>(4)</sup>или [II.4.4.2. серум неутрализационен тест за вирусен артерит по конете (ВАК), показал отрицателен резултат при серумно разреждане 1:4.]</p> <p><sup>(4)</sup>или [II.4.4.2. тест за изолиране на вируса на вирусен артерит по конете (ВАК), извършен върху аликвот от цялата сперма на жребца донор и показал отрицателен резултат.]</p> <p>и II.4.4.3. изследване за идентификация на агента на заразен метрит по конете (ЗМК), извършено двукратно върху проби, събрани през интервал от седем дни, чрез изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i> след посявка в продължение на 7 до 14 дни от проба от предякулаторна течност или сперма и от генитални тампони, взети поне от пенилната ципа, уретрата и уретралната фоса, с отрицателен резултат във всеки от случаите;</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-C-ENTRY

	<p>П.4.5. са подложени най-малко на една от описаните в точки П.4.5.1., П.4.5.2. и П.4.5.3. програми за изследване<sup>(7)</sup>, като във всеки отделен случай са показали резултатите, посочени в точка П.4.4., както следва:</p> <p>П.4.5.1. жребецът донор е пребивавал непрекъснато в центъра за събиране на сперма в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране и по време на периода на събиране на описаната в част I сперма, като през това време нито едно еднокопитно животно в центъра за събиране на сперма не е било в пряк контакт с еднокопитно животно с по-нисък здравен статус от този на жребеца донор.</p> <p>Описаните в точка П.4.4 изследвания са извършени върху проби, взети<sup>(5)</sup> преди първото събиране на сперма и най-малко 14 дни след началната дата на най-малко 30-дневния срок на пребиваване.</p> <p>П.4.5.2. Жребецът донор е пребивавал в центъра за събиране на сперма в продължение на най-малко 30 дни преди датата на първото събиране и в периода на събиране на спермата, описана в част I, но е напуснал центъра под отговорността на ветеринарния лекар на центъра за непрекъснат период от по-малко от 14 дни, или други еднокопитни животни в центъра за събиране на сперма са влезли в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус.</p> <p>Описаните в точка П.4.4 изследвания са извършени върху проби, взети<sup>(5)</sup> преди датата на първото събиране на сперма за размножителния период или за периода на събиране в годината, в която е била събрана описаната по-горе сперма, и най-малко 14 дни след началната дата на най-малко 30-дневния срок на пребиваване;</p> <p><i>и</i> описаното в точка П.4.4.1. изследване за инфекциозна анемия по конете е било последно извършено върху кръвна проба, взета<sup>(5)</sup> не повече от 90 дни преди събирането на спермата, описана в част I;</p> <p><i>и</i> <sup>(4)</sup><i>или</i> [някое от описаните в точка П.4.4.2. изследвания за вирусен артерит по конете е било последно извършено върху проба, взета<sup>(5)</sup> не повече от 30 дни преди събирането на спермата, описана в част I.]</p> <p><sup>(4)</sup><i>или</i> [извършен е тест за изолиране на вируса на вирусен артерит по конете, показал отрицателен резултат, върху аликуот от цялата сперма на жребеца донор, взет<sup>(5)</sup> не повече от 6 месеца преди събирането на спермата, описана в част I, а при взета на същата дата<sup>(5)</sup> кръвна проба е получена положителна реакция при серум неутрализационен тест за вирусен артерит по конете при серумно разреждане над 1:4.]</p> <p><i>и</i> описаното в точка П.4.4.3. изследване за заразен метрит по конете е било последно извършено върху проби, взети<sup>(5)</sup> не повече от 60 дни преди събирането на спермата, описана в част I.</p> <p>П.4.5.3. Описаните в точка П.4.4. изследвания са извършени върху проби, взети<sup>(5)</sup> преди датата на първото събиране на сперма за размножителния период или за периода на събиране в годината, в която е била събрана спермата, описана в част I;</p> <p><i>и</i> описаните в точка П.4.4 изследвания са извършени върху проби, взети<sup>(5)</sup> през периода от 14 до 90 дни след събирането на спермата, описана в част I;</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-C-ENTRY

II.4.6. са били подложени на предвидените в точки II.3.2.(4) и II.4.5. изследвания върху проби, взети на следните дати:

Идентификация на спермата	Програма за изследване	Начална дата <sup>(5)</sup>		Дата на вземане на проби за здравните изследвания <sup>(5)</sup>					
		Пребиваване на донора	Събиране на спермата	BC <sup>(4)</sup> II.3.2	ИАК II.4.4.1.	ВАК II. 4.4.2.		ЗМК II.4.4.3.	
						Кръвна проба	Проба от сперма	1. проба	2. проба

<sup>(4)</sup>или [II.5. Към спермата не са добавени антибиотици.]

<sup>(4)</sup>или [II.5. Добавен(а) е следният антибиотик или следната комбинация от антибиотици, така че концентрацията в окончателно разредената сперма да бъде не по-малка от<sup>(8)</sup>:

.....  
..... ]

II.6. Спермата, описана в част I, е:

II.6.1. събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на изискванията в глава II, раздел I, точка 1 и глава III, раздел I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;

II.6.2. е изпратена на мястото на товарене в запечатан контейнер в съответствие с глава III, раздел I, точка 1.4 от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, който е обозначен с номера, посочен в поле I.19.

**Забележки**

Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма от еднокопитни животни, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата.

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

**Част I:**

Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на центъра за събиране на сперма, от който произхожда спермата.

Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.

Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.

Поле I.27: „Идентификационен номер“: Идентичността на донора съответства на официалната идентификация на животното.

*Дата на събиране/производство:* Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-C-ENTRY

**Част II:**

Насоки за попълване на таблицата в точка II.4.6.

Съкращения:

BC	изследване за везикулозен стоматит (BC), ако се изисква в съответствие с точка II.3.2
ИАК-1	първо изследване за инфекциозна анемия по конете (ИАК)
ИАК-2	второ изследване за ИАК
ВАК-К1	първо изследване за вирусен артерит по конете (ВАК) върху кръвна проба
ВАК-К2	второ изследване за ВАК върху кръвна проба
ВАК-С1	първо изследване за ВАК върху проба от сперма
ВАК-С2	второ изследване за ВАК върху проба от сперма
ЗМК-11	първо изследване за заразен метрит по конете (ЗМК) върху първа проба
ЗМК-12	първо изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-11
ЗМК-21	второ изследване за ЗМК върху първа проба
ЗМК-22	второ изследване за ЗМК върху втора проба, взета 7 дни след ЗМК-21

Указания:

За всяко количество сперма, идентифицирана в колона А във връзка с поле I.27., в колона Б трябва да се опише програмата за изследване (точки II.4.5.1., II.4.5.2. и/или II.4.5.3.), а в колони В и Г трябва да се попълнят необходимите дати.

Датите, на които са взети пробите за лабораторни изследвания преди първото събиране на спермата, описана в част I, съгласно изискванията по точки II.4.5.1., II.4.5.2. и II.4.5.3., се попълват в горния ред на колони 5—9 в таблицата, т.е. в полета ИАК-1, ВАК-К1 или ВАК-С1 и ЗМК-11 и ЗМК-12 в примера по-долу.

Датите, на които са взети проби за повторни лабораторни изследвания съгласно изискванията по точка II.4.5.2. или II.4.5.3., се попълват в долния ред на колони 5—9 в таблицата, т.е. в полета ИАК-2, ВАК-К2 или ВАК-С2 и ЗМК-21 и ЗМК-22 в примера по-долу.

Идентификация на спермата	Програма за изследване	Начална дата		Дата на вземане на проби за здравните изследвания					
		Пребиваване на донора	Събиране на спермата	BC II.3.2.	ИАК II.4.4.1.	ВАК II.4.4.2.		ЗМК II.4.4.3.	
						Кръвна проба	Проба от сперма	1. проба	2. проба
<b>А</b>	<b>Б</b>	<b>В</b>	<b>Г</b>	<b>BC</b>	<b>ИАК-1</b>	<b>ВАК-К1</b>	<b>ВАК-С1</b>	<b>ЗМК-11</b>	<b>ЗМК-12</b>
					<b>ИАК-2</b>	<b>ВАК-К2</b>	<b>ВАК-С2</b>	<b>ЗМК-21</b>	<b>ЗМК-22</b>

- (1) Разрешен е вносът на сперма от еднокопитни от трети държави, посочени в колона 1 от приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, при условие че спермата е събрана в описаната в колона 2 от посоченото приложение част от територията на третата държава от жребец донор от категорията еднокопитни животни, посочена в колона 3 в посоченото приложение.
- (2) Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 17, параграф 3, буква б) от Директива 92/65/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: [https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en).
- (3) ОВ L 192, 23.7.2010 г., стр. 1.
- (4) Ако е необходимо, заличете.
- (5) Въведете датата в таблицата в точка II.4.6. (следвайте насоките в част II от рубриката „Забележки“).
- (6) Агар гел имунодифузионен тест (тест на Когинс) или тест ELISA за инфекциозна анемия по конете не се изискват за еднокопитни животни донори, които са пребивавали непрекъснато в Исландия от раждането, при условие че Исландия е останала официално свободна от инфекциозна анемия по конете и че преди и по време на периода на събиране на спермата, в Исландия не са били въвеждани отвън еднокопитни животни и сперма, яйцеклетки и ембриони от тях.

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-C-ENTRY

	(7) Зачеркнете програмите, които не се прилагат за пратката. (8) Посочете наименованията и концентрациите.
<b>Официален ветеринарен лекар</b> Име (с главни букви) Дата Печат Квалификация и длъжност Подпис	



I.24		I.25		I.26	
Общ брой опаковки		Общо количество			
<b>I.27 Описание на пратката</b>					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-D-ENTRY

	II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	Аз,	долуподписаният	официален ветеринарен лекар	от	държавата	износител <sup>(1)</sup>
	(наименование на държавата износител)					
	удостоверявам, че:					
	II.1.	Центърът за събиране на сперма <sup>(2)</sup> , в който спермата, описана в част I, е събрана, обработена и съхранявана с цел износ за Европейския съюз:				
	II.1.1.	е одобрен от компетентния орган и е под негов надзор в съответствие с условията в глава I от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;				
	II.1.2.	е разположен на територията или — в случай на регионализация в съответствие с член 13 от Директива 2009/156/ЕО <sup>(3)</sup> — на част от територията на държавата износител, която от деня на събиране на спермата до датата на изпращане на пратката, е свободна от: <ul style="list-style-type: none"> <li>– африканска чума по конете — в съответствие със законодателството на ЕС;</li> <li>– венецуелски енцефаломиелит по конете — в продължение на 2 години;</li> <li>– сап и дурин — в продължение на 6 месеца;</li> </ul>				
	II.1.3.	през периода, считано от 30 дни преди датата на събиране на спермата до датата на изпращането ѝ, по отношение на него не е била наложена забрана от ветеринарно-здравни съображения, включваща едно от следните условия:				
	II.1.3.1.	в случай че не всички намиращи се в стопанството животни от видове, възприемчиви към болестта, са били заклани или умъртвени, забраната е продължила: <ul style="list-style-type: none"> <li>– 6 месеца, считано от датата, на която страдащите от болестта еднокопитни животни са били заклани — при енцефаломиелит по конете;</li> <li>– през периода, необходим за извършването на два теста на Когинс с отрицателен резултат през интервал от три месеца за животните, останали след клането на инфектираните животни — при инфекциозна анемия по конете;</li> <li>– 6 месеца — при везикулозен стоматит;</li> <li>– един месец от последния регистриран случай — при бяс;</li> <li>– 15 дни от последния регистриран случай — при антракс;</li> </ul>				
	II.1.3.2.	ако всички намиращи се в стопанството животни от видове, възприемчиви към болестта, са заклани или умъртвени, а помещенията — дезинфекцирани, забраната е продължила 30 дни, или 15 дни — при случай на антракс, считано от деня, в който след унищожаването на животните дезинфекцията на помещенията е приключила задоволително;				
	II.1.4.	е бил обитаван в продължение на период, считано от 30 дни преди събирането на спермата до датата на изпращането ѝ, само от еднокопитни животни без клинични признаци на вирусен артерит по конете и заразен метрит по конете.				
	II.2.	Преди постъпването в центъра за събиране на сперма жребците донори и другите еднокопитни животни, намиращи се в центъра:				
	II.2.1.	са пребивавали непрекъснато в продължение на три месеца (или от въвеждането им, ако са внесени директно от държава — членка на Съюза, по време на тримесечния период) на територията или — в случай на регионализация — в част от територията <sup>(4)</sup> на държавата на износа, която през този период е била свободна от <ul style="list-style-type: none"> <li>– африканска чума по конете — в съответствие със законодателството на ЕС;</li> <li>– венецуелски енцефаломиелит по конете — в продължение на 2 години;</li> <li>– сап — в продължение на 6 месеца;</li> <li>– дурин — в продължение на 6 месеца;</li> </ul>				
	<sup>(4)</sup> или	[II.2.2. произхождат от територията на държавата износител, която към деня на приема им в центъра е била свободна от везикулозен стоматит в продължение на 6 месеца,]				

Част II: Сертификация/удостоверяване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-D-ENTRY

	<p><sup>(4)</sup>или [II.2.2. са подложени на вирус неутрализационен тест за везикулозен стоматит върху кръвна проба, взета на .....<sup>(5)</sup>, което е в рамките на 14 дни преди въвеждането им в центъра, с отрицателен резултат при серумно разреждане 1:12.]</p> <p>II.2.3. произхождат от стопанства, които в деня на приема на животните в центъра са отговаряли на изискванията по точка II.1.3.</p> <p>II.3. Спермата, описана в част I, е събрана от жребци донори, които:</p> <p>II.3.1. в деня на събиране на спермата не са показвали клинични признаци на инфекциозна или заразна болест;</p> <p>II.3.2. в продължение на най-малко 30 дни преди събирането на спермата не са използвани за естествено покриване;</p> <p>II.3.3. през периода от последните 30 дни преди събирането на спермата са отглеждани в стопанства, в които нито едно еднокопитно животно не е показало клинични признаци на вирусен артерит по конете;</p> <p>II.3.4. през периода от последните 60 дни преди събирането на спермата са отглеждани в стопанства, в които нито едно еднокопитно животно не е показало клинични признаци на заразен метрит по конете;</p> <p>II.3.5. доколкото ми е известно и доколкото бих могъл да констатирам, не са били в контакт с еднокопитни животни, страдащи от инфекциозна или заразна болест през 15-те дни непосредствено преди събирането на спермата;</p> <p>II.3.6. са подложени на следните ветеринарно-санитарни изследвания, извършени в призната от компетентния орган лаборатория в съответствие с програма за изследване, посочена в точка II.3.7:</p> <p>II.3.6.1. агар гел имунодифузионен тест (тест на Когине) за инфекциозна анемия по конете, с отрицателен резултат<sup>(6)</sup>;</p> <p><sup>(4)</sup>или [II.3.6.2. серум неутрализационен тест за вирусен артерит по конете с отрицателен резултат при серумно разреждане 1:4.]</p> <p><sup>(4)</sup>или [II.3.6.2. тест за изолиране на вируса на вирусен артерит по конете, извършен върху аликуот от цялата сперма, показал отрицателен резултат.]</p> <p>II.3.6.3. изследване за заразен метрит по конете, извършено двукратно през интервал от седем дни посредством изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i> от проба от предеякулаторна течност или сперма и от генитални тампони, взети поне от пенилната ципа, уретрата и уретралната фоса, с отрицателен резултат във всеки от случаите;</p> <p>II.3.7. са подложени на една от следните програми за изследване <sup>(7)</sup>:</p> <p>II.3.7.1. жребецът донор е пребивавал непрекъснато в центъра за събиране на сперма в продължение на най-малко 30 дни преди събирането на спермата и в периода на събиране, като през този период нито едно от еднокопитните животни в центъра за събиране на сперма не е влизало в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус от този на жребците донори. Изискваните по точка II.3.6 изследвания са извършени върху проби, взети на .....<sup>(5)</sup> и на .....<sup>(5)</sup>, най-малко 14 дни след началото на посочения по-горе срок на пребиваване и най-малко в началото на размножителния период;</p> <p>II.3.7.2. жребецът донор не е пребивавал непрекъснато в центъра за събиране на сперма или друго еднокопитно животно от центъра за събиране и влязло в пряк контакт с еднокопитни животни с по-нисък здравен статус от този на жребеца донор. Изискваните по точка II.3.6 изследвания са извършени върху проби, взети на .....<sup>(5)</sup> и на .....<sup>(5)</sup>, в рамките на периода от 14 дни преди първото събиране на сперма и най-малко в началото на размножителния период. Изискваното по точка II.3.6.1 изследване последно е извършено върху кръвна проба, взета не повече от 120 дни преди събирането на спермата, на .....<sup>(5)</sup>;</p> <p><sup>(4)</sup>или [Изискваното по точка II.3.6.2 изследване последно е извършено не повече от 30 дни преди събирането на спермата, на .....<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(4)</sup>или [Състоянието на неактивен вирусеносител на жребец, серопозитивен за вирусен артерит по конете, е потвърдено чрез тест за изолиране на вируса, извършен не повече от една година преди събирането на спермата, на .....<sup>(5)</sup>.]</p> <p>II.3.7.3. Изискваните по точка II.3.6 изследвания са извършени през периода от 30 дни на задължително съхранение на замразената сперма и не по-малко от 14 дни след събирането на спермата върху проби, взети на .....<sup>(5)</sup> и на .....<sup>(5)</sup>;</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-SEM-D-ENTRY

<p>II.4. Спермата, описана в част I, е събрана, обработена, съхранявана и транспортирана при условия, които отговарят на изискванията, определени в глави II и III от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма от еднокопитни животни, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на центъра за събиране на сперма, от който произхожда спермата.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „Идентификационен номер“: Идентичността на донора съответства на официалната идентификация на животното.</p> <p><i>Дата на събиране/производство:</i> Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Разрешен е вносът на сперма от еднокопитни от трети държави, посочени в колона 1 от приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, при условие че спермата е събрана в описаната в колона 2 от посоченото приложение част от територията на третата държава от жребец донор от категорията еднокопитни животни, посочена в колона 3 в посоченото приложение.</p> <p>(2) Само центрове за събиране на сперма, включени в списък, съставен в съответствие с член 17, параграф 3, буква б) от Директива 92/65/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semenequine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semenequine_en</a>.</p> <p>(3) ОВ L 192, 23.7.2010 г., стр. 1.</p> <p>(4) Ако е необходимо, заличете.</p> <p>(5) Въведете дата.</p> <p>(6) Агар гел имунодифузионен тест (тест на Когинс) или тест ELISA за инфекциозна анемия по конете не се изискват за еднокопитни животни донори, които са пребивавали непрекъснато в Исландия от раждането, при условие че Исландия е останала официално свободна от инфекциозна анемия по конете и че преди и по време на периода на събиране на спермата, в Исландия не са били въведени отвън еднокопитни животни и сперма, яйцеклетки и ембриони от тях.</p> <p>(7) Зачеркнете програмите, които не се прилагат за пратката.</p>	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ГЛАВА 63

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ С ОВОЦИТИ И ЕМБРИОНИ ОТ ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/692 СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС				
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата		I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	
				I.3 Централен компетентен орган	QR КОД	
				I.4 Местен компетентен орган		
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава	Код по ISO на държавата		I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава		
	Код по ISO на държавата		Код по ISO на държавата		I.9 Държава по местоназначение	Код по ISO на държавата
	I.7 Държава на произход	Код по ISO на държавата		I.10 Регион по местоназначение		Код
	I.8 Регион на произход	Код		I.12 Местоназначение Име Адрес  Държава		Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата
	I.11 Място на изпращане Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението  Код по ISO на държавата		I.14 Дата и час на заминаване		
	I.13 Място на товарене		I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане I.17			
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
	I.18 Условия на транспортиране					
	I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата			
	I.20 Сертифицирано като или за	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти				
	I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава	Код по ISO на държавата		I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар		
		I.23				

I.24		I.25		I.26	
Общ брой опаковки		Общо количество			
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.а	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup>/ ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/ микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup>, описани в част I, са предназначени за изкуствено размножаване и са получени от животни донори, които са с произход</p> <p>II.1.1. от трета държава, територия или зона от нея</p> <p>II.1.1.1. от които е разрешено въвеждането в Съюза на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембриони<sup>(1)</sup> от еднокопитни животни и които са включени в списъка в приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p>II.1.1.2. където африканска чума по конете, венецуелски енцефаломиелит по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), дурина (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), инфекциозна анемия по конете, инфекция с вируса на бяс, антракс, инфекция с вируса на артерита по конете и заразен метрит по конете (<i>Taylorella equigenitalis</i>) подлежат на обявяване;</p> <p>II.1.1.3. свободни от африканска чума по конете за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането <sup>(1)</sup>/ производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup> до датата на изпращането им в съответствие с член 22, параграф 2, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията и където не е провеждана системна ваксинация срещу африканска чума по конете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането<sup>(1)</sup>/ производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им в съответствие с член 22, параграф 4, буква б) от посочения регламент;</p> <p>II.1.1.4. където не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им;</p> <p>II.1.2. от животновъден обект в трета държава, територия или зона от нея</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1.2.1. където не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) за период от най-малко 36 месеца непосредствено преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1.2.1. където не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди събирането<sup>(1)</sup>/ производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им, като Комисията е признала програмата за надзор, проведена при еднокопитните животни за разплод в животновъдния обект на произход с цел да се докаже отсъствие на инфекция по време на този период от 6 месеца.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1.2.2. където не е докладвано за дурина за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1.2.2. където не е докладвано за дурина за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди събирането <sup>(1)</sup>/ производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ ембрионите<sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им, като Комисията е признала програмата за надзор, проведена при еднокопитните животни за разплод в животновъдния обект на произход с цел да се докаже отсъствие на инфекция по време на този период от 6 месеца.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [II.1.2.3. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им.]</p>				

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>или [II.1.2.3. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и до датата на изпращането им, като Комисията е признала програмата за надзор, проведена при еднокопитните животни за разплод в животновъдния обект на произход с цел да се докаже отсъствие на инфекция по време на този период от 6 месеца.]</p> <p>II.2. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I, са получени от животни донори, които са с произход от животновъдни обекти</p> <p>II.2.1. където през предходните 30 дни преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през предходните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за сура в животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през предходните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> е докладвано за сура в животновъдния обект, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)</sup>или [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, на изследване за сура с някой от диагностичните методи, предвидени в част 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688 на Комисията, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като последното инфектирано животно е било преместено от животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [за най-малко 30 дни от датата на почистването и дезинфекцията, след като последното животно от видовете от списъка в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано.]</p> <p>II.2.2. където през предходните 6 месеца преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за дурин, и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през предходните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за дурин в животновъдния обект.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [през предходните 2 години преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> е докладвано за дурин в животновъдния обект, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)</sup>или [до подлагането на животните, останали в животновъдния обект, с изключение на кастрираните мъжки еднокопитни животни, на изследване за дурин с някой от диагностичните методи, предвидени в част 8 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети най-малко 6 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани, или след като инфектираните некастрирани мъжки еднокопитни животни са били кастрирани.]</p> <p><sup>(1)</sup>или [за най-малко 30 дни, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано и помещенията са били почистени и дезинфекцирани.]</p> <p>II.2.3. където през предходните 90 дни преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за инфекциозна анемия по конете, и</p> <p><sup>(1)</sup>или [през предходните 12 месеца преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не е докладвано за инфекциозна анемия по конете в животновъдния обект.]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>или [през предходните 12 месеца преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> е докладвано за инфекциозна анемия по конете в животновъдния обект, като след последното огнище по отношение на животновъдния обект са били наложени ограничения на движението</p> <p><sup>(1)</sup>или [до подлагането на еднокопитните животни, останали в животновъдния обект, на изследване за инфекциозна анемия по конете с диагностичния метод, предвиден в част 9 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/688, което изследване е показало отрицателни резултати и е извършено върху проби, взети двукратно през интервал от най-малко 3 месеца, след като инфектираните животни са били умъртвени и унищожени или заклани и животновъдният обект е бил почистен и дезинфекциран.]]</p> <p><sup>(1)</sup>или [за най-малко 30 дни, след като последното еднокопитно животно в животновъдния обект е било умъртвено и унищожено или заклано и помещенията са били почистени и дезинфекцирани.]]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.3. Ембрионите, получени <i>in vivo</i>, описани в част I, са събрани, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за събиране на ембриони<sup>(2)</sup>, който</p> <p>II.3.1. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>II.3.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 2 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.3. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup>, описани в част I, са събрани или произведени, обработени и съхранявани, както и изпратени от екипа за производство на ембриони<sup>(2)</sup>, който</p> <p>II.3.1. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>II.3.2. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в части 2 и 3 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686.]</p> <p>II.4. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I, са получени от животните донори, които</p> <p>II.4.1. не са ваксинирани срещу африканска чума по конете най-малко през последните 40 дни преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.4.2. не са ваксинирани срещу венецуелски енцефаломиелит по конете най-малко през последните 60 дни преди събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.4.3. са пребивавали в продължение на най-малко 3 месеца преди датата на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> в трета държава или територия или зона от нея, посочени в поле I.7.;</p> <p>II.4.4. за период от най-малко 30 дни преди датата на събирането<sup>(1)</sup>/производството<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и по време на периода на събирането</p> <p>II.4.4.1. са отглеждани в животновъдни обекти, които не са разположени в ограничителна зона, установена поради поява на африканска чума по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (sap) или нововъзникваща болест от значение за еднокопитните животни;</p> <p>II.4.4.2. са отглеждани в един-единствен животновъден обект, където не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете, дурин, сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), инфекциозна анемия по конете, заразен метрит по конете, инфекция с вируса на бяс и антракс;</p> <p>II.4.4.3. не са били в контакт с животни от животновъдни обекти, намиращи се в ограничителна зона, установена поради болестите, посочени в точка II.4.4.1., или от животновъдни обекти, които не отговарят на условията, посочени в подточка II.4.4.2.;</p> <p>II.4.5. не са били използвани за естествено покриване през период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> и между датата, на която са взети първите проби, посочени в точки II.4.8.1. и II.4.8.2., и датата на събиране на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>;</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.6. са прегледани от ветеринарния лекар на екипа или от член на екипа и в деня на събиране<sup>(1)</sup>/производство<sup>(1)</sup> на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup> не са показвали симптоми, нито клинични признаци на заразни болести по животните;</p> <p>II.4.7. са идентифицирани индивидуално съгласно предвиденото в член 21, параграф 2 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692;</p> <p>II.4.8. са подложени на изброените по-долу изследвания, посочени в част 4, глава II, точка 2, букви б) и в) от приложение II към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, както следва:</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.8.1. за инфекциозна анемия по конете (ИАК) — агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA) с отрицателен резултат, извършен върху кръвна проба, взета на .....<sup>(4)</sup>, което е не по-малко от 14 дни след датата на започване на периода, посочен в точка II.4.5, а изследването последно е извършено върху кръвна проба, взета на .....<sup>(4)</sup>, което е не повече от 90 дни преди датата на събиране на овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, предназначени за въвеждане в Съюза.]</p> <p>II.4.8.2. за заразен метрит по конете (ЗМК): изследване за идентификация на агента, показало отрицателен резултат и извършено върху най-малко две проби (натривки), взети през периода, посочен в точка II.4.5., най-малко от лигавиците на клиторните фоси и на клиторните синуси на кобилата донор</p> <p><sup>(4)или</sup> [II.4.8.2.1. двукратно върху проби, взети през интервал от не по-малко от 7 дни, на .....<sup>(4)</sup> и на .....<sup>(4)</sup>, при изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i> чрез посявка в микроаерофилни условия в продължение на най-малко 7 дни, направена през периода от 24 часа след вземането на пробите от животното донор или през периода от 48 часа, когато пробите се съхраняват на студено по време на транспортиране.]</p> <p><sup>(4)или/или</sup> [II.4.8.2.2. еднократно на .....<sup>(4)</sup>, при откриване на генома на <i>Taylorella equigenitalis</i> чрез полимеразна верижна реакция (PCR) или PCR в реално време, извършено в рамките на 48 часа след вземането на пробите от животното донор.]</p> <p>В нито един от случаите пробите, посочени в точки II.4.8.2.1. и II.4.8.2.2., не са били взети по-рано от 7 дни (при системно лечение) или 21 дни (при локално лечение) след антимикробно лечение на кобилата донор и са били поставени в транспортна среда с активен въглен, например среда на Amies, преди изпращането им в лабораторията.</p> <p>II.5. Овоцитите<sup>(1)</sup>/ембрионите<sup>(1)</sup>, описани в част I,</p> <p>II.5.1. са събрани, обработени и съхранявани в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в част 2<sup>(1)</sup>/част 3<sup>(1)</sup>/част 4<sup>(1)</sup>/част 5<sup>(1)</sup> и част 6 от приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.5.2. са поставени в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;</p> <p>II.5.3. са транспортирани в контейнер, който:</p> <p>II.5.3.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от екипа за събиране или производство на ембриони под отговорността на ветеринарния лекар на екипа или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.5.3.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(1)/(5)</sup>[II.5.3.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)(6)</sup>[II.5.4. са поставени в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.5.5. са транспортирани в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.6. Ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/ ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(1)</sup>, описани в част I, са заченати чрез изкуствено осеменяване, като е използвана сперма, която идва от център за събиране на сперма, животновъден обект за обработка на зародишни продукти или център за съхранение на зародишни продукти, одобрени за събиране, обработка и/или съхранение на сперма от компетентния орган на трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на сперма от еднокопитни животни, или от компетентния орган на държава членка<sup>(8)</sup>.]</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.7. Към средата за събиране, обработка, промиване или съхранение е добавен следният антибиотик или комбинация от антибиотици<sup>(10)</sup>: .....]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на овоцити и ембриони от еднокопитни животни, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на овоцитите и ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението и наименованието и адреса на екипа за събиране или производство на ембриони, от който е изпратена пратката с овоцити или ембриони. Само екипи за събиране или производство на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semem/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semem/equine_en</a></p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката с овоцити или ембриони.</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „Вид“: Посочете дали това са ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени овоцитите или ембрионите в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която са събрани или произведени овоцитите или ембрионите в пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на екипа за събиране или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



**ДЪРЖАВА**

**Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY**

<p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(2) Само екипи за събиране или производство на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a>.</p> <p>(3) Агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или тест ELISA за инфекциозна анемия по конете не се изискват за еднокопитни животни донори, които са пребивавали непрекъснато в Исландия от раждането, при условие че Исландия е останала официално свободна от инфекциозна анемия по конете и че преди и по време на периода на събиране на яйцеклетките или ембрионите и на използването на спермата за оплождане, в Исландия не са били въвеждани отвън еднокопитни животни и сперма, яйцеклетки и ембриони от тях.</p> <p>(4) Въведете дата в следния формат: дд.мм.гггг.</p> <p>(5) Приложимо за замразени овоцити или ембриони.</p> <p>(6) Приложимо за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от еднокопитни животни.</p> <p>(7) Не се прилага за овоцити.</p> <p>(8) Само център за събиране на сперма, животновъден обект за обработка на зародишни продукти или център за съхранение на зародишни продукти, включени в списъците на уебсайтовете на Комисията:                  - трета държава, територия или зона от нея:  <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en">https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en</a>                  - на държава членка: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></p> <p>(9) Задължително удостоверение, ако са добавени антибиотици.</p> <p>(10) Посочете наименованието(ята) на антибиотика(ците) и неговата(тяхната) концентрация.</p>		
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p>		<p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

## ГЛАВА 64

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ ОВОЦИТИ И ЕМБРИОНИ ОТ ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО СЛЕД 30 СЕПТЕМВРИ 2014 Г. И ПРЕДИ 21 АПРИЛ 2021 Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ EQUI-OOCYTES-EMB-V-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC		
		I.3 Централен компетент орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетент орган			
		I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката  Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход                      Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение                      Код по ISO на държавата			
	I.8 Регион на произход                      Код	I.10 Регион по местоназначение                      Код			
	I.11 Място на изпращане Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение  Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата			
		I.13 Място на товарене		I.14 Дата и час на заминаване	
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
		I.17			
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда		<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера                      Номер на пломбата					
I.20 Сертифицирано като или за		<input type="checkbox"/> Зародишни продукти			
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване  Трета държава                      Код по ISO на държавата		I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
		I.23			

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26	
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра		Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	II. Здравна информация		II.а	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC	
	Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар от държавата износител <sup>(1)</sup> ..... (наименование на държавата износител)					
удостоверявам, че:							
		II.1.	Яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> , описани в част I:				
		II.1.2.	са събрани <sup>(2)</sup> / произведени <sup>(2)</sup> от описания в поле I.11 екип <sup>(3)</sup> , който е одобрен и е под надзор в съответствие с глава I, раздел III от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО <sup>(4)</sup> и подлежи на инспекция от официален ветеринарен лекар най-малко веднъж всяка календарна година;				
		II.1.3.	са събрани <sup>(2)</sup> / произведени <sup>(2)</sup> , обработени и съхранявани в съответствие с изискванията в глава III, раздел II от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;				
		II.1.4.	са събрани от отделено от другите части на помещението или на стопанството място, което е в добро състояние и преди събирането е било почистено и дезинфекцирано;				
		II.1.5.	са изследвани, обработени и опаковани в лабораторни съоръжения, които не се намират в зона, подлежаща на мерките за забрана или карантина, установени в поле II.1.6, и в помещения, отделени от помещенията за съхранение на използвано оборудване и материали, които са били в контакт с животните донори, и от помещенията, в които се обработват животните донори;				
		II.1.6.	произхождат от кобили донори, които:				
		II.1.6.1.	са пребивавали непрекъснато за период от три месеца (или от въвеждането, ако са внесени директно от държава — членка на Съюза, по време на тримесечния период) в държавата износител или — в случай на регионализация в съответствие с член 13 от Директива 2009/156/ЕО <sup>(5)</sup> — в част от територията на държавата износител, която през посочения период				
			<ul style="list-style-type: none"> <li>– не се счита за инфектирана с африканска чума по конете в съответствие с член 5, параграф 2, букви а) и б) от Директива 2009/156/ЕО;</li> <li>– е била свободна от венецуелски енцефаломиелит по конете за период от най-малко две години;</li> <li>– е била свободна от сап и дурин за период от най-малко 6 месеца;</li> </ul>				
	<sup>(2)</sup> или	II.1.6.2.	произхождат от държава износител, която в деня на събиране е била свободна от везикулозен стоматит (ВС) за период от най-малко последните 6 месеца от тази дата.]				
	<sup>(2)</sup> или	II.1.6.2.	са подложени на вирус неутрализационен тест за везикулозен стоматит (ВС), показал отрицателен резултат и извършен при серумно разреждане 1:32, или на тест ELISA за ВС, показал отрицателен резултат и извършен съгласно съответната глава от Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на ОИЕ върху кръвна проба, взета на ..... <sup>(6)</sup> в рамките на 30 дни преди събирането на яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> .]				
	<sup>(2)</sup> или	II.1.6.3.	през периода от последните 30 дни преди датата на събирането са се намирали в стопанства под ветеринарен надзор, които от деня на събирането на яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> до датата на изпращането им са отговаряли на условията за стопанство, установени в член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО, и по-специално:]				
	<sup>(2)</sup> или	II.1.6.3.	при замразени яйцеклетки <sup>(2)</sup> /ембриони <sup>(2)</sup> — през периода от последните 30 дни преди датата на събирането са отглеждани в стопанства под ветеринарен надзор, които от деня на събирането на яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> до края на периода от 30 дни на задължително съхранение в одобрени помещения са отговаряли на условията за стопанство, установени в член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО, и по-специално:]				

ДЪРЖАВА

Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-V-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>или [II.1.6.3.1. след случай на някоя от посочените по-долу болести не всички намиращи се в стопанството животни от видове, възприемчиви към болестта, са заклани или умъртвени, а стопанството е било свободно:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– от всякакъв вид енцефаломиелит по конете за период от най-малко 6 месеца, считано от деня, в който страдащите от болестта еднокопитни животни са били заклани;</li> <li>– от инфекциозна анемия по конете най-малко за периода, необходим за получаване на отрицателен резултат от агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс), извършен върху проби, взети след клането на инфектираните животни двукратно през интервал от три месеца, от всяко едно от останалите еднокопитни животни,</li> <li>– от везикулозен стоматит за период от най-малко 6 месеца от последния регистриран случай,</li> <li>– от бяс за период от най-малко един месец от последния регистриран случай;</li> <li>– от антракс за период от най-малко 15 дни от последния регистриран случай.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>или [II.1.6.3.1. след случай на някоя от посочените по-долу болести всички намиращи се в стопанството животни от видове, възприемчиви към болестта, са заклани или умъртвени, а помещенията — дезинфекцирани, като стопанството е било свободно за период от най-малко 30 дни от всякакъв вид енцефаломиелит по конете, инфекциозна анемия по конете, везикулозен стоматит и бяс или за период от най-малко 15 дни — при случай на антракс, считано от деня, в който след унищожаването на животните дезинфекцията на помещенията е приключила задоволително.]</p> <p>II.1.6.4. през последните 30 дни преди събирането яйцеклетките<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> са били държани в стопанства, във всяко от които нито едно еднокопитно не е показало клинични признаци на заразен метрит по конете за период от най-малко 60 дни;</p> <p>II.1.6.5. не са били използвани за естествено покриване през период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на яйцеклетките<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и между датата на първите проби, посочени в точки II.1.6.6.1. и II.1.6.6.2., и датата на събиране на яйцеклетките<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup>;</p> <p>II.1.6.6. са подложени на изброените по-долу изследвания, които отговарят най-малко на изискванията на съответната глава от Ръководството за стандарти за диагностични тестове и ваксини за сухоземни животни на OIE и са извършени от лаборатория, която е призната от компетентния орган и в чиято акредитация са включени изброените по-долу изследвания, като акредитацията ѝ е еквивалентна на предвидената в член 12 от Регламент (ЕО) № 882/2004<sup>(7)</sup>, както следва:</p> <p><sup>(8)</sup>[II.1.6.6.1. за инфекциозна анемия по конете (ИАК) — агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или ензимно-свързан имуносорбентен анализ (ELISA) с отрицателен резултат, извършен върху кръвна проба, взета на .....<sup>(6)</sup>, което е не по-малко от 14 дни след датата на започване на периода, посочен в точка II.1.6.5, а изследването последно е извършено върху кръвна проба, взета на .....<sup>(6)</sup>, което е не повече от 90 дни преди датата на събиране на яйцеклетките<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup>, предназначени за внос в Съюза.]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>II.1.6.6.2. за заразен метрит по конете (ЗМК): изследване за идентификация на агента, показало отрицателен резултат и извършено върху най-малко две проби (натривки), взети през периода, посочен в точка II.1.6.5., най-малко от лигавиците на клиторните фоси и на клиторните синуси на кобилата донор</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.1.6.6.2.1. двукратно върху проби, взети през интервал от не по-малко от 7 дни, на .....<sup>(6)</sup> и на .....<sup>(6)</sup>, при изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i> чрез посявка в микроаерофилни условия в продължение на най-малко 7 дни, направена в рамките на 24 часа след вземането на пробите от животното донор или в рамките на 48 часа, когато пробите се съхраняват на студено по време на транспортиране.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [II.1.6.6.2.2. еднократно на .....<sup>(6)</sup>, при откриване на генома на <i>Taylorella equigenitalis</i> чрез полимеразна верижна реакция (PCR) или PCR в реално време, извършено в рамките на 48 часа след вземането на пробите от животното донор.]</p> <p>В нито един от случаите пробите, посочени в точки II.1.6.6.2.1 и II.1.6.6.2.2, не са били взети по-рано от 7 дни (при системно лечение) или 21 дни (при локално лечение) след антимикробно лечение на жребеца донор и са били поставени в транспортна среда с активен въглен, например среда на Amies, преди изпращането им в лабораторията;</p> <p>II.1.6.7. доколкото ми е известно и мога да констатирам, животните не са били в контакт с еднокопитни животни, страдащи от инфекциозна или заразна болест, през периода от 15 дни непосредствено преди събирането;</p> <p>II.1.6.8. в деня на събирането на яйцеклетките<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> не са показали клинични признаци на инфекциозно или заразно заболяване;</p> <p>II.1.7. са събрани<sup>(2)</sup>/произведени<sup>(2)</sup> след датата, на която описаният в поле I.11 екип за събиране<sup>(2)</sup>/производство<sup>(2)</sup> на ембриони е бил одобрен от компетентния орган на държавата износител;</p> <p>II.1.8. са обработени и съхранявани при одобрени условия за период от най-малко 30 дни непосредствено след тяхното събиране<sup>(2)</sup>/производство<sup>(2)</sup> и са транспортирани при условия, отговарящи на изискванията, установени в глава III, раздел II от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;</p> <p>II.2. Описаните в част I ембриони са заченати чрез изкуствено осеменяване<sup>(1)</sup>/ в резултат на оплождаване <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>, като е използвана сперма, отговаряща на изискванията на Директива 92/65/ЕИО и идваща от центрове за събиране на сперма, одобрени съгласно член 11, параграф 2 или член 17, параграф 3, буква б) от Директива 92/65/ЕИО<sup>(9)</sup> и разположени съответно в държава — членка на Съюза, или в трета държава или части от територията на трета държава, посочени в колони 2 и 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/659 на Комисията, от които е разрешен вносът на сперма, събрана от регистрирани коне, регистрирани еднокопитни животни или еднокопитни животни за разплод и за продукция, в съответствие с член 4 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/659 на Комисията и които са посочени в колони 11, 12 и 13 от приложение I към същия регламент<sup>(10)(11)</sup>;</p> <p><sup>(12)</sup>[II.3. Яйцеклетките, използвани за производство <i>in vitro</i> на описаните в част I ембриони, отговарят на изискванията, посочени в приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, и по-специално на изискванията, установени в точки II.1.1.—II.1.8. от настоящия сертификат.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на овоцити и ембриони от еднокопитни животни, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на овоцитите и ембрионите.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.

**Част I:**

Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на екипа за събиране на ембриони или на екипа за производство на ембриони, от който яйцеклетките/ембрионите са събрани/произведени, обработени и съхранявани и който е одобрен в съответствие с член 17, параграф 3, буква б) от Директива 92/65/ЕИО и е включен в списъците, публикувани на уебсайта на Комисията:  
[http://ec.europa.eu/food/animal/semen\\_ova/equine/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm).

Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.

Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.

Поле I.27: „*Вид*“: Посочете дали това са ембриони, получени *in vivo*, яйцеклетки, получени *in vivo*, ембриони, произведени *in vitro*, или микроманипулирани ембриони.

„*Идентификационен номер*“: Идентичността на донора съответства на официалната идентификация на животното.

*Дата на събиране/производство*: Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.

**Част II:**

- (1) Само трети държави или части от територията на трети държави, посочени в колона I от приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, от които също е разрешено въвеждането в Съюза на еднокопитни животни, предназначени за клане, както е посочено в колона 3 от посоченото приложение.
- (2) Заличете според случая.
- (3) Само екипи за събиране или производство на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 17, параграф 3, буква б) от Директива 92/65/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: [https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en).
- (4) Директива 92/65/ЕИО на Съвета от 13 юли 1992 г. за определяне на ветеринарно-санитарните изисквания относно търговията и вноса в Общността на животни, сперма, яйцеклетки и ембриони, които не са предмет на ветеринарно-санитарните изисквания, определени в специалните правила на Общността, посочени в приложение А, раздел I към Директива 90/425/ЕИО (ОВ L 268, 14.9.1992 г., стр. 54).
- (5) Директива 2009/156/ЕО на Съвета от 30 ноември 2009 г. относно ветеринарно-санитарните условия, регулиращи движението и вноса от трети страни на еднокопитни животни (ОВ L 192, 23.7.2010 г., стр. 1).
- (6) Въведете дата. (следвайте насоките в част II от рубриката „Забележки“).
- (7) Регламент (ЕО) № 882/2004 на Европейския парламент и на Съвета от 29 април 2004 г. относно официалния контрол, провеждан с цел осигуряване на проверка на съответствието със законодателството в областта на фуражите и храните и правилата за опазване здравето на животните и хуманното отношение към животните (ОВ L 165, 30.4.2004 г., стр. 1).
- (8) Агар гел имунодифузионен тест (AGID или тест на Когинс) или тест ELISA за инфекциозна анемия по конете не се изискват за еднокопитни животни донори, които са пребивавали непрекъснато в Исландия от раждането, при условие че Исландия е останала официално свободна от инфекциозна анемия по конете и че преди и по време на периода на събиране на яйцеклетките или ембрионите и на използването на спермата за оплождане, в Исландия не са били въведени отвън еднокопитни животни и сперма, яйцеклетки и ембриони от тях.

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>(9) Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган на трета държава, територия или зона от нея, включени в списък в приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията по отношение на сперма от еднокопитни животни, или от компетентния орган на държава членка.</p> <p>(10) Разрешен е вносът на сперма от еднокопитни животни от трети държави, посочени в колона 2 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/659 на Комисията, при условие че спермата е събрана в описаната в колона 4 част от територия на третата държава от жребец донор от категорията еднокопитни животни, посочена в колона 11, 12 или 13 от приложение I към същия регламент.</p> <p>(11) Не се прилага за яйцеклетки.</p> <p>(12) Заличава се, ако нито един от ембрионите от пратката не е произведен чрез оплождане <i>in vitro</i> на яйцеклетки.</p>
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис



## ГЛАВА 65

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАПАСИ ОТ ОВОЦИТИ И ЕМБРИОНИ ОТ ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ, СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С ДИРЕКТИВА 92/65/ЕИО СЛЕД 31 АВГУСТ 2010 Г. И ПРЕДИ 1 ОКТОМВРИ 2014 Г., ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЕКИПА ЗА СЪБИРАНЕ ИЛИ ПРОИЗВОДСТВО НА ЕМБРИОНИ, ОТ КОЙТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ ОВОЦИТИТЕ ИЛИ ЕМБРИОНИТЕ (ОБРАЗЕЦ EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC		
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД		
		I.4 Местен компетентен орган			
		I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката  Име Адрес  Държава Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение Код по ISO на държавата			
	I.8 Регион на произход Код	I.10 Регион по местоназначение Код			
	I.11 Място на изпращане Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението	I.12 Местоназначение  Име Адрес Държава Код по ISO на държавата Регистрационен номер/номер на одобрението			
		I.13 Място на товарене			
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> жп транспорт Идентификация <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> ППС	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане			
		I.17			
	I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
	I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера		Номер на пломбата		
	I.20 Сертифицирано като или за		<input type="checkbox"/> Зародишни продукти		
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване Трета държава Код по ISO на държавата	I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар				
	I.23				

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26	
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра		Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	II. Здравна информация		II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
	Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар от държавата износител <sup>(1)</sup> ..... (наименование на държавата износител)				
удостоверявам, че:						
II.1. Яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> , описани в част I:						
II.1.2. са събрани <sup>(2)</sup> / произведени <sup>(2)</sup> от описания в поле I.11 екип <sup>(3)</sup> , който е одобрен и е под надзор в съответствие с глава I, раздел III от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО и подлежи на инспекция от официален ветеринарен лекар най-малко веднъж всяка календарна година;						
II.1.3. са събрани <sup>(2)</sup> / произведени <sup>(2)</sup> , обработени и съхранявани в съответствие с изискванията в глава III, раздел II от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;						
II.1.4. са събрани на отделно от другите части на помещението или на стопанството място, което е в добро състояние и преди събирането е било почистено и дезинфекцирано;						
II.1.5. са изследвани, обработени и опаковани в лабораторни съоръжения, които не се намират в зона, подлежаща на мерките за забрана или карантина, установени в поле II.1.6, и в помещения, отделени от помещенията за съхранение на използвано оборудване и материали, които са били в контакт с животните донори, и от помещенията, в които се обработват животните донори;						
II.1.6. произхождат от кобили донори, които:						
II.1.6.1. са пребивавали непрекъснато в продължение на три месеца (или от въвеждането, ако са внесени директно от държава — членка на Европейския съюз, по време на тримесечния период) в държавата износител или — в случай на регионализация в съответствие с член 13 от Директива 2009/156/ЕО <sup>(4)</sup> — в част от територията на държавата износител, която през този период						
<ul style="list-style-type: none"> <li>— не се счита за инфектирана с африканска чума по конете в съответствие с член 5, параграф 2, букви а) и б) от Директива 2009/156/ЕО;</li> <li>— е била свободна от венецуелски енцефаломиелит по конете в продължение на най-малко 2 години,</li> <li>— е била свободна от сап и дурин в продължение на най-малко 6 месеца;</li> </ul>						
<sup>(2)или</sup> [II.1.6.2. произхождат от държава износител, която в деня на събиране е била свободна от везикулозен стоматит в продължение на най-малко 6 месеца.]						
<sup>(2)или</sup> [II.1.6.2. са изследвани с вирус неутрализационен тест за везикулозен стоматит върху кръвна проба, взета на ..... <sup>(5)</sup> , в рамките на 30 дни преди събирането, с отрицателен резултат при серумно разреждане 1:12.]						
<sup>(2)или</sup> [II.1.6.3. през периода от последните 30 дни преди събирането са се намирали в стопанства под ветеринарен надзор, които от деня на събирането на яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> до датата на изпращането им са отговаряли на условията за стопанство, установени в член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО, и по-специално:]						
<sup>(2)или</sup> [II.1.6.3. през периода от последните 30 дни преди събирането са се намирали в стопанства под ветеринарен надзор, които от деня на събирането на яйцеклетките <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> до — при замразени яйцеклетки <sup>(2)</sup> / ембриони <sup>(2)</sup> — изгичането на периода от 30 дни на задължително съхранение в одобрени помещения, са отговаряли на условията за стопанство, установени в член 4, параграф 5 от Директива 2009/156/ЕО, и по-специално:]						

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>или [II.1.6.3.1. след случай на някоя от посочените по-долу болести не всички намиращи се в стопанството животни от видове, възприемчиви към болестта, са заклани или умъртвени, а стопанството е било свободно:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– от всякакъв вид енцефаломиелит по конете в продължение на най-малко шест месеца, считано от деня, в който страдащите от болестта еднокопитни животни са били заклани;</li> <li>– от инфекциозна анемия по конете в продължение на най-малко периода, необходим за получаване на отрицателен резултат от агар гел имунодифузионен тест (тест на Когинс), извършен върху проби, взети след клането на инфектираните животни двукратно през интервал от три месеца от всяко едно от останалите еднокопитни животни;</li> <li>– везикулозен стоматит в продължение на най-малко 6 месеца от последния регистриран случай;</li> <li>– от бяс в продължение на най-малко един месец от последния регистриран случай;</li> <li>– от антракс в продължение на най-малко 15 дни от последния регистриран случай.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>или [II.1.6.3.1. след случай на някоя от посочените по-долу болести всички намиращи се в стопанството животни от видове, възприемчиви към болестта, са заклани или умъртвени, а помещенията — дезинфекцирани, като стопанството е било свободно в продължение на най-малко 30 дни от всякакъв вид енцефаломиелит по конете, инфекциозна анемия по конете, везикулозен стоматит и бяс, или 15 дни — при случай на антракс, считано от деня, в който след унищожаването на животните дезинфекцията на помещенията е приключила задоволително.]</p> <p>II.1.6.4. през последните 30 дни преди събирането са отглеждани в стопанства, в нито едно от които не е имало клинични признаци на заразен метрит по конете в продължение на най-малко 60 дни;</p> <p>II.1.6.5. не са били използвани за естествено покриване през периода от най-малко 30 дни преди датата на събиране на яйцеклетките или ембрионите и между датата на първите проби, посочени в точки II.1.6.6 и II.1.6.7, и датата на събиране на яйцеклетките и ембрионите;</p> <p>II.1.6.6. са били подложени на агар гел имунодифузионен тест (тест на Когинс) или на тест ELISA за инфекциозна анемия по конете с отрицателен резултат, като тестът е бил извършен върху кръвна проба, взета на .....<sup>(5)</sup>, което е през последните 30 дни преди датата на първото събиране на яйцеклетките или ембрионите, а последният тест е извършен върху кръвна проба, взета на .....<sup>(5)</sup>, което е не повече от 90 дни преди събирането на яйцеклетките или ембрионите<sup>(6)</sup>;</p> <p>II.1.6.7. са подложени на изследване за идентификация на агента за заразен метрит по конете чрез изолиране на <i>Taylorella equigenitalis</i> след посявка в продължение на 7 до 14 дни, показало отрицателен резултат във всеки от случаите и извършено върху проби, взети през предходните 30 дни преди датата на първото събиране на яйцеклетки или ембриони от лигавиците на клиторните фоси и на клиторните синуси през два последователни естрални периода на .....<sup>(5)</sup> и на .....<sup>(5)</sup>, и върху допълнителна проба от посявка, взета през един от естралните периоди от маточната шийка на .....<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.1.6.8. доколкото ми е известно и мога да констатирам, животните не са били в контакт с еднокопитни животни, страдащи от инфекциозна или заразна болест, през 15-те дни непосредствено преди събирането;</p>
--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p>II.1.6.9. в деня на събирането на яйцеклетките<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> не са показали клинични признаци на инфекциозно или заразно заболяване;</p> <p>II.1.7. са събрани<sup>(2)</sup>/произведени<sup>(2)</sup> след датата, на която описаният в поле I.11 екип за събиране<sup>(2)</sup>/производство<sup>(2)</sup> на ембриони е бил одобрен от компетентния орган на държавата износител;</p> <p>II.1.8. са обработени и съхранявани при одобрени условия в продължение на най-малко 30 дни непосредствено след тяхното събиране<sup>(2)</sup>/производство<sup>(2)</sup> и са транспортирани при условия, отговарящи на изискванията, установени в глава III, раздел II от приложение Г към Директива 92/65/ЕИО;</p> <p>II.2. Описаните в част I ембриони са заченати чрез изкуствено осеменяване<sup>(2)</sup>/ в резултат на оплождане <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>, като е използвана сперма, отговаряща на изискванията на Директива 92/65/ЕИО и идваща от центрове за събиране на сперма, одобрени съгласно член 11, параграф 2 или член 17, параграф 3, буква б) от Директива 92/65/ЕИО и разположени съответно в държава — членка на Европейския съюз, или в трета държава или части от територията на трета държава, посочени в колони 2 и 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/659 на Комисията, от които е разрешен вносът на сперма, събрана от регистрирани коне, регистрирани еднокопитни животни или еднокопитни животни за разплод и за продукция, в съответствие с член 4 от Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/659 на Комисията и които са посочени в колони 11, 12 и 13 от приложение I към същия регламент<sup>(7)(8)</sup>;</p> <p>II.3. Яйцеклетките, използвани за производство <i>in vitro</i> на описаните по-горе ембриони, отговарят на изискванията, посочени в приложение Г към Директива 92/65/ЕИО, и по-специално на изискванията, установени в точки II.1.1.—II.1.8. от настоящия сертификат<sup>(2)</sup>.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на овоцити и ембриони от еднокопитни животни, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на овоцитите и ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: Мястото на изпращане съответства на екипа за събиране на ембриони или на екипа за производство на ембриони, от който яйцеклетките/ембрионите са събрани/произведени, обработени и съхранявани и който е одобрен в съответствие с член 17, параграф 3, буква б) от Директива 92/65/ЕИО на Съвета и е включен в списъците, публикувани на уебсайта на Комисията: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a>.</p> <p>Поле I.19: Посочете идентификацията на контейнера и номера на пломбата.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „Вид“: посочете дали това са ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони. „Идентификационен номер“: Идентичността на донора съответства на официалната идентификация на животното. Дата на събиране/производство: Датата на събиране се посочва в следния формат: дд/мм/гггг.</p>
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

<b>Част II:</b>	
(1)	Само трети държави или части от територията на трети държави, посочени в колона I от приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията, от които също е разрешено въвеждането в Съюза на еднокопитни животни, предназначени за клане, както е посочено в колона 3 от посоченото приложение.
(2)	Заличете според случая.
(3)	Само екипи за събиране или производство на ембриони, включени в списък, съставен в съответствие с член 17, параграф 3, буква б) от Директива 92/65/ЕИО и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semenequine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semenequine_en</a>
(4)	ОВ L 192, 23.7.2010 г., стр. 1.
(5)	Введете дата.
(6)	Агар гел имунодифузионен тест (тест на Когинс) или тест ELISA за инфекциозна анемия по конете не се изискват за еднокопитни животни донори, които са пребивавали непрекъснато в Исландия от раждането, при условие че Исландия е останала официално свободна от инфекциозна анемия по конете и че преди и по време на периода на събиране на спермата, в Исландия не са били въведени отвън еднокопитни животни и сперма, овоцити и ембриони от тях.
(7)	Само центрове за събиране на сперма, одобрени от компетентния орган на трета държава, територия или зона от нея, включени в списък в приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 по отношение на сперма от еднокопитни животни, или от компетентния орган на държава членка.
(8)	Не се прилага за яйцеклетки.
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис

## ГЛАВА 66

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ, ИЗБРОЕНИ ПОДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЖИВОТНОВЪДНИЯ ОБЕКТ ЗА ОБРАБОТКА НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.;
- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.;
- ооцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;
- запаси от ооцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от ооцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.

## (ОБРАЗЕЦ EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС			
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес  Държава	<b>I.2 Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a Референтен номер в IMSOC</b>		
	Код по ISO на държавата	<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	QR КОД		
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>			
	<b>I.5 Получател/вносителя</b> Име Адрес  Държава	<b>I.6 Оператор, отговарящ за пратката</b>  Име  Адрес  Държава			
	Код по ISO на държавата	Код по ISO на държавата			
	<b>I.7 Държава на произход</b>	Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b>	Код по ISO на държавата	
	<b>I.8 Регион на произход</b>	Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b>	Код	
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес  Държава	Регистрационен номер/номер на одобрението	<b>I.12 Местоназначение</b>  Име  Адрес  Държава		
	Код по ISO на държавата	Код по ISO на държавата			
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>			
<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плователен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	<b>I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>				
	<b>I.17 Придружаващи документи</b>  Вид  Държава Референтен номер на търговския документ				
	Код  Код по ISO на държавата				

<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b>		Номер на пломбата	
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>			
	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти			
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване		<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар	
	Трета държава	Код по ISO на държавата	<b>I.23</b>	
<b>I.24</b>	<b>Общ брой опаковки</b>	<b>I.25</b> <b>Общо количество</b>	<b>I.26</b>	
<b>I.27</b>	<b>Описание на пратката</b>			
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство
				Изследване



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

Част II: Сертификация/удостоверяване	II. Здравна информация	II.a	II.б
	Референтен номер на сертификата		Референтен номер в IMSOC
	<p>Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:</p> <p>II.1. Животновъдният обект за обработка на зародишни продукти<sup>(1)</sup>, описан в поле I.11, където спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите, получени <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/ембрионите, произведени <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/микроманипулираните ембриони<sup>(2)</sup>, предназначени за износ за Европейския съюз, е(са) обработена(и) и съхранявана(и):</p> <p>II.1.1. се намира в трета държава, територия или зона от нея</p> <p>II.1.1.1. от които е разрешено въвеждането в Съюза на сперма<sup>(2)</sup>/овоцити<sup>(2)</sup>/ембриони<sup>(2)</sup> от еднокопитни животни и които са включени в списъка в приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;</p> <p>II.1.1.2. където африканска чума по конете, венецуелски енцефаломиелит по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), сура (<i>Trypanosoma evansi</i>), дурин (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), инфекциозна анемия по конете, инфекция с вируса на бяс, антракс, инфекция с вируса на артерита по конете и заразен метрит по конете (<i>Taylorella equigenitalis</i>) подлежат на обявяване;</p> <p>II.1.1.3. свободни от африканска чума по конете за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> до датата на изпращането ѝ/им в съответствие с член 22, параграф 2, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията и където не е провеждана системна ваксинация срещу африканска чума по конете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им в съответствие с член 22, параграф 4, буква б) от посочения регламент;</p> <p>II.1.1.4. където не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им;</p> <p>II.1.1. е животновъден обект;</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.1.2.1. където не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) за период от най-малко 36 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.1.2.1. където не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им, като Комисията е признала програмата за надзор, проведена при еднокопитните животни за разплод в животновъдния обект на произход с цел да се докаже отсъствие на инфекция по време на този период от 6 месеца.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.1.2.2. където не е докладвано за дурин за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]</p>		

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>или [II.1.2.2. където не е докладвано за дурин за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup>/ производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/ овоцитите<sup>(2)</sup>/ ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им, като Комисията е признала програмата за надзор, проведена при еднокопитните животни за разплод в животновъдния обект на произход с цел да се докаже отсъствие на инфекция по време на този период от 6 месеца.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.1.2.3. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/ овоцитите<sup>(2)</sup>/ ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [II.1.2.3. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/ производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/ овоцитите<sup>(2)</sup>/ ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им, като Комисията е признала програмата за надзор, проведена при еднокопитните животни за разплод в животновъдния обект на произход с цел да се докаже отсъствие на инфекция по време на този период от 6 месеца.]</p> <p>II.1.2. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>II.1.3. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 4 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p> <p>II.2. Спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup>, описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и</p> <p>II.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [се намира в държавата износител.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [се намира в .....<sup>(4)</sup>, и е(са) внесена(и) в държавата износител при условия, които са най-малко толкова строги, колкото условията за въвеждане в Съюза на сперма<sup>(2)</sup>/ овоцити<sup>(2)</sup>/ ембриони <sup>(2)</sup> от еднокопитни животни в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p>II.2.2. е(са) преместена(и) в животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, описан в поле I.11, при условия, които са най-малко толкова строги, колкото посочените в:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец EQUI-SEM-A-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-B-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-C-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-D-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>II.2.3. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.4. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;</p> <p>II.2.5. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(2)(6)</sup>II.2.5.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)(7)</sup>II.2.6. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.7. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма, овоцити и ембриони от еднокопитни животни, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата, овоцитите и ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „<i>Място на изпращане</i>“: посочете уникалния номер на одобрението и името и адреса на животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, овоцити или ембриони. Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en</a></p> <p>Поле I.12: „<i>Местоназначение</i>“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, овоцити или ембриони.</p>
--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>Поле I.17:</p> <p>Поле I.19:</p> <p>Поле I.24:</p> <p>Поле I.27:</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само животновъдни обекти за обработка на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията:</p> <p><a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en</a></p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само одобрени животновъдни обекти за зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията:</p> <p><a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en</a></p> <p>(4) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404, и държавите — членки на ЕС.</p> <p>(5) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, ооцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел ооцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти на изпращане на спермата, ооцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p>	<p>„Придружаващи документи“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответства(т) на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаваш(и) спермата, ооцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел ооцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, ооцитите или ембрионите, до животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Посочете номера на пломбата.</p> <p>Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>„Вид“: посочете дали това е/са сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ооцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, ооцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, ооцитите и/или ембрионите в пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени ооцитите или ембрионите.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p>
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) Приложимо за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>(7) Приложимо за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от еднокопитни животни.</p>
<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>	

## ГЛАВА 67

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС ЗАРОДИШНИТЕ ПРОДУКТИ, ИЗБРОЕНИ ПО-ДОЛУ, ИЗПРАТЕНИ СЛЕД 20 АПРИЛ 2021 Г. ОТ ЦЕНТЪРА ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ЗАРОДИШНИ ПРОДУКТИ:**

- сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;
- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.;
- запаси от сперма от еднокопитни животни, събрана, обработена и съхранявана в съответствие с Директива 92/65/ЕИО преди 1 септември 2010 г.;
- овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 след 20 април 2021 г.;
- запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани или произведени, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 30 септември 2014 г. и преди 21 април 2021 г.;
- запаси от овоцити и ембриони от еднокопитни животни, събрани, обработени и съхранявани в съответствие с Директива 92/65/ЕИО след 31 август 2010 г. и преди 1 октомври 2014 г.

## (ОБРАЗЕЦ EQUI-GP-STORAGE-ENTRY)

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	<b>I.1 Изпращач/износител</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.2 Референтен номер на сертификата</b>	<b>I.2a Референтен номер в IMSOC</b>	
		<b>I.3 Централен компетентен орган</b>	<b>QR КОД</b>	
		<b>I.4 Местен компетентен орган</b>		
	<b>I.5 Получател/вносител</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата	<b>I.6 Оператор, отговарящ за пратката</b> Име Адрес Държава Код по ISO на държавата		
	<b>I.7 Държава на произход</b> Код по ISO на държавата	<b>I.9 Държава по местоназначение</b> Код по ISO на държавата		
	<b>I.8 Регион на произход</b> Код	<b>I.10 Регион по местоназначение</b> Код		
	<b>I.11 Място на изпращане</b> Име Адрес Държава Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата	<b>I.12 Местоназначение</b> Име Адрес Държава Регистрационен номер/номер на одобрението Код по ISO на държавата		
	<b>I.13 Място на товарене</b>	<b>I.14 Дата и час на заминаване</b>		
	<b>I.15 Транспортно средство</b> <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС Идентификация	<b>I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане</b>		
		<b>I.17 Придружаващи документи</b> Вид Държава Референтен номер на търговския документ Код Код по ISO на държавата		

<b>I.18</b>	<b>Условия на транспортиране</b>	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени
<b>I.19</b>	<b>Номер на контейнера/номер на пломбата</b>		Номер на пломбата	
	Номер на контейнера			
<b>I.20</b>	<b>Сертифицирано като или за</b>			
	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти			
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> За транзитно преминаване		<b>I.22</b> <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар	
	Трета държава	Код по ISO на държавата	<b>I.23</b>	
<b>I.24</b>	<b>Общ брой опаковки</b>	<b>I.25</b> <b>Общо количество</b>	<b>I.26</b>	
<b>I.27</b>	<b>Описание на пратката</b>			
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория	Идентификационен номер	Количество
Вид		Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра	Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство
				Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	II. Здравна информация		Образец на сертификат EQUI-GP-STORAGE-ENTRY	
	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б.	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:			
	II.1. Центърът за съхранение на зародишни продукти <sup>(1)</sup> , описан в поле I.11, където спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите, получени <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> /микроманипулираните ембриони <sup>(2)</sup> , предназначени за износ за Европейския съюз, е(са) съхранявана(и):			
	II.1.1. се намира в трета държава, територия или зона от нея			
	II.1.1.1. от които е разрешено въвеждането в Съюза на сперма <sup>(2)</sup> /овоцити <sup>(2)</sup> /ембриони <sup>(2)</sup> от еднокопитни животни и които са включени в списъка в приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;			
	II.1.1.2. където африканска чума по конете, венецуелски енцефаломиелит по конете, инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap), сура ( <i>Trypanosoma evansi</i> ), дурин ( <i>Trypanosoma equiperdum</i> ), инфекциозна анемия по конете, инфекция с вируса на бяс, антракс, инфекция с вируса на артерита по конете и заразен метрит по конете ( <i>Taylorella equigenitalis</i> ) подлежат на обявяване;			
	II.1.1.3. свободни от африканска чума по конете за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им в съответствие с член 22, параграф 2, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията и където не е провеждана системна ваксинация срещу африканска чума по конете за период от най-малко 12 месеца непосредствено преди събирането на спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им в съответствие с член 22, параграф 4, буква б) от посочения регламент;			
	II.1.1.4. където не е докладвано за венецуелски енцефаломиелит по конете за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им;			
	II.1.2. е животновъден обект;			
	<sup>(2)</sup> или [II.1.2.1. където не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) за период от най-малко 36 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]			
	<sup>(2)</sup> или [II.1.2.1. където не е докладвано за инфекция с <i>Burkholderia mallei</i> (cap) за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им, като Комисията е признала програмата за надзор, проведена при еднокопитните животни за разплод в животновъдния обект на произход с цел да се докаже отсъствие на инфекция по време на този период от 6 месеца.]			
<sup>(2)</sup> или [II.1.2.2. където не е докладвано за дурин за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup> /производството <sup>(2)</sup> на спермата <sup>(2)</sup> /овоцитите <sup>(2)</sup> /ембрионите <sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]				



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>или [П.1.2.2. където не е докладвано за дурин за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди събирането <sup>(2)</sup>/ производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/ овоцитите<sup>(2)</sup>/ ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им, като Комисията е признала програмата за надзор, проведена при еднокопитните животни за разплод в животновъдния обект на произход с цел да се докаже отсъствие на инфекция по време на този период от 6 месеца.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [П.1.2.3. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) за период от най-малко 24 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/ овоцитите<sup>(2)</sup>/ ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им.]</p> <p><sup>(2)</sup>или [П.1.2.3. където не е докладвано за сура (<i>Trypanosoma evansi</i>) за период от най-малко 6 месеца непосредствено преди събирането<sup>(2)</sup>/ производството<sup>(2)</sup> на спермата<sup>(2)</sup>/ овоцитите<sup>(2)</sup>/ ембрионите<sup>(2)</sup> и до датата на изпращането ѝ/им, като Комисията е признала програмата за надзор, проведена при еднокопитните животни за разплод в животновъдния обект на произход с цел да се докаже отсъствие на инфекция по време на този период от 6 месеца.]</p> <p>П.1.2. е одобрен и включен в списък от компетентния орган на третата държава или територия;</p> <p>П.1.3. отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 5 от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686 на Комисията.]</p> <p>П.2. Спермата<sup>(2)</sup>/овоцитите<sup>(2)</sup>/ембрионите<sup>(2)</sup>, описана(и) в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и</p> <p>П.2.1. е(са) събрана(и) или произведена(и), обработена(и) и съхранявана(и) в център за събиране на сперма<sup>(2)(3)</sup>/от екип за събиране на ембриони<sup>(2)(3)</sup>/от екип за производство на ембриони<sup>(2)(3)</sup> и/или обработена(и) и съхранявана(и) в животновъден обект за обработка на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, и/или съхранявана(и) в център за съхранение на зародишни продукти<sup>(2)(3)</sup>, който отговаря на изискванията по отношение на отговорностите, оперативните процедури, съоръженията и оборудването, определени в част 1<sup>(2)</sup>/част 2<sup>(2)</sup>/част 3<sup>(2)</sup>/част 4<sup>(2)</sup>/част 5<sup>(2)</sup> от приложение I към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686, и</p> <p><sup>(2)</sup>или [се намира в държавата износител.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [се намира в .....<sup>(4)</sup>, и е(са) внесена(и) в държавата износител при условия, които са най-малко толкова строги, колкото условията за въвеждане в Съюза на сперма<sup>(2)</sup>/ овоцити<sup>(2)</sup>/ ембриони <sup>(2)</sup> от еднокопитни животни в съответствие с Регламент (ЕС) 2016/429 и Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.]</p> <p>П.2.2. е(са) преместена(и) в центъра за съхранение на зародишни продукти, описан в поле I.11, при условия, които са най-малко толкова строги, колкото посочените в:</p> <p><sup>(2)</sup>или [образец EQUI-SEM-A-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-B-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-C-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-SEM-D-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY <sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец EQUI-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 1 в част I, раздел А от приложение III към Регламент (ЕС) 2018/659<sup>(5)</sup>.]</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>и/или [образец 2 в част 1, раздел Б от приложение III към Регламент (ЕС) 2018/659<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 3 в част 1, раздел В от приложение III към Регламент (ЕС) 2018/659<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 4 в част 1, раздел Г от приложение III към Регламент (ЕС) 2018/659<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 1 в част 2, раздел А от приложение II към Решение 2010/471/ЕС<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 2 в част 2, раздел Б от приложение II към Решение 2010/471/ЕС<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образец 3 в част 2, раздел В от приложение II към Решение 2010/471/ЕС<sup>(5)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>и/или [образеца в приложението към Решение 96/539/ЕО на Комисията<sup>(5)</sup>.]</p> <p>II.2.3. е(са) събрана(и), обработена(и) и съхранявана(и) в съответствие с ветеринарно-здравните изисквания, посочени в приложение III към Делегиран регламент (ЕС) 2020/686;</p> <p>II.2.4. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, на които е поставена маркировка в съответствие с изискванията, предвидени в член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, като тази маркировка е посочена в поле I.27;</p> <p>II.2.5. е(са) транспортирана(и) в контейнер, който:</p> <p>II.2.5.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от центъра за съхранение на зародишни продукти под отговорността на ветеринарния лекар на центъра или на официален ветеринарен лекар, а върху пломбата фигурира номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.2.5.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(6)</sup>[II.2.5.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(7)</sup>[II.2.6. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.7. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма, овоцити и ембриони от еднокопитни животни, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата, овоцитите и ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p>
--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „<i>Място на изпращане</i>“: посочете уникалния номер на одобрението и наименованието и адреса на центъра за съхранение на зародишни продукти, от който е изпратена пратката със сперма, овоцити и/или ембриони. Само център за съхранение на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en</a></p> <p>Поле I.12: „<i>Местоназначение</i>“: посочете адреса и уникалния регистрационен номер или уникалния номер на одобрението на животновъдния обект по местоназначение на пратката със сперма, овоцити и/или ембриони.</p> <p>Поле I.17: „<i>Придружаващи документи</i>“: номерът(ата) на свързания(ите) оригинален(ни) сертификат(и) съответства(т) на серийния номер на отделния(ите) официален(ни) документ(и) или на здравния(ите) сертификат(и), придружаващ(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране и/или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти, описан в поле I.11. Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на този(тези) документ(и) или сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях).</p> <p>Поле I.19: Посочете номера на пломбата.</p> <p>Поле I.24: Общият брой на опаковките съответства на броя на контейнерите.</p> <p>Поле I.27: „<i>Вид</i>“: посочете дали това е/са сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони. „<i>Идентификационен номер</i>“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор. „<i>Идентификационна маркировка</i>“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката. „<i>Дата на събиране/производство</i>“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите и/или ембрионите в пратката. „<i>Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центъра</i>“: посочете уникалния номер на одобрението на центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или на екипа за събиране и/или производство на ембриони, от който са събрани или произведени овоцитите или ембрионите. „<i>Количество</i>“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Само центрове за съхранение на зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en</a></p> <p>(2) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(3) Само одобрени животновъдни обекти за зародишни продукти, включени в списък, съставен в съответствие с член 233, параграф 3 от Регламент (ЕС) 2016/429 и публикуван на уебсайта на Комисията: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en</a> .</p>
--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(4) Само трета държава, територия или зона от нея, включени в списъка в приложение XII към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404, и държавите — членки на ЕС.</p> <p>(5) Към настоящия сертификат трябва да бъде(ат) приложен(и) оригиналът(ите) на документа(ите) или на здравния(ите) сертификат(и) или официално заверени копия от него(тях), придружавал(и) спермата, овоцитите или ембрионите, описани в част I, от центъра за събиране на сперма, в който е събрана спермата, и/или от екипа за събиране или производство на ембриони, който е събрал или произвел овоцитите и/или ембрионите, и/или от животновъдния обект за обработка на зародишни продукти, в който са обработени и съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, и/или от центъра за съхранение на зародишни продукти, в който са съхранявани спермата, овоцитите или ембрионите, до центъра за съхранение на зародишни продукти на изпращане на спермата, овоцитите и/или ембрионите, описан в поле I.11.</p> <p>(6) Приложимо за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>(7) Приложимо за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани сперма, овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от еднокопитни животни.</p>
<b>Официален ветеринарен лекар</b>	
Име (с главни букви)	
Дата	Квалификация и длъжност
Печат	Подпис

## ГЛАВА 68

**ОБРАЗЕЦ НА ВЕТЕРИНАРЕН ЗДРАВЕН СЕРТИФИКАТ ЗА ВЪВЕЖДАНЕ В СЪЮЗА НА ПРАТКИ СЪС СПЕРМА, ОВОЦИТИ И ЕМБРИОНИ ОТ СУХОЗЕМНИ ЖИВОТНИ, ОТГЛЕЖДАНИ В ОБОСОБЕН СПЕЦИАЛИЗИРАН ЖИВОТНОВЪДЕН ОБЕКТ, КОИТО СА СЪБРАНИ ИЛИ ПРОИЗВЕДЕНИ, ОБРАБОТЕНИ И СЪХРАНЯВАНИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2016/429 И ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2020/692 (ОБРАЗЕЦ GP-CONFINED-ENTRY)**

ДЪРЖАВА		Ветеринарен здравен сертификат за ЕС		
Част I: Описание на пратката	I.1 Изпращач/износител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.2 Референтен номер на сертификата	I.2a Референтен номер в IMSOC	
		I.3 Централен компетентен орган	QR КОД	
		I.4 Местен компетентен орган		
	I.5 Получател/вносител Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.6 Оператор, отговарящ за пратката Име Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
	I.7 Държава на произход                      Код по ISO на държавата	I.9 Държава по местоназначение                      Код по ISO на държавата		
	I.8 Регион на произход                      Код	I.10 Регион по местоназначение                      Код		
	I.11 Място на изпращане Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата	I.12 Местоназначение Име                      Регистрационен номер/номер на одобрението  Адрес  Държава                      Код по ISO на държавата		
		I.13 Място на товарене	I.14 Дата и час на заминаване	
	I.15 Транспортно средство <input type="checkbox"/> Въздухоплавателно средство <input type="checkbox"/> Плавателен съд  <input type="checkbox"/> жп транспорт <input type="checkbox"/> ППС  Идентификация	I.16 Граничен контролен пункт (ГКП) на въвеждане		
		I.17		
I.18 Условия на транспортиране	<input type="checkbox"/> Като на околната среда	<input type="checkbox"/> Охладени	<input type="checkbox"/> Замразени	
I.19 Номер на контейнера/номер на пломбата Номер на контейнера	Номер на пломбата			
I.20 Сертифицирано като или за	<input type="checkbox"/> Зародишни продукти			
I.21 <input type="checkbox"/> За транзитно преминаване  Трета държава                      Код по ISO на държавата	I.22 <input type="checkbox"/> За вътрешния пазар			
	I.23			

I.24 Общ брой опаковки		I.25 Общо количество		I.26	
I.27 Описание на пратката					
Код по КН	Биологичен вид	Подвид/категория		Идентификационен номер	Количество
Вид	Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект/центра		Идентификационна маркировка	Дата на събиране/производство	Изследване

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат GP-CONFINED-ENTRY

	II. Здравна информация	II.a	Референтен номер на сертификата	II.б	Референтен номер в IMSOC
Част II: Сертификация/удостоверяване	Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар, удостоверявам, че:				
	II.1.	Спермата <sup>(1)</sup> / ембрионите, получени <i>in vivo</i> / овоцитите <sup>(1)</sup> <sup>(1)</sup> / ембрионите, произведени <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> / микроманипулираните ембриони <sup>(1)</sup> , описани в част I, е(са) предназначена(и) за изкуствено размножаване и е(са) получени от животни донори, които			
	II.1.1.	са с произход от трета държава, територия или зона от нея, от които е разрешено въвеждането в Съюза на конкретните видове и категория животни и които са включени в списъка в приложение III към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията;			
	II.1.2.	са с произход от обособен специализиран животновъден обект в третата държава, територия или зона на произход, включени в списък на обособени специализирани животновъдни обекти, съставен в съответствие с член 29 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692 на Комисията, от които може да се разрешава въвеждането в Съюза на животни от конкретни видове;			
	II.1.3.	не идват от животновъден обект, разположен в ограничителна зона, установена поради поява на болест от категория А, посочена в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1882 на Комисията, или на нововъзникваща болест от значение за видовете на тези отглеждани сухоземни животни, нито са били в контакт с животни от такъв животновъден обект;			
	II.1.4.	идват от животновъден обект, където не е докладвано за болест от категория D от значение за видовете отглеждани сухоземни животни, както е посочено в приложението към Регламент за изпълнение (ЕС) 2018/1882, за период от най-малко предходните 30 дни;			
	II.1.5.	са пребивавали в един-единствен обособен специализиран животновъден обект на произход за период от най-малко 30 дни преди събирането на спермата <sup>(1)</sup> / овоцитите <sup>(1)</sup> / ембрионите <sup>(1)</sup> , предназначени за въвеждане в Съюза;			
	<sup>(1)(2)</sup> II.1.6.	са говеда, свине, овце, кози или еднокопитни животни и са идентифицирани в съответствие с член 21 от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692.] или			
	<sup>(1)(3)</sup> II.1.6.	са сухоземни животни, различни от говеда, свине, овце, кози или еднокопитни животни, и са идентифицирани и регистрирани в съответствие с правилата на обособения специализиран животновъден обект.]			
	II.1.7.	са подложени на клиничен преглед от ветеринарния лекар на животновъдния обект, отговарящ за дейностите, извършвани в обособения специализиран животновъден обект, и не са показвали никакви симптоми на болест в деня на събиране на спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> ;			
	II.1.8.	доколкото е възможно, не са използвани за естествено покриване през период от най-малко 30 дни преди датата на събиране на спермата <sup>(1)</sup> /овоцитите <sup>(1)</sup> /ембрионите <sup>(1)</sup> , нито през периода на събирането.			
	II.2.	Спермата <sup>(1)</sup> / овоцитите <sup>(1)</sup> / ембрионите <sup>(1)</sup> , описани в част I			
	II.2.1.	е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, върху които маркировката е поставена в съответствие с изискванията, предвидени в:			
		<sup>(1)(2)</sup> [член 83, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и тази маркировка е посочена в поле I.27.]			

## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат GP-CONFINED-ENTRY

	<p><sup>(1)(3)</sup>[член 119, буква а) от Делегиран регламент (ЕС) 2020/692, и тази маркировка е посочена в поле I.27.]</p> <p>II.2.2. е(са) поставен(и) в контейнер за транспортиране, който:</p> <p>II.2.2.1. е пломбиран и номериран преди изпращането от обособения специализиран животновъден обект от ветеринарния лекар на животновъдния обект, отговарящ за дейностите на обособения специализиран животновъден обект, и върху пломбата е отбелязан номерът, посочен в поле I.19;</p> <p>II.2.2.2. е почистен и дезинфекциран или стерилизиран преди употреба или е контейнер за еднократна употреба;</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.2.2.3. е запълнен с криогенен агент, който преди това не е бил използван за други продукти.]</p> <p><sup>(1)(2)(5)</sup>II.2.3. е(са) поставена(и) в пайети или други опаковки, които са херметически затворени по сигурен начин;</p> <p>II.2.4. е(са) транспортирана(и) в контейнер, където са отделени едни от други, като са поставени в различни отделения или във вторични защитни торбички.]</p> <p>II.3. Пратката със сперма<sup>(1)</sup>/ овоцити<sup>(1)</sup>/ ембриони<sup>(1)</sup></p> <p>II.3.1. е предназначена за обособен специализиран животновъден обект в Съюза, одобрен в съответствие с член 95 от Регламент (ЕС) 2016/429;</p> <p>II.3.2. се транспортира директно до обособения специализиран животновъден обект, както е отбелязано в поле I.12.</p> <p><b>Забележки</b></p> <p>Настоящият сертификат е предназначен за въвеждането в Съюза на сперма, овоцити и ембриони от сухоземни животни, отглеждани в обособени специализирани животновъдни обекти, включително когато Съюзът не е крайното местоназначение на спермата, овоцитите и ембрионите.</p> <p>В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящия сертификат се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.</p> <p>Настоящият ветеринарен здравен сертификат се попълва в съответствие с бележките за попълването на сертификатите в глава 4 от приложение I към Регламент за изпълнение (ЕС) 2020/2235 на Комисията.</p> <p><b>Част I:</b></p> <p>Поле I.11: „Място на изпращане“: посочете уникалния номер на одобрението, ако е определен такъв от компетентния орган, както и адреса и наименованието на обособения специализиран животновъден обект на изпращане на пратката със сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>Поле I.12: „Местоназначение“: посочете наименованието, адреса и уникалния номер на одобрението на обособения специализиран животновъден обект по местоназначение в Съюза на пратката със сперма, овоцити или ембриони.</p>
--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## ДЪРЖАВА

## Образец на сертификат GP-CONFINED-ENTRY

	<p>Поле I.27:</p> <p>„Вид“: посочете дали това е/са сперма, ембриони, получени <i>in vivo</i>, овоцити, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, или микроманипулирани ембриони.</p> <p>„Идентификационен номер“: посочете идентификационния номер на всяко животно донор.</p> <p>„Идентификационна маркировка“: посочете маркировката върху пайетата или другата опаковка, в която са поставени спермата, овоцитите или ембрионите в пратката.</p> <p>„Дата на събиране/производство“: посочете датата, на която е(са) събрана(и) или произведена(и) спермата, овоцитите или ембрионите в пратката.</p> <p>„Номер на одобрението или регистрационен номер на предприятието/животновъдния обект“: посочете уникалния номер на одобрението, ако е определен такъв от компетентния орган, както е адреса и наименованието на обособения специализиран животновъден обект на събиране или производство на спермата, овоцитите или ембрионите в пратката.</p> <p>„Количество“: посочете броя на пайетите или другите опаковки с една и съща маркировка.</p> <p><b>Част II:</b></p> <p>(1) Заличете, ако не е приложимо.</p> <p>(2) Приложимо за пратката със сперма, овоцити или ембриони от говеда, свине, овце, кози или еднокопитни животни.</p> <p>(3) Приложимо за пратката със сперма, овоцити или ембриони от сухоземни животни, различни от говеда, свине, овце, кози или еднокопитни животни.</p> <p>(4) Приложимо за замразени сперма, овоцити или ембриони.</p> <p>(5) Приложимо за пратки, при които в един контейнер са поставени и транспортирани овоцити, ембриони, получени <i>in vivo</i>, ембриони, произведени <i>in vitro</i>, и микроманипулирани ембриони от говеда, свине, овце, кози или еднокопитни животни.</p>
	<p><b>Официален ветеринарен лекар</b></p> <p>Име (с главни букви)</p> <p>Дата</p> <p>Печат</p> <p>Квалификация и длъжност</p> <p>Подпис</p>

*ПРИЛОЖЕНИЕ III*

Приложение III съдържа следните образци на официални декларации:

*Образец*

AT-TERRE-SEA	Глава 1: Образец на декларацията от капитана на плавателния съд: Допълнение за транспортиране на сухоземни животни, въведени в Съюза по море
EQUI-TRANS	Глава 2: Образец на декларация за трансбордиране на еднокопитни животни

ГЛАВА 1

**ОБРАЗЕЦ НА ДЕКЛАРАЦИЯТА ОТ КАПИТАНА НА ПЛАВАТЕЛНИЯ СЪД:  
ДОПЪЛНЕНИЕ ЗА ТРАНСПОРТИРАНЕ НА СУХОЗЕМНИ ЖИВОТНИ,  
ВЪВЕЖДАНИ В СЪЮЗА ПО МОРЕ (ОБРАЗЕЦ AT-TERRRE-SEA)\***

*(Попълнете и приложете към съответния ветеринарен здравен сертификат или ветеринарен здравен/официален сертификат, когато транспортирането до границата на Съюза включва транспортиране с плавателен съд, дори това да е само за част от пътуването)*

**Декларация от капитана на плавателния съд**

Аз, долуподписаният капитан на плавателния съд (име..... )  
декларирам, че животните, посочени в приложения [ветеринарен здравен сертификат]<sup>(1)</sup> [ветеринарен здравен/официален сертификат]<sup>(1)</sup> .....<sup>(3)</sup> са пребивавали на борда на плавателния съд по време на пътуването от ..... в(във) ..... (държава на износ) до ..... в Европейския съюз и че плавателният съд не е имал престой на място извън ..... (държава на износ) по маршрута към Европейския съюз, различно от ..... (междинни пристанища по маршрута). Освен това по време на пътуването посочените животни не са били в контакт с други животни на борда с по-нисък здравен статус.

Съставено в ..... на .....

(Пристанище на пристигане) (Дата на пристигане)

Печат (Подпис на капитана)

(Име с главни букви и длъжност)

\* В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящата декларация се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

(1) Заличете според случая.  
(2) Посочете референтен номер на сертификата: уникалния буквено-цифрен код, определен от компетентния орган на третата държава или определен от IMSOC (Система за управление на информацията относно официалния контрол).

## ГЛАВА 2

**ОБРАЗЕЦ НА ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА ТРАНСБОРДИРАНЕ НА ЕДНОКОПИТНИ ЖИВОТНИ (ОБРАЗЕЦ EQUI-TRANS)**

*(Попълнете и приложете към съответния ветеринарен здравен сертификат или ветеринарен здравен/официален сертификат, когато транспортирането до границата на Съюза включва трансбордиране от едно въздухоплавателно средство на друго въздухоплавателно средство или от един плавателен съд на друг плавателен съд в държава, територия или зона от нея, които не са включени съответно в колони 1 и 2 в част 1 от приложение III към Регламент за изпълнение (ЕС) 2021/404 на Комисията).*

Сериен номер:.....  
 Референтен номер на предавателния манифест за въздушен товарен превоз: .....<sup>(1)</sup>

Държава, в която се извършва трансбордирането: .....

Летище <sup>(2)</sup>/пристанище <sup>(2)</sup> на пристигане:.....

Дата на пристигане:.....

Дата на трансбордиране:.....

Превозвач, извършващ трансбордирането:.....

Приемащ превозвач:.....

Описание на пратката:	Животински вид:..... Общ брой животни:.....
Референтен номер на сертификата <sup>(3)</sup>	Забележки

Аз, долуподписаният официален ветеринарен лекар <sup>(2)</sup>/митнически служител <sup>(2)</sup> на горепосоченото летище <sup>(2)</sup>/пристанище <sup>(2)</sup>, декларирам, че трансбордирането е извършено под моя надзор и при спазване на следните условия:

а) по време на трансбордирането еднокопитните животни са били защитени от нападения на насекоми вектори на заразни за еднокопитните животни болести;

б) еднокопитните животни не са влизали в контакт с еднокопитни с различен от техния здравен статус;

в) надстройките, контейнерите или ремаркетата, както и заобикалящото ги въздушно пространство в отделението на транспортното средство са напръскани с подходящ репелент срещу насекоми в комбинация с инсектицид непосредствено след затварянето на вратите на въздухоплавателното средство <sup>(2)</sup>/плавателния съд <sup>(2)</sup>;

При трансбордирането ѝ пратката е цяла и във видимо добро състояние, с изключение на отбелязаното в колоната „Забележки“.

Съставено в ..... на .....

..... (подпис на официалния ветеринарен лекар или на митническия служител) ..... (име с главни букви и длъжност)	Печат
Забележки	

В съответствие със Споразумението за оттеглянето на Обединеното кралство Великобритания и Северна Ирландия от Европейския съюз и Европейската общност за атомна енергия, и по-специално член 5, параграф 4 от Протокола за Ирландия/Северна Ирландия във връзка с приложение 2 към посочения протокол, когато в настоящата декларация се посочва Европейският съюз, това включва и Обединеното кралство по отношение на Северна Ирландия.

<sup>(1)</sup> Оставете непълнено при трансбордиране от един плавателен съд на друг.

<sup>(2)</sup> Заличете според случая.

<sup>(3)</sup> Посочете референтен номер на сертификата: уникални буквено-цифрен код, определен от компетентния орган на третата държава или определен от IMSOC (Система за управление на информацията относно официалния контрол).

## ПРИЛОЖЕНИЕ IV

## Таблица на съответствието, посочена в член 26, параграф 2

Решение 2010/470/ЕС

Решение 2010/470/ЕС	Настоящият регламент
Член 1, буква а)	Член 12, букви а), б), в), г)
Член 1, буква б)	Член 12, букви д), е), ж)
Член 1, буква в)	Член 10, букви а), б), в)
Член 1, буква г)	Член 10, букви г), д)
Член 1, буква д)	Член 11, букви в), г)
Член 2, буква а)	Член 12, буква а)
Член 2, буква б)	Член 12, буква б)
Член 2, буква в)	Член 12, буква в)
Член 2, буква г), подточка i)	-
Член 2, буква г), подточка ii)	Член 12, буква г)
Член 3, буква а)	Член 12, буква д)
Член 3, буква б)	Член 12, буква е)
Член 3, буква в)	Член 12, буква ж)
Член 4, буква а)	Член 10, буква а)
Член 4, буква б)	Член 10, буква б)
Член 4, буква в)	Член 10, буква в)
Член 5, буква а)	Член 10, буква г)
Член 5, буква б)	Член 10, буква д)
Член 6, буква а)	Член 11, буква в)
Член 6, буква б)	Член 11, буква г)
Приложение I, част А	Приложение I, глава 46 (образец EQUI-SEM-B-INTRA)
Приложение I, част Б	Приложение I, глава 47 (образец EQUI-SEM-C-INTRA)
Приложение I, част В	Приложение I, глава 48 (образец EQUI-SEM-D-INTRA)
Приложение I, част Г	Приложение I, глава 54 (образец EQUI-GP-STORAGE-INTRA)
Приложение II, част А	Приложение I, глава 50 (образец EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
Приложение II, част Б	Приложение I, глава 51 (образец EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA)
Приложение II, част В	Приложение I, глава 52 (образец EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA)
Приложение III, част А	Приложение I, глава 31 (образец OV/CAP-SEM-B-INTRA)
Приложение III, част Б	Приложение I, глава 32 (образец OV/CAP-SEM-C-INTRA)

Приложение III, част В	Приложение I, глава 37 (образец OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA)
Приложение IV, част А	Приложение I, глава 34 (образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
Приложение IV, част Б	Приложение I, глава 35 (образец OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA)
Приложение V, част А	Приложение I, глава 41 (образец POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
Приложение V, част Б	Приложение I, глава 42 (образец POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA)