

II

(Muud kui seadusandlikud aktid)

MÄÄRUSED

KOMISJONI RAKENDUSMÄÄRUS (EL) 2021/403,

24 märts 2021,

millega kehtestatakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruste (EL) 2016/429 ja (EL) 2017/625 rakenduseeskirjad seoses teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetiste liitu toomiseks ja liikmesriikidevaheliseks liikumiseks kasutatavate loomatervise sertifikaatide näidiste ja loomatervise/ametlike sertifikaatide näidistega, selliste sertifikaatidega seotud ametliku sertifitseerimisega ning tunnistatakse kehtetuks otsus 2010/470/EL

(EMPs kohaldatav tekst)

EUROOPA KOMISJON,

võttes arvesse Euroopa Liidu toimimise lepingut,

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 9. märtsi 2016. aasta määrust (EL) 2016/429 loomataudide kohta, millega muudetakse teatavaid loomatervise valdkonna õigusakte või tunnistatakse need kehtetuks (loomatervise määrus), ⁽¹⁾ eriti selle artikli 146 lõiget 2, artikli 156 lõike 2 esimese lõigu punkti a, artikli 162 lõiget 5, artikli 238 lõiget 3 ja artikli 239 lõiget 3,

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 15. märtsi 2017. aasta määrust (EL) 2017/625, mis käsitleb ametlikku kontrolli ja muid ametlikke toiminguid, mida tehakse eesmärgiga tagada toidu- ja söödaalaste õigusnormide ning loomatervise ja loomade heaolu, taimetervise- ja taimekaitsevahendite alaste õigusnormide kohaldamine, millega muudetakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruseid (EÜ) nr 999/2001, (EÜ) nr 396/2005, (EÜ) nr 1069/2009, (EÜ) nr 1107/2009, (EL) nr 1151/2012, (EL) nr 652/2014, (EL) 2016/429 ja (EL) 2016/2031, nõukogu määruseid (EÜ) nr 1/2005 ja (EÜ) nr 1099/2009 ning nõukogu direktiive 98/58/EÜ, 1999/74/EÜ, 2007/43/EÜ, 2008/119/EÜ ja 2008/120/EÜ ning millega tunnistatakse kehtetuks Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrused (EÜ) nr 854/2004 ja (EÜ) nr 882/2004, nõukogu direktiivid 89/608/EMÜ, 89/662/EMÜ, 90/425/EMÜ, 91/496/EMÜ, 96/23/EÜ, 96/93/EÜ ja 97/78/EÜ ja nõukogu otsus 92/438/EMÜ (ametliku kontrolli määrus), ⁽²⁾ eriti selle artikli 90 esimese lõigu punkte a ja c ning artikli 126 lõiget 3,

ning arvestades järgmist:

- (1) Määruses (EL) 2016/429 on sätestatud eeskirjad loomadele või inimestele edasikanduvate loomataudide kohta, sh nõuded ametlikele loomatervise sertifikaatidele maismaaloomade ja nende saaduste mitmesuguse liikumise puhul. Samuti antakse sellega komisjonile õigus võtta vastu rakendusakte, millega kehtestatakse eeskirjad loomatervise sertifikaatide ja deklaratsioonide näidisvormide kohta ning eeskirjad teabe kohta, mis peab sisalduma teatavates dokumentides ja deklaratsioonides, mida nõutakse loomade ja loomse paljundusmaterjali saadetiste liitu toomisel. Lisaks antakse kõnealuse määrusega komisjonile õigus kehtestada erieeskirjad loomade ja loomse paljundusmaterjali teatavate kategooriate puhul kasutatavate loomatervise sertifikaatide, deklaratsioonide ja muude dokumentide näidisvormide kohta. Määruses (EL) 2016/429 on ka sätestatud, et loomatervise sertifikaadid võivad sisaldada muud liidu õigusaktidega nõutud teavet.

⁽¹⁾ ELT L 84, 31.3.2016, lk 1.

⁽²⁾ ELT L 95, 7.4.2017, lk 1.

- (2) Peale selle on kõnealuse määrusega antud komisjonile kooskõlas määruse (EL) 2016/429 artikli 146 lõikega 2 ning artikli 156 lõike 2 esimese lõigu punktiga a ja artikli 162 lõikega 5 õigus võtta vastu rakendusakte, millega kehtestatakse eeskirjad loomatervise sertifikaatide näidisvormide kohta teatavate maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali liikumisel teise liikmesriiki.
- (3) Seepärast tuleks määruses (EL) 2016/429 sätestatud eeskirjade ühetaoliseks rakendamiseks sätestada käesolevas määruses loomatervise sertifikaatide ja loomatervise/ametlike sertifikaatide näidised, mis sisaldavad loomatervisenõudeid teatavate maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali liitu toomise ja liikmesriikidevahelise liikumise kohta.
- (4) Komisjoni delegeeritud määruses (EL) 2020/686 ⁽³⁾ on sätestatud täiendavad eeskirjad seoses registreeritud ja heakskiidetud loomse paljundusmaterjali ettevõtete ning teatavate maismaaloomade paljundusmaterjali liidusise liikumise jälgitavus- ja loomatervisenõuetega. Kõnealuse määruse IV lisas on sätestatud täiendavad eeskirjad teabe kohta, mis peab sisalduma loomatervise sertifikaadis, mis käsitleb liikmesriikide vahel veetavat veiste, sigade, lammaste, kitsede ja hobuslaste ning muude seal loetletud loomade paljundusmaterjali. Kõnealuse määruse kohaselt peaksid sellised loomatervise sertifikaadid muu hulgas sisaldama asjakohast teavet loomatervisealase olukorra kohta Seepärast tuleks käesolevas määruses ja selles sätestatud sertifikaatide näidistes võtta arvesse delegeeritud määruses (EL) 2020/686 sätestatud täiendavaid eeskirju ja nõudeid.
- (5) Komisjoni delegeeritud määrusega (EL) 2020/688 ⁽⁴⁾ täiendatakse määruse (EL) 2016/429 artikli 5 lõikes 1 sätestatud eeskirju loomadele või inimestele ülekanduvate loomataudide ennetamise ja tõrje kohta seoses maismaaloomade ja haudemunade liidusise liikumisega. Kõnealuses määruses on sätestatud sellise liikumise erinõuded ja täiendavad eeskirjad loomatervise sertifikaatide kohta, eelkõige eeskirjad teabe kohta, mis peab sisalduma loomatervise sertifikaatides, mis käsitlevad teatavaid teise liikmesriiki veetavaid maismaaloome ja haudemune. Seepärast tuleks käesolevas määruses ja selles sätestatud sertifikaatide näidistes võtta arvesse delegeeritud määruses (EL) 2020/688 sätestatud täiendavaid eeskirju.
- (6) Komisjoni delegeeritud määruses (EL) 2020/692 ⁽⁵⁾ on sätestatud täiendavad loomatervisenõuded muu hulgas seal loetletud peetavate maismaaloomade liikidesse ja kategooriatesse kuuluvate teatavate maismaaloomade ja loomse paljundusmaterjali liitu toomiseks. Eelkõige peab kooskõlas kõnealuse määrusega olema nende saadetistega kaasas loomatervise sertifikaat ja kui kõnealuse määrusega ette nähtud, siis deklaratsioonid või muud dokumendid. Seepärast tuleks käesolevas määruses sätestatud sertifikaatide näidistes võtta arvesse delegeeritud määruses (EL) 2020/692 sätestatud asjakohaseid garantiisid.
- (7) Lisaks on delegeeritud määruses (EL) 2020/686 sätestatud konkreetsed määratlused muu hulgas teatavate loomsete paljundusmaterjalide ja loomse paljundusmaterjali ettevõtete jaoks. Peale selle on delegeeritud määruses (EL) 2020/692 kõnealuse määruse kohaldamiseks sätestatud konkreetsed määratlused muu hulgas teatavate maismaaloomade kohta, samuti on seal defineeritud „määratletud patogeenivabad munad“ ja „kordumatu heakskiidunumber“. Seepärast tuleks käesolevas määruses arvesse võtta ka teatavaid komisjoni delegeeritud määrustes (EL) 2020/686 ja (EL) 2020/692 sätestatud mõisteid.

⁽³⁾ Komisjoni 17. detsembri 2019. aasta delegeeritud määrus (EL) 2020/686, millega täiendatakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrust (EL) 2016/429 seoses loomse paljundusmaterjali ettevõtete heakskiitmise ning teatavate peetavate maismaaloomade paljundusmaterjali liidusise liikumise jälgitavus- ja loomatervisenõuetega (EL L 174, 3.6.2020, lk 1).

⁽⁴⁾ Komisjoni 17. detsembri 2019. aasta delegeeritud määrus (EL) 2020/688, millega täiendatakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrust (EL) 2016/429 seoses maismaaloomade ja haudemunade liidusisest liikumist käsitlevate loomatervisenõuetega (EL L 174, 3.6.2020, lk 140).

⁽⁵⁾ Komisjoni 30. jaanuari 2020. aasta delegeeritud määrus (EL) 2020/692, millega täiendatakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määrust (EL) 2016/429 seoses teatavate loomade, loomse paljundusmaterjali ja loomsete saaduste saadetiste liitu sissetoomise ning nende järgneva liikumise ja käitlemise eeskirjadega (EL L 174, 3.6.2020, lk 379).

- (8) Loomatervise, loomade heaoluga ja rahvatervise seotud põhjustel nõutavate sertifikaatide näidised on praegu sätestatud eri õigusaktides. Selguse ja õiguskindluse huvides ning pädevate asutuste, asjaomaste ettevõtjate ja üldsuse jaoks juurdepääsu hõlbustamiseks on asjakohane koondada teatavate maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali liikmesriikidevahelist liikumist ja liitu toomist käsitlevate sertifikaatide näidised ühte õigusakti.
- (9) Komisjoni rakendusmääruses (EL) 2020/2235 ⁽⁶⁾ on sätestatud loomatervise sertifikaatide, ametlike sertifikaatide ja loomatervise/ametlike sertifikaatide näidised loomade ja saaduste saadetiste liidusiseseks või liikmesriikidevaheliseks liikumiseks, nähes ette selliste sertifikaatide ühilduvuse kaubanduse kontrolli- ja ekspertsüsteemiga (TRACES) ning liidu sertifitseerimissüsteemi lihtsustamise. Seepärast tuleks käesolevas määruses sätestatud loomatervise sertifikaatide ja loomatervise/ametlike sertifikaatide näidised teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel koostada rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 1. peatükis liikmesriikidevaheliseks liikumiseks sätestatud loomatervise sertifikaadi ja loomatervise/ametliku sertifikaadi näidise põhjal.
- (10) Selleks et tagada ühtsus ja parandada sertifitseerimise tõhusust, tuleks käesolevas määruses sätestatud loomatervise sertifikaadid ja loomatervise/ametlikud sertifikaadid teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetiste liitu toomiseks koostada rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 3. peatükis liikmesriikidevaheliseks liikumiseks sätestatud loomatervise sertifikaadi ja loomatervise/ametliku sertifikaadi näidise põhjal.
- (11) Määruse (EL) 2016/429 artikli 237 lõike 1 punktis a on sätestatud, et liikmesriigid annavad loomade, loomse paljundusmaterjali ja loomsete saaduste saadetiste liitu toomiseks loa siis, kui nende saadetistega on kaasas loomatervise sertifikaat, v.a juhul, kui kõnealuse määruse artikli 237 lõike 4 punktiga a on ette nähtud erand. Määruse (EL) 2017/625 artikli 126 lõike 2 punktiga c on kehtestatud nõue, et teatavate liitu toodavate looma- ja kaubasaadetistega peab kaasas olema ametlik sertifikaat, ametlik kinnitus või muu tõend, millest nähtub, et saadetised vastavad kõnealuse määruse artikli 1 lõikes 2 osutatud eeskirjadega kehtestatud asjakohastele nõuetele. Selleks et vältida vastuolusid ja hõlbustada teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetiste ametlikku kontrolli liitu toomisel, tuleks käesolevas määruses sätestada selliste liitu toodavate saadetiste loomatervise sertifikaatide ja loomatervise/ametlike sertifikaatide näidised.
- (12) Määruses (EL) 2017/625 on sätestatud liikmesriikide pädevate asutuste tehtava ametliku kontrolli ja muude ametlike toimingute eeskirjad, et tagada kõnealuse määruse artikli 1 lõikes 2 osutatud normide täitmine, mis hõlmavad muu hulgas toiduohutust käsitlevaid eeskirju kõikidel tootmis-, töötlemis- ja turustamisetappidel ning loomatervist ja loomade heaolu käsitlevaid nõudeid. Kõnealuse määrusega on ette nähtud teatavad ametliku sertifitseerimise eeskirjad, kui selle määruse artikli 1 lõikes 2 osutatud eeskirjades nõutakse ametlike sertifikaatide väljaandmist. Eelkõige antakse kõnealuse määrusega komisjonile õigus võtta vastu rakendusakte, millega kehtestatakse eeskirjad ametlike sertifikaatide kohta ning selliste sertifikaatide väljaandmise ja asendamise kohta. Kuna määruses (EL) 2016/429 täpsemad eeskirjad puuduvad, kohaldatakse käesolevas määruses sätestatud loomatervise sertifikaatide ja loomatervise/ametlike sertifikaatide suhtes asjakohaseid ametliku sertifitseerimise eeskirju.
- (13) Määruse (EL) 2017/625 artikli 1 lõikes 2 osutatud normid hõlmavad loomatervisenõudeid, aga muu hulgas ka toiduohutuse ja loomade heaolu valdkonna eeskirju. Õigusselguse huvides ja selleks, et vähendada sertifikaatide väljaandmisega kaasnevat halduskoormust, peaks käesolev määrus hõlmama loomatervise sertifikaate ja loomatervise/ametlikke sertifikaate, millele peab alla kirjutama veterinaarjärelevalve ametnik. Selleks et lihtsustada

⁽⁶⁾ Komisjoni 16. detsembri 2020. aasta rakendusmäärus (EL) 2020/2235, millega kehtestatakse Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruste (EL) 2016/429 ja (EL) 2017/625 rakenduseeskirjad seoses loomatervise sertifikaatide näidiste, ametlike sertifikaatide näidiste ja loomatervise/ametlike sertifikaatide näidistega teatavate looma- ja kaubakategooriate saadetiste liitu toomiseks ja liidusiseseks liikumiseks, selliste sertifikaatidega seotud ametliku sertifitseerimisega ning millega tunnistatakse kehtetuks määrus (EÜ) nr 599/2004, rakendusmäärused (EL) nr 636/2014 ja (EL) 2019/628, direktiiv 98/68/EÜ ning otsused 2000/572/EÜ, 2003/779/EÜ ja 2007/240/EÜ (ELT L 442, 30.12.2020, lk 1).

teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetiste ametlikku kontrolli liitu toomiselt ja liidus ning vähendada halduskoormust, peaksid käesolevas määruses sätestatud loomatervise sertifikaatide ja loomatervise/ametlike sertifikaatide näidised olema kooskõlas määrusega (EL) 2016/429 ja määrusega (EL) 2017/625.

- (14) Liitu toomise kohtade piiripunktides tehtava ametliku kontrolli hõlbustamiseks peaksid liitu toomiselt kasutatavate sertifikaatide nõuded sisaldama keelenõudeid.
- (15) Määruse (EL) 2016/429 eesmärk on vähendada sertifitseerimise ja teavitamisega seotud halduskoormust, kasutades infotehnoloogiat mitmel eesmärgil nii palju kui võimalik. Lisaks on kõnealuses määruses sätestatud teatavad eeskirjad seoses võimalusega, et teatavate saadetistega võivad paberikandjal välja antud loomatervise sertifikaatide asemel olla kaasas elektroonilised loomatervise sertifikaadid. Määruses (EL) 2017/625 on sätestatud, et ametliku kontrolli teabehaldussüsteemi (IMSOC) eesmärk on võimaldada ametlike sertifikaatide koostamist, käsitlemist ja edastamist, sh elektroonilisel kujul. Komisjoni rakendusmääruses (EL) 2019/1715 ⁽⁷⁾ on sätestatud, et TRACES on IMSOCi komponent, mis võimaldab koostada sertifikaate elektrooniliselt, et vältida võimalikku pettust või eksitavat tegevust loomatervise sertifikaatide või loomatervise/ametlike sertifikaatide osas. Selleks et tagada elektrooniliste sertifitseerimisvahendite piisav turvalisuse tase ja võtta arvesse sertifitseerimisprotsessi ühtlustamise eesmärki, peaksid käesoleva määrusega kehtestatud sertifikaatide näidised ühilduma TRACESiga.
- (16) Määruse (EL) 2017/625 artikli 90 esimese lõigu punktiga c on komisjonile antud õigus võtta vastu rakendusakte, millega kehtestatakse eeskirjad, milles käsitletakse asendussertifikaatide väljaandmisel järgitavat korda. Seepärast on asjakohane kehtestada sertifikaatide asendamise ühised nõuded, mida tuleks kohaldada loomatervise sertifikaatide ja loomatervise/ametlike sertifikaatide suhtes, millele kirjutab alla veterinaarjärelevalve ametnik, ning need ühised nõuded tuleks sätestada käesolevas määruses.
- (17) Selleks et ära hoida kuritarvitamist või väärkasutamist, on vaja kehtestada eeskirjad juhtudeks, mil asendussertifikaate võib välja anda, ning nõuded, millele sellised sertifikaadid peavad vastama. Need juhtumid peaksid piirduma haldusvigadega ja olukordadega, kus algne sertifikaat on kahjustatud või kadunud.
- (18) Teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetiste liikumist käsitlevate loomatervise sertifikaatide ja loomatervise/ametlike sertifikaatide näidised peaksid sisaldama saadetise üksikasju ning konkreetset veterinaarjärelevalve ametniku kinnitatud looma- ja rahvatervisealast teavet ning vajaduse korral ka loomade heaolu käsitlevat teavet. Liikmesriikidevaheliste liikumiste korral peaks nii loomatervise sertifikaatide kui ka loomatervise/ametlike sertifikaatide näidised sisaldama osa, mis on ette nähtud selliste liikumiste ajal ja sihtkohas tehtud ametliku kontrolli ning kõnealuse ametliku kontrolli tulemuste registreerimiseks.
- (19) Komisjoni otsuses 2010/470/EL ⁽⁸⁾ on kehtestatud veterinaarsertifikaatide näidised hobuslaste, lammaste ja kitsede sperma, munarakkude ja embrüote ning sigade munarakkude ja embrüote liidusiseseks kaubanduseks, võttes arvesse nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ ⁽⁹⁾. Ent direktiiv 92/65/EMÜ tunnistati määrusega (EL) 2016/429 kehtetuks ja asendatakse sellega alates 21. aprillist 2021. Lisaks tunnistati määrusega (EL) 2016/429 ja muude liidu

⁽⁷⁾ Komisjoni 30. septembri 2019. aasta rakendusmäärus (EL) 2019/1715, millega kehtestatakse ametliku kontrolli teabehaldussüsteemi ja selle süsteemikomponentide toimimise eeskirjad (IMSOCi määrus) (ELT L 261, 14.10.2019, lk 37).

⁽⁸⁾ Komisjoni 26. augusti 2010. aasta otsus 2010/470/EL, millega kehtestatakse veterinaarsertifikaatide näidised hobuslaste, lammaste ja kitsede sperma, munarakkude ja embrüote ning sigade munarakkude ja embrüote liidusiseseks kaubanduseks (ELT L 228, 31.8.2010, lk 15).

⁽⁹⁾ Nõukogu 13. juuli 1992. aasta direktiiv 92/65/EMÜ, milles sätestatakse loomatervishoiu nõuded ühendusesiseseks kauplemiseks loomade, sperma, munarakkude ja embrüotega, mille suhtes ei kohaldata direktiivi 90/425/EMÜ A (I) lisas osutatud ühenduse erieeskirjades sätestatud loomatervishoiu nõudeid, ning nende impordiks ühendusse (EÜT L 268, 14.9.1992, lk 54).

õigusaktidega kehtetuks teatavad muud kõnealusel otsuses esitatud sertifikaatide näidistes nimetatud õigusaktid. Seepärast tuleks ühtluse ja selguse huvides ning eeskirjade dubleerimise vältimiseks otsuses 2010/470/EL sätestatud veterinaarsertifikaatide näidised asendada käesolevas määruses sätestatud sertifikaatide näidistega ning otsus 2010/470/EL tuleks kehtetuks tunnistada.

- (20) On asjakohane kehtestada üleminekuperiood, et võtta arvesse erilist olukorda, milles on kolmandate riikide pädevad asutused, kes peavad võtma vajalikke meetmeid käesoleva määruse nõuete täitmiseks, ja erilist olukorda selliste maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetiste vedamisel, millega on kaasas enne käesoleva määruse kohaldamise kuupäeva komisjoni määruste (EÜ) nr 798/2008⁽¹⁰⁾ ja (EL) nr 206/2010,⁽¹¹⁾ komisjoni rakendusmääruste (EL) nr 139/2013⁽¹²⁾ ja (EL) 2018/659,⁽¹³⁾ komisjoni otsuste 2006/168/EÜ,⁽¹⁴⁾ 2010/470/EL ja 2010/472/EL,⁽¹⁵⁾ samuti komisjoni rakendusotsuste 2011/630/EL,⁽¹⁶⁾ 2012/137/EL⁽¹⁷⁾ ja (EL) 2019/294⁽¹⁸⁾ kohaselt välja antud sertifikaadid.
- (21) Kuna määrust (EL) 2016/429 kohaldatakse alates 21. aprillist 2021, tuleks ka käesolevat määrust kohaldada alates samast kuupäevast.
- (22) Käesoleva määrusega ette nähtud meetmed on kooskõlas alalise taime-, looma-, toidu- ja söödakomitee arvamusega,

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

Artikkel 1

Reguleerimise ja kohaldamisala

1. Käesoleva määrusega kehtestatakse eeskirjad seoses määruses (EL) 2016/429 sätestatud loomatervise sertifikaatidega ning määrusel (EL) 2016/429 ja määrusel (EL) 2017/625 põhinevate loomatervise/ametlike sertifikaatidega ning kõnealuste, teatavate maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetiste liitu toomisel⁽¹⁹⁾ ning liidusisesel ja liikmesriikidevahelisel liikumisel nõutavate sertifikaatide (edaspidi koos „sertifikaadid“) väljaandmise ja asendamise.

⁽¹⁰⁾ Komisjoni 8. augusti 2008. aasta määrus (EÜ) nr 798/2008, millega kehtestatakse nende kolmandate riikide, territooriumide, tsoonide ja piirkondade loetelu, millest võib importida ühendusse ja vedada läbi ühenduse kodulinde ja linnukasvatussaadusi, ning veterinaarsertifikaatide nõuded (ELT L 226, 23.8.2008, lk 1).

⁽¹¹⁾ Komisjoni 12. märtsi 2010. aasta määrus (EL) nr 206/2010, millega kehtestatakse nende kolmandate riikide, territooriumide või nende osade loetelud, kust on lubatud Euroopa Liitu tuua teatavaid loomi ja värsket liha, ning veterinaarsertifitseerimise nõuded (ELT L 73, 20.3.2010, lk 1).

⁽¹²⁾ Komisjoni 7. jaanuari 2013. aasta rakendusmäärus (EL) nr 139/2013, milles sätestatakse loomatervishoiunõuded ja karantiini-tingimused teatavate lindude impordil liitu (ELT L 47, 20.2.2013, lk 1).

⁽¹³⁾ Komisjoni 12. aprilli 2018. aasta rakendusmäärus (EL) 2018/659 elushobuslaste ja nende sperma, munarakkude ja embrüote liitu sissetoomise tingimuste kohta (ELT L 110, 30.4.2018, lk 1).

⁽¹⁴⁾ Komisjoni 4. jaanuari 2006. aasta otsus 2006/168/EÜ, millega kehtestatakse loomatervishoiu ja veterinaarsertifikaatide nõuded veiseembrüote ühendusse importimiseks ning tunnistatakse kehtetuks otsus 2005/217/EÜ (ELT L 57, 28.2.2006, lk 19).

⁽¹⁵⁾ Komisjoni 26. augusti 2010. aasta otsus 2010/472/EL lammaste ja kitsede sperma, munarakkude ja embrüote liitu importimise kohta (ELT L 228, 31.8.2010, lk 74).

⁽¹⁶⁾ Komisjoni 20. septembri 2011. aasta rakendusotsus 2011/630/EL koduveiste sperma impordi kohta liitu (ELT L 247, 24.9.2011, lk 32).

⁽¹⁷⁾ Komisjoni 1. märtsi 2012. aasta rakendusotsus 2012/137/EL kodusigade sperma impordi kohta liitu (ELT L 64, 3.3.2012, lk 29).

⁽¹⁸⁾ Komisjoni 18. veebruari 2019. aasta rakendusotsus (EL) 2019/294, millega kehtestatakse selliste territooriumide ja kolmandate riikide loetelu, kust on lubatud importida liitu koeri, kasse ja valgetuhkruid, ning veterinaarsertifikaadi näidis sellise impordi jaoks (ELT L 48, 20.2.2019, lk 41).

⁽¹⁹⁾ Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollil artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollil 2. lisaga, hõlmavad viited „liidule“ käesoleva määruse kohaldamisel Ühendkuningriigi seoses Põhja-Iirimaa.

2. Käesoleva määrusega kehtestatakse loomatervise sertifikaatide või loomatervise/ametlike sertifikaatide vormis sertifikaatide näidised:

- a) teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetiste liikmesriikidevaheliseks liikumiseks (I lisa) ning
- b) teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetiste liitu toomiseks (II lisa).

3. Käesoleva määrusega kehtestatakse teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade liidusiseks liikumiseks ja liitu toomiseks kasutatavate loomatervise sertifikaatide või loomatervise/ametlike sertifikaatidega kaasas olevate deklaratsioonide näidised (III lisa).

Artikkel 2

Mõisted

Käesolevas määruses kasutatakse järgmisi mõisteid:

- 1) „registreeritud loomse paljundusmaterjali ettevõtte“ – loomse paljundusmaterjali ettevõtte delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 1 määratletud tähenduses;
- 2) „heakskiidetud loomse paljundusmaterjali ettevõtte“ – loomse paljundusmaterjali ettevõtte delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 2 määratletud tähenduses;
- 3) „sperma“ – sperma delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 14 määratletud tähenduses;
- 4) „ootsüüdid“ – ootsüüdid delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 15 määratletud tähenduses;
- 5) „embrüo“ – embrüo delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 16 määratletud tähenduses;
- 6) „seemendusjaam“ – seemendusjaam delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 11 määratletud tähenduses;
- 7) „embrüokogumisrühm“ – embrüokogumisrühm delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 12 määratletud tähenduses;
- 8) „embrüootmisrühm“ – embrüootmisrühm delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 13 määratletud tähenduses;
- 9) „loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte“ – loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 18 määratletud tähenduses;
- 10) „loomse paljundusmaterjali säilituskeskus“ – loomse paljundusmaterjali säilituskeskus delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 19 määratletud tähenduses;
- 11) „veis“ – veis delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 2 punktis 5 määratletud tähenduses;
- 12) „lammas“ – lammas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 2 punktis 6 määratletud tähenduses;
- 13) „kits“ – kits delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 2 punktis 7 määratletud tähenduses;
- 14) „hobuslane“ – hobuslane delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 2 punktis 9 määratletud tähenduses;
- 15) „kaamellane“ – kaamellane delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 2 punktis 10 määratletud tähenduses;
- 16) „hirlane“ – hirlane delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 2 punktis 11 määratletud tähenduses;
- 17) „registreeritud hobuslane“ – registreeritud hobuslane delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 2 punktis 12 määratletud tähenduses;
- 18) „ööpäevased tibud“ – ööpäevased tibud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 2 punktis 19 määratletud tähenduses;
- 19) „määratletud patogeenvabad munad“ – määratletud patogeenvabad munad delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 2 punktis 26 määratletud tähenduses;

- 20) „mesilane“ – loom delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 2 punktis 20 määratletud tähenduses;
- 21) „kimalane“ – loom delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 2 punktis 21 määratletud tähenduses;
- 22) „kordumatu heakskiidunumber“ – number delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 2 punktis 25 määratletud tähenduses.

Artikkel 3

Maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetiste loomatervise sertifikaatide ja loomatervise/ametlike sertifikaatide täitmine

1. Käesoleva määruse I lisas esitatud sertifikaadid, mida kasutatakse maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetiste liikmesriikidevaheliseks liikumiseks, täidab ja allkirjastab veterinaarjärelevalve ametnik nõuetekohaselt vastavalt rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis esitatud selgitavatele märkustele.
2. Käesoleva määruse II lisas esitatud loomatervise sertifikaadid, mida kasutatakse maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetiste liitu toomiseks, täidab ja allkirjastab veterinaarjärelevalve ametnik nõuetekohaselt vastavalt rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis esitatud selgitavatele märkustele.
3. Lõigetes 1 ja 2 osutatud saadetiste eest vastutavad ettevõtjad esitavad pädevale asutusele teabe selliste saadetiste kirjelduse kohta, nagu on kirjeldatud vastavalt I või II lisas esitatud sertifikaatide näidiste I osas.

Artikkel 4

Maismaaloomade ja loomse paljundusmaterjali sertifikaatide nõuded

1. Veterinaarjärelevalve ametnik täidab maismaaloomade ja loomse paljundusmaterjali saadetiste sertifikaadid vastavalt järgmistele nõuetele:
 - a) sertifikaadil on veterinaarjärelevalve ametniku allkiri ja ametlik tempel; allkirja ja pitseri (v.a reljeefpitseri või vesimärgi) värv peab erinema teksti värvist;
 - b) kui sertifikaat sisaldab mitut või alternatiivset kinnitust, peab veterinaarjärelevalve ametnik sertifikaadis läbi kriipsutama need kinnitused, mis ei ole asjakohased, kinnitades seda nimetähtede ning pitseriga, või need sertifikaadist täielikult kustutama;
 - c) sertifikaat peab koosnema ühest järgmistest osadest:
 - i) ühest lehest;
 - ii) mitmest lehest, mis kõik on jagamatud ja moodustavad lahutamatu terviku;
 - iii) järjestikustest lehekülgedest, millest iga lehekülge on nummerdatud nii, et see näitab kindlat lehekülge kogu järjestuses;
 - d) kui sertifikaat koosneb järjestikustest lehekülgedest, nagu on osutatud käesoleva lõike punkti c alapunktis iii, peab igal leheküljel olema määruse (EL) 2017/625 artikli 89 lõike 1 punktis a osutatud kordumatu kood, veterinaarjärelevalve ametniku allkiri ja ametlik pitser;
 - e) kui tegemist on liikmesriikidevahelisel saadetiste liikumisel kasutatavate sertifikaatidega, peab sertifikaat olema saadetisega kaasas kuni liidus asuvasse sihtkohta jõudmiseni;
 - f) kui tegemist on saadetiste liitu toomiseks kasutatavate sertifikaatidega, tuleb sertifikaat esitada selle liitu sisenemise piiripunkti pädevale asutusele, kus saadetist ametlikult kontrollitakse;
 - g) sertifikaat peab olema välja antud enne seda, kui on lõppenud selles käsitletud saadetise kontroll sertifikaati välja andvas pädevas asutuses;
 - h) kui tegemist on liitu toomiseks kasutatavate sertifikaatidega, tuleb sertifikaat koostada liitu sisenemise piiripunkti liikmesriigi ametlikus keeles või ühes selle riigi ametlikus keeles.

2. Erandina lõike 1 punktist h võib liikmesriik anda nõusoleku sertifikaatide koostamiseks mõnes muus liidu ametlikus keeles, millele on vajaduse korral lisatud tõestatud tõlge.
3. Lõike 1 punkte a–e ei kohaldata elektrooniliste sertifikaatide suhtes, mis on välja antud kooskõlas rakendusmääruse (EL) 2019/1715 artikli 39 lõike 1 nõuetega.
4. Lõike 1 punkte b, c ja d ei kohaldata sertifikaatide suhtes, mis on välja antud paberil ning täidetud TRACESis ja sealt välja trükitud.

Artikkel 5

Maismaaloomade ja loomse paljundusmaterjali sertifikaatide asendamine

1. Pädev asutus annab maismaaloomade ja loomse paljundusmaterjali asendussertifikaate välja ainult juhul, kui algses sertifikaadis olid haldusvead või algne sertifikaat on kahjustatud või kadunud.
2. Pädev asutus ei muuda asendussertifikaadis algse sertifikaadi teavet saadetise identifitseerimise, selle jälgitavuse ja algse sertifikaadiga saadetistele antud tagatiste kohta.
3. Asendussertifikaadis peab pädev asutus:
 - a) viitama selgelt määruse (EL) 2017/625 artikli 89 lõike 1 punktis a osutatud kordumatule koodile ja algse sertifikaadi väljaandmiskuupäevale ning kinnitama selgelt, et sellega asendatakse algne sertifikaat;
 - b) märkima uue sertifikaadinumbri, mis erineb algse sertifikaadi numbrist;
 - c) märkima kuupäeva, millal see välja anti ja mis erineb algse sertifikaadi väljaandmiskuupäevast,
 - d) esitama paberkandjal oleva originaaldokumendi, välja arvatud juhul, kui TRACESisse edastatakse elektrooniline asendussertifikaat.
4. Saadetiste liitu toomisel võib liitu sisenemise piiripunkti pädev asutus saadetise eest vastutavalt ettevõtjalt asendussertifikaati mitte nõuda, kui pärast sertifikaadi väljaandmist on muutunud kaubasaajat, importijat, liitu sisenemise piiripunkti või veoandmeid käsitlev teave ja saadetise eest vastutav ettevõtja on kõnealuse uue teabe esitanud.

Artikkel 6

Loomatervise sertifikaatide näidised teatavatesse kategooriatesse kuuluvate kabiloomade liikmesriikidevaheliseks liikumiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis a osutatud loomatervise sertifikaadid, mida kasutatakse teatavatesse kategooriatesse kuuluvate kabiloomade liikmesriikidevaheliseks liikumiseks, peavad asjaomasest liigist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt I lisa 1. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-INTRA-X muude kui tapmiseks ettenähtud veiste puhul;
- b) vastavalt I lisa 2. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-INTRA-Y tapmiseks ettenähtud veiste puhul;
- c) vastavalt I lisa 3. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-INTRA-X muude kui tapmiseks ettenähtud sigade puhul;
- d) vastavalt I lisa 4. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-INTRA-Y tapmiseks ettenähtud sigade puhul;
- e) vastavalt I lisa 5. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-INTRA-X muude kui tapmiseks ettenähtud lammaste ja kitsede puhul;
- f) vastavalt I lisa 6. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-INTRA-Y tapmiseks ettenähtud lammaste ja kitsede puhul;

- g) vastavalt I lisa 7. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-INTRA-IND muu kui tapmiseks ettenähtud individuaalse hobuslase puhul;
- h) vastavalt I lisa 8. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-INTRA-CON hobuslaste saadetise puhul;
- i) vastavalt I lisa 9. peatükis esitatud näidisele koostatud CAM-INTRA-X muude kui tapmiseks ettenähtud kaamellaste puhul;
- j) vastavalt I lisa 10. peatükis esitatud näidisele koostatud CAM-INTRA-Y tapmiseks ettenähtud kaamellaste puhul;
- k) vastavalt I lisa 11. peatükis esitatud näidisele koostatud CER-INTRA-X muude kui tapmiseks ettenähtud hirvlaste puhul;
- l) vastavalt I lisa 12. peatükis esitatud näidisele koostatud CER-INTRA-Y tapmiseks ettenähtud hirvlaste puhul;
- m) vastavalt I lisa 13. peatükis esitatud näidisele koostatud OTHER-UNGULATES-INTRA-X muude kui tapmiseks ettenähtud muude peetavate kabiloomade kui veiste, lammaste, kitsede, sigade, hobuslaste, kaamellaste ja hirvlaste puhul;
- n) vastavalt I lisa 14. peatükis esitatud näidisele koostatud OTHER-UNGULATES-INTRA-Y tapmiseks ettenähtud muude peetavate kabiloomade kui veiste, lammaste, kitsede, sigade, hobuslaste, kaamellaste ja hirvlaste puhul.

Artikkel 7

Loomatervise sertifikaatide ja loomatervise/ametlike sertifikaatide näidised teatavatesse kategooriatesse kuuluvate lindude ja nende paljundusmaterjali liikmesriikidevaheliseks liikumiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis a osutatud loomatervise sertifikaadid ja loomatervise/ametlikud sertifikaadid, mida kasutatakse teatavatesse kategooriatesse kuuluvate lindude ja nende paljundusmaterjali liikmesriikidevaheliseks liikumiseks, peavad asjaomasest lindude kategooriast ja materjalist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt I lisa 15. peatükis esitatud näidisele koostatud POU-INTRA-HEP kodulindude haudemunade puhul;
- b) vastavalt I lisa 16. peatükis esitatud näidisele koostatud POU-INTRA-DOC ööpäevaste tibude puhul;
- c) vastavalt I lisa 17. peatükis esitatud näidisele koostatud POU-INTRA-X sugu- ja tootmislindude puhul;
- d) vastavalt I lisa 18. peatükis esitatud näidisele koostatud POU-INTRA-LT20 vähem kui 20 kodulinnuisendi, kelle hulka ei kuulu silerinnalised linnud, või vähem kui 20 kodulindude haudemuna, mis ei hõlma silerinnaliste lindude haudemune, puhul;
- e) vastavalt I lisa 19. peatükis esitatud näidisele koostatud POU-INTRA-Y tapmiseks ettenähtud kodulindude puhul;
- f) vastavalt I lisa 20. peatükis esitatud näidisele koostatud POU-INTRA-SPF kindlaks määratud patogeenidest vabade munade puhul;
- g) vastavalt I lisa 21. peatükis esitatud näidisele koostatud CAPTIVE-BIRDS-INTRA tehistingimustes peetavate lindude puhul;
- h) vastavalt I lisa 22. peatükis esitatud näidisele koostatud HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA tehistingimustes peetavate lindude haudemunade puhul.

Artikkel 8

Loomatervise sertifikaatide näidised veiste teatavat liiki paljundusmaterjali liikmesriikidevaheliseks liikumiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis a osutatud loomatervise sertifikaadid, mida kasutatakse veiste teatavat liiki paljundusmaterjali liikmesriikidevaheliseks liikumiseks, peavad asjaomasest materjali liigist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt I lisa 23. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-SEM-A-INTRA veiste sellise sperma saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- b) vastavalt I lisa 24. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-SEM-B-INTRA veiste sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on pärast 31. detsembrit 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ⁽²⁰⁾ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ⁽²¹⁾) nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- c) vastavalt I lisa 25. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-SEM-C-INTRA veiste sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ) nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- d) vastavalt I lisa 26. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA veiste selliste ootsüütide ja embrüote saadetise puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- e) vastavalt I lisa 27. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-EMB-B-INTRA veiste selliste embrüote varude saadetiste puhul, mis on enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 89/556/EMÜ⁽²²⁾ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- f) vastavalt I lisa 28. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-GP-PROCESSING-INTRA allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma;
 - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ) nõuete kohaselt pärast 31. detsembrit 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
 - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ) nõuete kohaselt enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste ootsüüdid ja embrüod;
 - direktiivi 89/556/EMÜ kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste embrüote varud;
- g) vastavalt I lisa 29. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-GP-STORAGE-INTRA allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma;
 - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ) nõuete kohaselt pärast 31. detsembrit 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;

⁽²⁰⁾ Nõukogu 14. juuni 1988. aasta direktiiv 88/407/EMÜ, millega sätestatakse koduveiste sperma ühendusesisese kaubanduse ja impordi korral kohaldatavad loomatervishoiu nõuded (EÜT L 194, 22.7.1988, lk 10).

⁽²¹⁾ Nõukogu 26. mai 2003. aasta direktiiv 2003/43/EÜ, millega muudetakse direktiivi 88/407/EMÜ, millega sätestatakse koduveiste sperma ühendusesisese kaubanduse ja impordi korral kohaldatavad loomatervishoiu nõuded (ELT L 143, 11.6.2003, lk 23).

⁽²²⁾ Nõukogu 25. septembri 1989. aasta direktiiv 89/556/EMÜ koduveiste embrüote ühendusesisese kaubanduse ja nende kolmandatest riikidest impordi loomatervishoiu nõuete kohta (EÜT L 302, 19.10.1989, lk 1).

- nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ) nõuete kohaselt enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste ootsüüdid ja embrüod;
- direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste embrüote varud.

Artikkel 9

Loomatervise sertifikaatide näidised lammaste ja kitsede teatavat liiki paljundusmaterjali liikmesriikidevaheliseks liikumiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis a osutatud loomatervise sertifikaadid, mida kasutatakse lammaste ja kitsede teatavat liiki paljundusmaterjali liikmesriikidevaheliseks liikumiseks, peavad asjaomasest materjali liigist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt I lisa 30. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-SEM-A-INTRA lammaste ja kitsede sellise sperma saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- b) vastavalt I lisa 31. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-SEM-B-INTRA lammaste ja kitsede sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- c) vastavalt I lisa 32. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-SEM-C-INTRA lammaste ja kitsede sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- d) vastavalt I lisa 33. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA lammaste ja kitsede selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- e) vastavalt I lisa 34. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA lammaste ja kitsede selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste puhul, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- f) vastavalt I lisa 35. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA lammaste ja kitsede selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste puhul, mis on enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- g) vastavalt I lisa 36. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest:
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma;
 - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud;
 - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud;

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüüdid ja embrüod;
 - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud;
 - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud;
- h) vastavalt I lisa 37. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma;
 - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud;
 - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüüdid ja embrüod;
 - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud;
 - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud.

Artikkel 10

Loomatervise sertifikaatide näidised sigade teatavat liiki paljundusmaterjali liikmesriikidevaheliseks liikumiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis a osutatud loomatervise sertifikaadid, mida kasutatakse sigade teatavat liiki paljundusmaterjali liikmesriikidevaheliseks liikumiseks, peavad asjaomasest materjali liigist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt I lisa 38. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-SEM-A-INTRA sigade sellise sperma saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- b) vastavalt I lisa 39. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-SEM-B-INTRA sigade sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud direktiivi 90/429/EMÜ⁽²³⁾ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- c) vastavalt I lisa 40. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA sigade selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning on lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;

⁽²³⁾ Nõukogu 26. juuni 1990. aasta direktiiv 90/429/EMÜ, millega sätestatakse kodusigade sperma ühendusesisese kaubanduse ja impordi korral kohaldatavad loomatervishoiu nõuded (EÜT L 224, 18.8.1990, lk 62).

- d) vastavalt I lisa 41. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA sigade selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste puhul, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- e) vastavalt I lisa 42. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA sigade selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste puhul, mis on enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- f) vastavalt I lisa 43. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-GP-PROCESSING-INTRA allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma;
 - nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüüdid ja embrüod;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüütide ja embrüote varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüütide ja embrüote varud;
- g) vastavalt I lisa 44. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-GP-STORAGE-INTRA allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma;
 - nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüüdid ja embrüod;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüütide ja embrüote varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüütide ja embrüote varud.

Artikkel 11

Loomatervise sertifikaatide näidised hobuslaste teatavat liiki paljundusmaterjali liikmesriikidevaheliseks liikumiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis a osutatud loomatervise sertifikaadid, mida kasutatakse hobuslaste teatavat liiki paljundusmaterjali liikmesriikidevaheliseks liikumiseks, peavad asjaomasest materjali liigist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt I lisa 45. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-SEM-A-INTRA hobuslaste sellise sperma saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;

- b) vastavalt I lisa 46. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-SEM-B-INTRA hobuslaste sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- c) vastavalt I lisa 47. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-SEM-C-INTRA hobuslaste sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- d) vastavalt I lisa 48. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-SEM-D-INTRA hobuslaste sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- e) vastavalt I lisa 49. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- f) vastavalt I lisa 50. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste puhul, mis on pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- g) vastavalt I lisa 51. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste puhul, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- h) vastavalt I lisa 52. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste puhul, mis on enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- i) vastavalt I lisa 53. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-GP-PROCESSING-INTRA allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüüdid ja embrüod;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;

- j) vastavalt I lisa 54. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-GP-STORAGE-INTRA allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüüdid ja embrüod;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud.

Artikkel 12

Loomatervise sertifikaatide näidised teatavatesse kategooriatesse kuuluvate mesilaste liikmesriikidevaheliseks liikumiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis a osutatud loomatervise sertifikaadid, mida kasutatakse teatavatesse kategooriatesse kuuluvate mesilaste liikmesriikidevaheliseks liikumiseks, peavad asjaomasest liigist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt I lisa 55. peatükis esitatud näidisele koostatud HBEE-INTRA meemesilaste puhul;
- b) vastavalt I lisa 56. peatükis esitatud näidisele koostatud QUE-INTRA erandiga hõlmatud mesilasemade puhul;
- c) vastavalt I lisa 57. peatükis esitatud näidisele koostatud BBEE-INTRA kimalaste puhul.

Artikkel 13

Loomatervise sertifikaatide ja deklaratsioonide näidised teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade ja teatava loomse paljundusmaterjali liikmesriikidevaheliseks liikumiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis a osutatud loomatervise sertifikaadid ja artikli 1 lõikes 3 osutatud deklaratsioonid, mida kasutatakse teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali liikmesriikidevaheliseks liikumiseks, peavad asjaomasest liigist ja materjali kategooriast olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt I lisa 58. peatükis esitatud näidisele koostatud CONFINED-LIVE-INTRA kinniste ettevõtete vahel liikuvate maismaaloomade puhul;
- b) vastavalt I lisa 59. peatükis esitatud näidisele koostatud CONFINED-PRIMATE-INTRA kinnisesse ettevõttesse viidavate ahviliste puhul;
- c) vastavalt I lisa 60. peatükis esitatud näidisele koostatud kinnises ettevõttes peetavate maismaaloomade sellise sperma ning selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste puhul, mis on määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud;

- d) vastavalt I lisa 61. peatükis esitatud näidisele koostatud CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA koerte, kasside ja valgetuhkrute puhul;
- e) vastavalt I lisa 62. peatükis esitatud näidisele koostatud GP-CANIS-FELIS-INTRA koerte (*Canis lupus familiaris*) ja kasside (*Felis silvestris catus*) sellise sperma ning selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste puhul, mis on määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud;
- f) vastavalt I lisa 63. peatükis esitatud näidisele koostatud OTHCARN-INTRA muude kiskjaliste puhul;
- g) vastavalt I lisa 64. peatükis esitatud näidisele koostatud WILD-ANIMALS-INTRA maismaaloomadest metsloomade puhul;
- h) vastavalt I lisa 65. peatükis esitatud näidisele koostatud GP-CAM-CER-INTRA *Camelidae* ja *Cervidae* sugukonna loomade sellise sperma ning selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste puhul, mis on määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud.

Artikkel 14

Loomatervise sertifikaatide ja loomatervise/ametlike sertifikaatide näidised teatavatesse kategooriatesse kuuluvate kabiloomade liitu toomiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis b osutatud loomatervise sertifikaadid ja loomatervise/ametlikud sertifikaadid, mida kasutatakse teatavatesse kategooriatesse kuuluvate kabiloomade liitu toomiseks, peavad asjaomasest liigist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt II lisa 1. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-X veiste puhul;
- b) vastavalt II lisa 2. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-Y tapmiseks ettenähtud veiste puhul;
- c) vastavalt II lisa 3. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-X-TRANSIT-RU selliste veiste puhul, kes on ette nähtud transiidiks Kaliningradi piirkonnast läbi Leedu territooriumi muudesse Venemaa piirkondadesse;
- d) vastavalt II lisa 4. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-X lammaste ja kitsede puhul;
- e) vastavalt I lisa 5. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-Y tapmiseks ettenähtud lammaste ja kitsede puhul;
- f) vastavalt II lisa 6. peatükis esitatud näidisele koostatud SUI-X sigade ja *Tayassuidae* sugukonna loomade puhul;
- g) vastavalt II lisa 7. peatükis esitatud näidisele koostatud SUI-Y tapmiseks ettenähtud sigade puhul;
- h) vastavalt II lisa 8. peatükis esitatud näidisele koostatud RUM *Antilocapridae*, *Bovidae* (v.a veised, lambad ja kitsed), *Giraffidae*, *Moschidae* ja *Tragulidae* sugukonna loomade puhul;
- i) vastavalt II lisa 9. peatükis esitatud näidisele koostatud RHINO *Tapiridae*, *Rhinocerotidae* ja *Elephantidae* sugukonna loomade puhul;
- j) vastavalt II lisa 10. peatükis esitatud näidisele koostatud HIPPO *Hippopotamidae* sugukonna loomade puhul;
- k) vastavalt II lisa 11. peatükis esitatud näidisele koostatud CAM-CER kaamellaste ja hirvlaste puhul.

Artikkel 15

Loomatervise sertifikaatide ja loomatervise/ametlike sertifikaatide ja deklaratsioonide näidised teatavatesse kategooriatesse kuuluvate hobuslaste liitu toomiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis b osutatud loomatervise sertifikaadid ja loomatervise/ametlikud sertifikaadid ning artikli 1 lõikes 3 osutatud loomatervise sertifikaatidega või loomatervise/ametlike sertifikaatidega kaasas olevad deklaratsioonid, mida kasutatakse teatavatesse kategooriatesse kuuluvate hobuslaste liitu toomiseks või läbi liidu vedamiseks, peavad asjaomasest liikumisest olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt II lisa 12. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-X muude kui tapmiseks ettenähtud hobuslaste liitu toomiseks;
- b) vastavalt II lisa 13. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-Y tapmiseks ettenähtud hobuslaste liitu toomiseks;
- c) vastavalt II lisa 14. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-TRANSIT-X tapmiseks mitte ettenähtud hobuslaste läbi liidu vedamiseks;
- d) vastavalt II lisa 15. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-TRANSIT-Y tapmiseks ettenähtud hobuslaste läbi liidu vedamiseks;
- e) vastavalt II lisa 16. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-RE-ENTRY-30 registreeritud hobuste taassissetoomiseks liitu pärast võidusõidu, võistlemise ja kultuuriürituste tõttu toimunud kuni 30päevast ajutist ekspordit;
- f) vastavalt II lisa 17. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-RE-ENTRY-90-COMP Fédération Equestre Internationale'i (FEI) egiidi all organiseeritud ratsaspordiüritusel osalemise eesmärgil kuni 90 päevaks ajutiselt eksporditud registreeritud võistlushobuste taassissetoomiseks liitu;
- g) vastavalt II lisa 18. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-RE-ENTRY-90-RACE Austraalias, Kanadas, Ameerika Ühendriikides, Hongkongis, Jaapanis, Singapuris, Araabia Ühendemiraatides või Kataris toimunud konkreetsetel võistlustel osalemise eesmärgil kuni 90 päevaks ajutiselt eksporditud registreeritud hobuste taassissetoomiseks liitu.

Artikkel 16

Loomatervise sertifikaatide näidised kinnisesse ettevõttesse lähetamiseks ette nähtud kabiloomade liitu toomiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis b osutatud loomatervise sertifikaadid, mida kasutatakse kinnisesse ettevõttesse lähetamiseks ette nähtud kabiloomade liitu toomiseks, peavad asjaomasest liigist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt II lisa 19. peatüki 2. jaos esitatud näidisele koostatud CONFINED-RUM 19. peatüki 1. jaos loetletud loomade puhul, kes on pärit kinnisest ettevõttest ja on ette nähtud kinnisesse ettevõttesse viimiseks;
- b) vastavalt II lisa 20. peatüki 2. jaos esitatud näidisele koostatud CONFINED-SUI 20. peatüki 1. jaos loetletud loomade puhul, kes on pärit kinnisest ettevõttest ja on ette nähtud kinnisesse ettevõttesse viimiseks;
- c) vastavalt II lisa 21. peatüki 2. jaos esitatud näidisele koostatud CONFINED-TRE 21. peatüki 1. jaos loetletud loomade puhul, kes on pärit kinnisest ettevõttest ja on ette nähtud kinnisesse ettevõttesse viimiseks;
- d) vastavalt II lisa 22. peatükis esitatud näidisele koostatud CONFINED-HIPPO sugukonda *Hippopotamidae* kuuluvate loomade puhul, kes on pärit kinnisest ettevõttest ja on ette nähtud kinnisesse ettevõttesse viimiseks.

*Artikkel 17***Loomatervise sertifikaatide ja loomatervise/ametlike sertifikaatide näidised teatavatesse kategooriatesse kuuluvate lindude ja nende paljundusmaterjali liitu toomiseks**

Artikli 1 lõike 2 punktis b osutatud loomatervise sertifikaadid ja loomatervise/ametlikud sertifikaadid, mida kasutatakse teatavatesse kategooriatesse kuuluvate lindude ja nende paljundusmaterjali liitu toomiseks, peavad asjaomasest lindude kategooriast ja materjalist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt II lisa 23. peatükis esitatud näidisele koostatud BPP muude sugulindude kui silerinnaliste lindude ja muude tootmislindude kui silerinnaliste lindude puhul;
- b) vastavalt II lisa 24. peatükis esitatud näidisele koostatud BPR silerinnaliste sugulindude või silerinnaliste tootmislindude puhul;
- c) vastavalt II lisa 25. peatükis esitatud näidisele koostatud DOC muude kodulindude kui silerinnaliste lindude ööpäevaste tibude puhul;
- d) vastavalt II lisa 26. peatükis esitatud näidisele koostatud DOR silerinnaliste lindude ööpäevaste tibude puhul;
- e) vastavalt II lisa 27. peatükis esitatud näidisele koostatud HEP muude kodulindude kui silerinnaliste lindude haudemunade puhul;
- f) vastavalt II lisa 28. peatükis esitatud näidisele koostatud HER silerinnaliste lindude haudemunade puhul;
- g) vastavalt II lisa 29. peatükis esitatud näidisele koostatud SPF kindlaks määratud patogeenidest vabade munade puhul;
- h) vastavalt II lisa 30. peatükis esitatud näidisele koostatud SP muude tapmiseks ettenähtud kodulindude kui silerinnaliste lindude puhul;
- i) vastavalt II lisa 31. peatükis esitatud näidisele koostatud SR tapmiseks ettenähtud silerinnaliste lindude puhul;
- j) vastavalt II lisa 32. peatükis esitatud näidisele koostatud POU-LT20 vähem kui 20 kodulinnuisendi (v.a silerinnalised linnud) puhul;
- k) vastavalt II lisa 33. peatükis esitatud näidisele koostatud HE-LT20 vähem kui 20 kodulindude haudemuna (v.a silerinnaliste lindude haudemunad) puhul;
- l) vastavalt II lisa 34. peatükis esitatud näidisele koostatud CAPTIVE-BIRDS tehistingimustes peetavate lindude puhul;
- m) vastavalt II lisa 35. peatükis esitatud näidisele koostatud HE-CAPTIVE-BIRDS tehistingimustes peetavate lindude haudemunade puhul.

*Artikkel 18***Loomatervise sertifikaatide näidised teatavatesse kategooriatesse kuuluvate mesilaste liitu toomiseks**

Artikli 1 lõike 2 punktis b osutatud loomatervise sertifikaadid, mida kasutatakse teatavatesse kategooriatesse kuuluvate mesilaste liitu toomiseks, peavad asjaomasest liigist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt II lisa 36. peatükis esitatud näidisele koostatud QUE mesilasemade puhul;
- b) vastavalt II lisa 37. peatükis esitatud näidisele koostatud BBEE kimalaste puhul.

*Artikkel 19***Loomatervise sertifikaadi näidis koerte, kasside ja valgetuhkrute liitu toomiseks**

Artikli 1 lõike 2 punktis b osutatud loomatervise sertifikaat, mida tuleb kasutada koerte, kasside ja valgetuhkrute liitu toomiseks, peab olema koostatud vastavalt II lisa 38. peatükis esitatud näidisele CANIS-FELIS-FERRETS.

Artikkel 20

Loomatervise sertifikaatide näidised veiste teatavat liiki paljundusmaterjali liitu toomiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis b osutatud loomatervise sertifikaadid, mida kasutatakse veiste teatavat liiki paljundusmaterjali liitu toomiseks, peavad asjaomasest materjali liigist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt II lisa 39. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-SEM-A-ENTRY veiste sellise sperma saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud seemendusjaamast, kus sperma koguti;
- b) vastavalt II lisa 40. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-SEM-B-ENTRY veiste sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on pärast 31. detsembrit 2004 ja enne 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ) nõuete kohaselt, ning on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud seemendusjaamast, kus sperma koguti;
- c) vastavalt II lisa 41. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-SEM-C-ENTRY veiste sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ) nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud seemendusjaamast, kus sperma koguti;
- d) vastavalt II lisa 42. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY veiste selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- e) vastavalt II lisa 43. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-in vivo-EMB-B-ENTRY veiste selliste *in vivo* saadud embrüote varude saadetiste puhul, mis on enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt, ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud embrüod kogunud embrüokogumisrühma poolt;
- f) vastavalt II lisa 44. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-in vitro-EMB-C-ENTRY veiste selliste *in vitro* toodetud embrüote varude saadetiste puhul, mis on enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt, eostatud spermaga, mis vastab nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ nõuetele, ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud embrüod tootnud embrüootootmisrühma poolt;
- g) vastavalt II lisa 45. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-in vitro-EMB-D-ENTRY veiste selliste *in vitro* toodetud embrüote varude saadetiste puhul, mis on enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt, eostatud eksporditava riigi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud seemendusjaamast või spermasäilituskeskusest pärit spermaga ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud embrüod tootnud embrüootootmisrühma poolt;
- h) vastavalt II lisa 46. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-GP-PROCESSING-ENTRY allpool loetletud loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest:
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma;
 - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ) nõuete kohaselt pärast 31. detsembrit 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
 - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ, mida on muudetud direktiiviga 93/60/EMÜ, nõuete kohaselt enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste ootsüüdid ja embrüod;

- direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud *in vivo* saadud veiste embrüote varud;
 - direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud *in vitro* toodetud veiste embrüote varud, mis on eostatud direktiivi 88/407/EMÜ nõuetele vastava spermaga;
 - direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud *in vitro* toodetud veiste embrüote varud, mis on eostatud eksportiva riigi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud seemendusjaamast või spermasäilituskeskusest pärit spermaga;
- i) vastavalt II lisa 47. peatükis esitatud näidisele koostatud BOV-GP-STORAGE-ENTRY allpool loetletud loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma;
 - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ, mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ, nõuete kohaselt pärast 31. detsembrit 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
 - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ, mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ, nõuete kohaselt enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste ootsüüdid ja embrüod;
 - direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud *in vivo* saadud veiste embrüote varud;
 - direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud *in vitro* toodetud veiste embrüote varud, mis on eostatud direktiivi 88/407/EMÜ nõuetele vastava spermaga;
 - direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud *in vitro* toodetud veiste embrüote varud, mis on eostatud eksportiva riigi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud seemendusjaamast või spermasäilituskeskusest pärit spermaga.

Artikkel 21

Loomatervise sertifikaatide näidised lammaste ja kitsede teatavat liiki paljundusmaterjali liitu toomiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis b osutatud loomatervise sertifikaadid, mida kasutatakse lammaste ja kitsede teatavat liiki paljundusmaterjali liitu toomiseks, peavad asjaomasest materjali liigist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt II lisa 48. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-SEM-A-ENTRY lammaste ja kitsede sellise sperma saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- b) vastavalt II lisa 49. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-SEM-B-ENTRY lammaste ja kitsede sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- c) vastavalt II lisa 50. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY lammaste ja kitsede selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid ja embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;

- d) vastavalt II lisa 51. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY lammaste ja kitsede selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste puhul, mis on enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- e) vastavalt II lisa 52. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY allpool loetletud loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma;
 - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüüdid ja embrüod;
 - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprillit 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud;
- f) vastavalt II lisa 53. peatükis esitatud näidisele koostatud OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY allpool loetletud loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma;
 - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüüdid ja embrüod;
 - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud.

Artikkel 22

Loomatervise sertifikaatide näidised sigade teatavat liiki paljundusmaterjali liitu toomiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis b osutatud loomatervise sertifikaadid, mida kasutatakse sigade teatavat liiki paljundusmaterjali liitu toomiseks, peavad asjaomasest materjali liigist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt II lisa 54. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-SEM-A-ENTRY sigade sellise sperma saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- b) vastavalt II lisa 55. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-SEM-B-ENTRY sigade sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- c) vastavalt II lisa 56. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-OOCYTES-EMB-ENTRY sigade selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;

- d) vastavalt II lisa 57. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-GP-PROCESSING-ENTRY selliste allpool loetletud loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma;
 - nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüüdid ja embrüod;
- e) vastavalt II lisa 58. peatükis esitatud näidisele koostatud POR-GP-STORAGE-ENTRY selliste allpool loetletud loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma;
 - nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüüdid ja embrüod.

Artikkel 23

Loomatervise sertifikaatide näidised hobuslaste teatavat liiki paljundusmaterjali liitu toomiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis b osutatud loomatervise sertifikaadid, mida kasutatakse hobuslaste teatavat liiki paljundusmaterjali liitu toomiseks, peavad asjaomasest materjali liigist olenevalt vastama ühele järgmistest näidistest:

- a) vastavalt II lisa 59. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-SEM-A-ENTRY hobuslaste sellise sperma saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- b) vastavalt II lisa 60. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-SEM-B-ENTRY hobuslaste sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- c) vastavalt II lisa 61. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-SEM-C-ENTRY hobuslaste sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- d) vastavalt II lisa 62. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-SEM-D-ENTRY hobuslaste sellise sperma varude saadetiste puhul, mis on enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast;
- e) vastavalt II lisa 63. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste puhul, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- f) vastavalt II lisa 64. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste puhul, mis on pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;

- g) vastavalt II lisa 65. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste puhul, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt;
- h) vastavalt II lisa 66. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY allpool loetletud loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüüdid ja embrüod;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;
- i) vastavalt II lisa 67. peatükis esitatud näidisele koostatud EQUI-GP-STORAGE-ENTRY allpool loetletud loomse paljundusmaterjali saadetiste puhul, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest:
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
 - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüüdid ja embrüod;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;
 - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud.

Artikkel 24

Loomatervise sertifikaadi näidis teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade paljundusmaterjali liitu toomiseks

Artikli 1 lõike 2 punktis b osutatud loomatervise sertifikaat, mida kasutatakse kinnises ettevõttes peetavate maismaaloomade sellise sperma ning selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liitu toomiseks, mis on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud vastavalt määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuetele, peab olema koostatud vastavalt II lisa 68. peatükis esitatud näidisele GP-CONFINED-ENTRY.

*Artikkel 25***Ametlike deklaratsioonide näidised teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade liitu toomiseks**

1. Artikli 1 lõikes 3 osutatud deklaratsioon, mida kasutatakse meritsi liitu toodavate teatavate maismaaloomade veoks, peab vastama III lisa 1. peatükis esitatud näidise kohaselt koostatud *addendum*i näidisele AT-TERRE-SEA ning selle täidab laeva kapten.
2. Artikli 1 lõikes 3 osutatud deklaratsioon, mida kasutatakse hobuslaste ümberlaadimise puhul vastavalt rakendusmääruse (EL) 2018/659 artikli 9 lõikes 2 ja artikli 10 lõikes 2 sätestatud nõuetele, peab vastama käesoleva määruse III lisa 2. peatükis esitatud näidise kohaselt koostatud näidisele EQUI-TRANS.
3. Lõigetes 1 ja 2 nimetatud deklaratsioonid lisatakse asjakohastele loomatervise sertifikaatidele või loomatervise/ametlikele sertifikaatidele.

*Artikkel 26***Kehtetuks tunnistamine**

1. Otsus 2010/470/EL tunnistatakse kehtetuks alates 21. aprillist 2021.
2. Viiteid sellele otsusele käsitatakse viidetena käesolevale määrusele ning neid loetakse vastavalt IV lisa esitatud vastavustabelile.

*Artikkel 27***Üleminekusätted**

Maismaaloomade ja nende paljundusmaterjali saadetsi, millega on kaasas enne käesoleva määruse kohaldamise kuupäeva komisjoni määruste (EÜ) nr 798/2008 ja (EL) nr 206/2010, komisjoni rakendusmääruste (EL) nr 139/2013 ja (EL) 2018/659, komisjoni otsuste 2006/168/EÜ ja 2010/472/EL, samuti komisjoni rakendusotsuste 2011/630/EL, 2012/137/EL ja (EL) 2019/294 kohaselt välja antud sertifikaadid, võib liitu tuua kuni 20. oktoobrini 2021, tingimusel et sertifikaadi on enne 21. augustit 2021 allkirjastanud isik, kellele on nende määruste ja otsuste kohaselt antud luba sertifikaadile alla kirjutada.

*Artikkel 28***Jõustumine ja kohaldamine**

Käesolev määrus jõustub kahekümnendal päeval pärast selle avaldamist *Euroopa Liidu Teatajas*.

Seda kohaldatakse alates 21. aprillist 2021.

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Brüssel, 24 märts 2021

Komisjoni nimel
president
Ursula VON DER LEYEN

I LISA

I lisan on esitatud liikumiseks liikmesriikide vahel kasutatavad järgmised loomatervise sertifikaatide näidised ja loomatervise/ametlike sertifikaatide näidised

Näidis

Kabiloomad	
BOV-INTRA-X	1. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis muude kui tapmiseks ettenähtud veiste liikumiseks liikmesriikide vahel
BOV-INTRA-Y	2. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis tapmiseks ettenähtud veiste liikumiseks liikmesriikide vahel
POR-INTRA-X	3. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis muude kui tapmiseks ettenähtud sigade liikumiseks liikmesriikide vahel
POR-INTRA-Y	4. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis tapmiseks ettenähtud sigade liikumiseks liikmesriikide vahel
OV/CAP-INTRA-X	5. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis muude kui tapmiseks ettenähtud lammaste ja kitsede liikumiseks liikmesriikide vahel
OV/CAP-INTRA-Y	6. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis tapmiseks ettenähtud lammaste ja kitsede liikumiseks liikmesriikide vahel
EQUI-INTRA-IND	7. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis muu kui tapmiseks ettenähtud individuaalse hobuslase liikumiseks liikmesriikide vahel
EQUI-INTRA-CON	8. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste saadetise liikumiseks liikmesriikide vahel
CAM-INTRA-X	9. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis muude kui tapmiseks ettenähtud kaamellaste liikumiseks liikmesriikide vahel
CAM-INTRA-Y	10. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis tapmiseks ettenähtud kaamellaste liikumiseks liikmesriikide vahel
CER-INTRA-X	11. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis muude kui tapmiseks ettenähtud hirvlaste liikumiseks liikmesriikide vahel
CER-INTRA-Y	12. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis tapmiseks ettenähtud hirvlaste liikumiseks liikmesriikide vahel
OTHER-UNGULATES-INTRA-X	13. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis muude kui tapmiseks ettenähtud muude peetavate kabiloomade kui veiste, lammaste, kitsede, sigade, hobuslaste, kaamellaste ja hirvlaste liikumiseks liikmesriikide vahel
OTHER-UNGULATES-INTRA-Y	14. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis tapmiseks ettenähtud muude peetavate kabiloomade kui veiste, lammaste, kitsede, sigade, hobuslaste, kaamellaste ja hirvlaste liikumiseks liikmesriikide vahel

Linnud ja nende paljundusmaterjal	
POU-INTRA-HEP	15. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis kodulindude haudemunade liikumiseks liikmesriikide vahel
POU-INTRA-DOC	16. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis ööpäevaste tibude liikumiseks liikmesriikide vahel
POU-INTRA-X	17. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis sugu- ja tootmislindude liikumiseks liikmesriikide vahel
POU-INTRA-LT20	18. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis vähem kui 20 kodulinnuisendi, kelle hulka ei kuulu silerinnalised linnud, või vähem kui 20 kodulindude haudemuna, mis ei hõlma silerinnaliste lindude haudemune, liikumiseks liikmesriikide vahel
POU-INTRA-Y	19. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis tapmiseks ettenähtud kodulindude liikumiseks liikmesriikide vahel
POU-INTRA-SPF	20. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis kindlaks määratud patogeenidest vabade munade liikumiseks liikmesriikide vahel
CAPTIVE-BIRDS-INTRA	21. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis tehistingimustes peetavate lindude liikumiseks liikmesriikide vahel
HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA	22. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis tehistingimustes peetavate lindude haudemunade liikumiseks liikmesriikide vahel
Veiste paljundusmaterjal	
BOV-SEM-A-INTRA	23. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis veiste sellise sperma saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
BOV-SEM-B-INTRA	24. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis veiste sellise sperma varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 31. detsembrist 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ) nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
BOV-SEM-C-INTRA	25. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis veiste sellise sperma varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ) nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA	26. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis veiste selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt

BOV-EMB-B-INTRA	27. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis veiste selliste embrüote varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
BOV-GP-PROCESSING-INTRA	28. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest: <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma; - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ) nõuete kohaselt pärast 31. detsembrist 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud; - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ) nõuete kohaselt enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste ootsüüdid ja embrüod; - direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste embrüote varud
BOV-GP-STORAGE-INTRA	29. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest: <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma; - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ) nõuete kohaselt pärast 31. detsembrist 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud; - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ) nõuete kohaselt enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste ootsüüdid ja embrüod; - direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste embrüote varud

Lammaste ja kitsede paljundusmaterjal	
OV/CAP-SEM-A-INTRA	30. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis lammaste ja kitsede sellise sperma saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
OV/CAP-SEM-B-INTRA	31. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis lammaste ja kitsede sellise sperma varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
OV/CAP-SEM-C-INTRA	32. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis lammaste ja kitsede sellise sperma varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA	33. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis lammaste ja kitsede selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA	34. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis lammaste ja kitsede selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA	35. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis lammaste ja kitsede selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt

OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA	<p>36. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest:</p> <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüüdid ja embrüod; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud
OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA	<p>37. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest:</p> <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüüdid ja embrüod; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud

Sigade paljundusmaterjal	
POR-SEM-A-INTRA	38. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis sigade sellise sperma saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
POR-SEM-B-INTRA	39. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis sigade sellise sperma varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA	40. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis sigade selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning on lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA	41. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis sigade selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA	42. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis sigade selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
POR-GP-PROCESSING-INTRA	43. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest: <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma; - nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüüdid ja embrüod; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüütide ja embrüote varud; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüütide ja embrüote varud

POR-GP-STORAGE-INTRA	<p>44. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest:</p> <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma; - nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüüdid ja embrüod; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüütide ja embrüote varud; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüütide ja embrüote varud
Hobuslaste paljundusmaterjal	
EQUI-SEM-A-INTRA	45. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste sellise sperma saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
EQUI-SEM-B-INTRA	46. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste sellise sperma varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
EQUI-SEM-C-INTRA	47. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste sellise sperma varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
EQUI-SEM-D-INTRA	48. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste sellise sperma varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA	49. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt

EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA	50. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA	51. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA	52. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
EQUI-GP-PROCESSING-INTRA	53. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest: <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüüdid ja embrüod; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud

EQUI-GP-STORAGE-INTRA	<p>54. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest:</p> <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüüdid ja embrüod; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud
Mesilased	
HBEE-INTRA	55. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis meemesilaste liikumiseks liikmesriikide vahel
QUE-INTRA	56. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis erandiga hõlmatud mesilasemade liikumiseks liikmesriikide vahel
BBEE-INTRA	57. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis kimalaste liikumiseks liikmesriikide vahel
Maismaaloomade ja teatava loomse paljundusmaterjali teatavad kategooriad	
CONFINED-LIVE-INTRA	58. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis ühest kinnisest ettevõttest teise viidavate maismaaloomade liikumiseks liikmesriikide vahel
CONFINED-PRIMATE-INTRA	59. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis ühest kinnisest ettevõttest teise viidavate ahviliste liikumiseks liikmesriikide vahel
GP-CONFINED-INTRA	60. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis kinnises ettevõttes peetavate maismaaloomade sellise sperma ning selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud

CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA	61. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis koerte, kasside ja valgetuhkrute liikumiseks liikmesriikide vahel
GP-CANIS-FELIS-INTRA	62. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis koerte (<i>Canis lupus familiaris</i>) ja kasside (<i>Felis silvestris catus</i>) sellise sperma ning selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud
OTHCARN-INTRA	63. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis muude kiskjaliste liikumiseks liikmesriikide vahel
WILD-ANIMALS-INTRA	64. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis maismaaloomadest metsloomade liikumiseks liikmesriikide vahel
GP-CAM-CER-INTRA	65. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis <i>Camelidae</i> ja <i>Cervidae</i> sugukonna loomade sellise sperma ning selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liikumiseks liikmesriikide vahel, mis on määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud

1. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS MUUDE KUI TAPMISEKS
ETTENÄHTUD VEISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS
„BOV-INTRA-X“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja	I.2 IMSOCi viide	RUUTKOOD	
	Nimi	I.2a Kohalik viide		
	Aadress	I.3 Pädev keskasutus		
	Riik	I.4 Pädev kohalik asutus		
	ISO riigikood			
	I.5 Saaja	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja		
	Nimi	Nimi	Registreerimisnumber	
	Aadress	Aadress		
	Riik	Riik	ISO riigikood	
	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht		I.12 Sihtkoht	
Nimi	Registreerimisnumber/heakskiidunumber	Nimi	Registreerimisnumber/heakskiidunumber	
Aadress		Aadress		
Riik	ISO riigikood	Riik	ISO riigikood	
I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
I.15 Transpordivahend		I.16 Vedaja		
<input type="checkbox"/> Laev	<input type="checkbox"/> Õhusõiduk	Nimi	Registreerimis-/loa number	
<input type="checkbox"/> Raudteetransport	<input type="checkbox"/> Maanteesõiduk	Aadress		
Identifitseerimistunnused	<input type="checkbox"/> Muu	Riik	ISO riigikood	
Dokument		I.17 Saatedokumendid		
		Liik	Kood	
		Riik	ISO riigikood	
		Äridokumendi viide		
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number				
Konteineri number		Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood			Kolmas riik	ISO riigikood		
Liikmesriik	ISO riigikood			Väljumise koht	Piiripunkti kood		
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond	Külmhoone			Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja	Töötlemisviis			Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
	Kogumise/tootmise kuupäev			Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-X

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad veised⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 38;</p> <p>II.1.2 nad on vähemalt 30 päeva enne saadetise lähetamist või sünnist saadik, kui nad on alla 30 päeva vanused;</p> <p>II.1.2.1 pidevalt viibinud päritoluettevõttes;</p> <p>II.1.2.2 neil ei ole olnud kokkupuudet peetavate veistega, kellel on halvem tervisestaatus või kelle suhtes kohaldatakse loomatervisega seotud põhjustel liikumiskiiranguid;</p> <p>II.1.2.3 neil ei ole olnud otsest või kaudset kokkupuudet peetavate loomadega, kes on liitu toodud kolmandast riigist või territooriumilt 30 päeva jooksul enne loomade lähetamist;</p> <p>II.1.3 neil ei ole ilmnunud veiste puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 24 tunni jooksul enne saadetise lähetamist (märkida kuupäev pp.kk.aaaa).</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud loomad järgmistele tervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 nad ei ole pärit ettevõttest, mille suhtes kohaldatakse asjaomaseid loomaliike mõjutavaid kehtivaid liikumiskiiranguid või mis asub veiste puhul loetellu kantud taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.2.2 nad on pärit ettevõttest, kus veised on vaktsineerimiseta vabad <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkusest, ning</p> <p>^{(2)kas} [päritoluettevõtte asub sellises liikmesriigis või selle tsoonis, kus veiste populatsioon on <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkuse suhtes taudivaba staatusega;]</p> <p>^{(2)ja/või} [neile on <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks tehtud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring prooviga, mis võeti lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul ja poeginud emaste puhul vähemalt 30 päeva pärast poegimist, ja saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>^{(2)ja/või} [nad on alla 12 kuu vanused;]</p> <p>^{(2)ja/või} [nad on kastreeritud;]</p> <p>II.2.3 nad on pärit ettevõttest, mis on vaba <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkusest; ning</p> <p>^{(2)kas} [päritoluettevõtte asub sellises liikmesriigis või selle tsoonis, mis on <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse suhtes taudivaba staatusega;]</p> <p>^{(2)ja/või} [neile on <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse tuvastamiseks tehtud 30 päeva jooksul enne lähetamist delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 2. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring, mille tulemused olid negatiivsed;]</p> <p>^{(2)ja/või} [nad on alla kuue nädala vanused;]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-X

	<p>II.2.4 nad on pärit ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;</p> <p>II.2.5 nad on pärit ettevõttest, mis asub vähemalt 150 km raadiuses sellistest ettevõtetest, kus ei ole viimase kahe aasta jooksul enne lähetamist teadaolevalt esinenud epizootilise hemorraagia viirusega nakatumist kõnealuse taudi tõttu loetellu kantud liikidesse kuuluvatel peetavatel loomadel;</p> <p>II.2.6 nad on pärit ettevõttest, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>II.2.7 nad on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning</p> <p>⁽²⁾kas [ettevõttes ei ole lähetamisele eelneva viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud surrat;]</p> <p>⁽²⁾või [viimase kahe aasta jooksul enne lähetamist on teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud kuni:</p> <ul style="list-style-type: none"> – nakatunud loomad eemaldati ettevõtetest ning – ettevõtete ülejäänud loomadele tehti surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused;] <p>⁽²⁾kas [II.2.8 nad on pärit lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest vabast liikmesriigist või tsoonist, kus sihtrühma kuuluvast loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit ja neid ei ole 60päevase ajavahemiku jooksul enne veokuupäeva vaktsineeritud elusvaktsiiniga lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud;]</p> <p>⁽²⁾või [II.2.8 nad on pärit liikmesriigist või tsoonist, mis on hõlmatud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning neid</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.8.1 on peetud liikmesriigis või tsoonis, mis komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 40 lõike 3 kohaselt on hooajati vaba katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.8.1.1 vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.8.1.2 vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.8.1.3 vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni;]]]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-X

	<p>^{(2)ja/või} [II.2.8.2</p> <p>^{(2)kas} [II.2.8.2.1</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.2.2</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.2.3</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.3</p> <p>^{(2)kas} [II.2.8.3.1</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.3.2</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.4</p> <p>^{(2)kas} [II.2.8.4.1</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.4.2</p> <p>^{(2)või} [II.2.8</p> <p>^{(2)kas} [II.2.8.1</p> <p>^{(2)kas} [II.2.8.1.1</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.1.2</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.1.3</p>	<p>on sihtkohta vedamise ajal kaitstud siirutajate rünnakute eest ja neid on peetud siirutajate rünnakute eest kaitsmiseks siirutajate eest kaitstud ettevõttes</p> <p>vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva]]</p> <p>vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva]]</p> <p>vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva;]]]]</p> <p>on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on selles liikmesriigis või tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsioonis osutatud tagatud immuunsusperiood ning</p> <p>on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]</p> <p>on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]]]</p> <p>on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring, mis võimaldab tuvastada vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide selliste serotüüpide (serotüübid 1–24) vastased spetsiifilised antikehad, mis on viimase kahe aasta jooksul selles liikmesriigis või tsoonis teadaolevalt esinenud, ja</p> <p>seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva enne veokuupäeva;]]]]</p> <p>seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva ja loomale on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva;]]]]</p> <p>nad on pärit liikmesriigist või tsoonist, mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ega ole hõlmatud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning neid</p> <p>on sihtkohta vedamise ajal kaitstud siirutajate rünnakute eest ja neid on peetud siirutajate rünnakute eest kaitsmiseks siirutajate eest kaitstud ettevõttes</p> <p>vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]</p> <p>vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva]]</p> <p>vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva;]]]]</p>
--	---	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-X

	<p>^{(2)ja/või} [II.2.8.2</p> <p>^{(2)kas} [II.2.8.2.1</p> <p>^{(2)kas} [II.2.8.2.1.1</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.2.1.2</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.2.2</p> <p>^{(2)kas} [II.2.8.2.2.1</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.2.2.2</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8</p> <p>^{(2)kas} [II.2.8.1</p> <p>^{(2)kas} [II.2.8.1.1</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.1.2</p>	<p>on peetud 60päevase ajavahemiku jooksul enne lähetamist ettevõttes, mis asub liikmesriigis või alal, kus vähemalt 150 km raadiuses ettevõttest on kõnealuse ajavahemiku jooksul tehtud seiret kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 1. peatüki 1. ja 2. jaos esitatud nõuetega, ning</p> <p>loomi on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade pidamiskohast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsioonis osutatud tagatud immuunsusperiood ning</p> <p>[II.2.8.2.1.1 on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva]]]</p> <p>[II.2.8.2.1.2 on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]]</p> <p>loomi on immuniseeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade pidamiskohast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning</p> <p>[II.2.8.2.2.1 loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]]</p> <p>[II.2.8.2.2.2 loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mida võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva, ning negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva.]]]</p> <p>nad ei vasta delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktides 1–3 esitatud nõuetele ning päritoluliikmesriigi pädev asutus on lubanud asjaomaste loomade vedu teise liikmesriiki või selle tsooni,</p> <p>mis on lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes taudivaba staatusega ja sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c ning</p> <p>kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning</p> <p>kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning</p>
--	--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-X

	^{(2)ja/või}	[II.2.8.1.3	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning
	^{(2)ja/või}	[II.2.8.1.4	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8, ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]
	^{(2)ja/või}	[II.2.8.2	kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes kohaldatakse heakskiidetud likvideerimisprogrammi ning sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c ning
	^{(2)kas}	[II.2.8.2.1	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning
	^{(2)ja/või}	[II.2.8.2.2	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning
	^{(2)ja/või}	[II.2.8.2.3	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning
	^{(2)ja/või}	[II.2.8.2.4	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8 ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]
	^{(2)ja/või}	[II.2.8.3	mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes ei kohaldata likvideerimisprogrammi, ning sihtliikmesriik on teavitanud komisjoni ja teisi liikmesriike, et selline vedu on lubatud
	^{(2)kas}	[II.2.8.3.1	ilma tingimusteta ning
	^{(2)ja/või}	[II.2.8.3.2	tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5, ning
	^{(2)ja/või}	[II.2.8.3.3	tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6, ning
	^{(2)ja/või}	[II.2.8.3.4	tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7, ning
	^{(2)ja/või}	[II.2.8.3.5	tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8, ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud.]]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-X

	⁽²⁾ [⁽²⁾ kas	[II.2.9	nad viiakse liikmesriiki või selle tsooni, mis on veiste enzootilise leukoosi suhtes taudivaba staatusega, ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.1	nad on pärit ettevõttest, mis on vaba veiste enzootilisest leukoosist;]]
	⁽²⁾ või	[II.2.9.1	nad on pärit ettevõttest, kus esines veiste enzootilist leukoosi, ning kõnealusel ettevõttes ei ole viimase 24kuulise ajavahemiku jooksul enne loomade lähetamist veiste enzootilist leukoosi teadaolevalt esinenud ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.1.1	nad on üle 24 kuu vanused ja neile on tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 4. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks seroloogiline uuring, mille tulemused oli negatiivsed
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.1.1.1	selliste proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt nelja kuu pikkuse vahega ettevõtte muudest veistest eraldi hoitud veistest;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.1.1.2	selliste proovidega, mis on võetud saadetise lähetamisele eelneva 30 päeva sees, ning seejuures on kõigile ettevõttes peetavatele üle 24 kuu vanustele veistele tehtud veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 4. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil seroloogiline uuring proovidega, mis on võetud kahel korral vähemalt nelja kuu pikkuse vahega saadetise lähetamisele eelneva 12kuulise ajavahemiku jooksul, ja saadud negatiivsed tulemused;]]]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.1.2	nad on alla 24 kuu vanused ja sündinud emasloomast, kellele on veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 4. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil seroloogiline uuring proovidega, mis on võetud kahel korral vähemalt nelja kuu pikkuse vahega saadetise lähetamisele eelneva 12kuulise ajavahemiku jooksul, ja saadud negatiivsed tulemused.]]]]
	⁽²⁾ või	[II.2.9	nad viiakse liikmesriiki või selle tsooni, kus kohaldatakse veiste enzootilise leukoosi suhtes heakskiidetud likvideerimisprogrammi, ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.1	nad on pärit ettevõttest, mis on vaba veiste enzootilisest leukoosist;]]
	⁽²⁾ või	[II.2.9.1	nad on pärit ettevõttest, kus esines veiste enzootilist leukoosi, ning kõnealusel ettevõttes ei ole viimase 24kuulise ajavahemiku jooksul enne loomade lähetamist veiste enzootilist leukoosi teadaolevalt esinenud ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.1.1	nad on üle 24 kuu vanused ja neile on tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 4. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks seroloogiline uuring, mille tulemused olid negatiivsed

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-X

	⁽²⁾ kas	[II.2.9.1.1.1	selliste proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt nelja kuu pikkuse vahega ettevõtte muudest veistest eraldi hoitud veistest;]]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.1.1.2	selliste proovidega, mis on võetud saadetise lähetamisele eelneva 30 päeva sees, ning seejuures on kõigile ettevõttes peetavatele üle 24 kuu vanustele veistele tehtud veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 4. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil seroloogiline uuring proovidega, mis on võetud kahel korral vähemalt nelja kuu pikkuse vahega saadetise lähetamisele eelneva 12kuulise ajavahemiku jooksul, ja saadud negatiivsed tulemused;]]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.1.2	nad on alla 24 kuu vanused ja sündinud emasloomast, kellele on veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 4. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil seroloogiline uuring proovidega, mis on võetud kahel korral vähemalt nelja kuu pikkuse vahega saadetise lähetamisele eelneva 12kuulise ajavahemiku jooksul, ja saadud negatiivsed tulemused]]]
	⁽²⁾ [⁽²⁾ kas	[II.2.10	nad viiakse veiste nakkava rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi suhtes taudivaba staatusega liikmesriiki või selle tsooni ja neid ei ole veiste nakkava rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi vastu vaktsineeritud ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.10.1	nad on pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud veiste infektsioosset rinotrahheiiti / nakkavat pustuloosset vulvovaginiiti, ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.10.1.1	päritoluettevõtte asub liikmesriigis või selle tsoonis, mis on veiste infektsioosse rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi suhtes taudivaba staatusega;
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.10.1.2	loomad on olnud karantiinis vähemalt 30 päeva enne lähetamist ning neile on delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 5. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil tehtud veiste herpesviiruse tüüp 1 (terviklik BoHV-1) vastaste antikehade tuvastamiseks negatiivsed tulemused andnud seroloogiline uuring prooviga, mis on võetud saadetise lähetamisele eelneva 15päevase ajavahemiku jooksul;]]]
	⁽²⁾ või	[II.2.10.1	nad on pärit ettevõttest, kus esines veiste infektsioosset rinotrahheiiti / nakkavat pustuloosset vulvovaginiiti ja neid on hoitud vähemalt 30 päeva enne lähetamist heakskiidetud karantiiniasutuses ning neile on delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 5. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil tehtud veiste herpesviiruse tüüp 1 (terviklik BoHV-1) vastaste antikehade tuvastamiseks negatiivsed tulemused andnud seroloogiline uuring prooviga, mis on võetud karantiini algusest vähemalt 21 päeva jooksul;]]]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-X

	<p>⁽²⁾või [II.2.10 Nad viiakse liikmesriiki või selle tsooni, kus kohaldatakse veiste infektsioosse rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi suhtes heakskiidetud likvideerimisprogrammi, ning</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.10.1 nad on pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud veiste infektsioosset rinotrahheiiti / nakkavat pustuloosset vulvovaginiiti, ning</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.10.1.1 päritoluettevõtte asub liikmesriigis või selle tsoonis, mis on veiste infektsioosse rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi suhtes taudivaba staatusega;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.10.1.2 päritoluettevõtte asub liikmesriigis või selle tsoonis, kus kohaldatakse veiste infektsioosse rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi suhtes heakskiidetud likvideerimisprogrammi;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.10.1.3 loomad on olnud karantiinis vähemalt 30 päeva enne lähetamist ning neile on delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 5. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil tehtud veiste herpesviiruse tüüp 1 (terviklik BoHV-1) vastaste antikehade tuvastamiseks negatiivsed tulemused andnud seroloogiline uuring prooviga, mis on võetud saadetise lähetamisele eelneva 15päevase ajavahemiku jooksul;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.10.1.4 loomad on ilma muude ettevõtete veistega kokku puutumata suunatud ettevõttesse, kus peetakse veiseid liha tootmiseks, ja kust nad viiakse otse tapamajja;]]</p> <p>⁽²⁾või [II.2.10.1 nad on pärit ettevõttest, kus esines veiste infektsioosset rinotrahheiiti / nakkavat pustuloosset vulvovaginiiti, ning</p> <ul style="list-style-type: none"> – neid on hoitud heakskiidetud karantiinasutuses vähemalt lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul ning – neile on delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 5. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil tehtud veiste herpesviiruse tüüp 1 (terviklik BoHV-1) vastaste antikehade tuvastamiseks negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring prooviga, mis on võetud karantiini algusest vähemalt 21 päeva jooksul.]]] <p>⁽²⁾[⁽²⁾kas[II.2.11 nad viiakse veiste viirusdiarröa suhtes taudivaba staatusega liikmesriiki või selle tsooni ja neid ei ole veiste viirusdiarröa vastu vaksineeritud ning</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.11.1 nad on pärit ettevõttest, mis on vaba veiste viirusdiarröast, ning;</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.11.1.1 päritoluettevõtte asub liikmesriigis või selle tsoonis, mis on veiste viirusdiarröa suhtes taudivaba staatusega;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.11.1.2 päritoluettevõtte suhtes on nelja viimase kuu jooksul enne loomade lähetamist kohaldatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 IV lisa IV osa 1. peatüki 2. jao punkti 1 alapunkti c alapunktides ii või iii osutatud uuringukorda, mille kohaselt saadetise lähetamisele eelneva neljakuulise perioodi jooksul tehtud uuringu tulemused olid negatiivsed;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.11.1.3 veiste viirusdiarröa viiruse esinemise välistamiseks on loomadele enne saadetise lähetamist tehtud individuaalne analüüs;]]]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-X

	<p>⁽²⁾või [II.2.11.1 nad on pärit ettevõttest, kus esines veiste viirusdiarröa ja neile on tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil veiste viirusdiarröa viiruse antigeeni või genoomi uuring, mille tulemus oli negatiivne, ning</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.11.1.1 neid on hoitud heakskiidetud karantiinasutuses vähemalt saadetise lähetamisele eelneva 21päevase ajavahemiku jooksul</p> <p>⁽²⁾ning tiinete emasloomade puhul on neile veiste viirusdiarröa vastaste antikehade tuvastamiseks tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil seroloogiline uuring proovidega, mis on võetud karantiini algusest vähemalt 21 päeva jooksul, ja saadud negatiivsed tulemused;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.11.1.2 neile on delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil tehtud veiste viirusdiarröa vastaste antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, mille tulemused olid positiivsed,</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.11.1.2.1 tiinestumata loomade puhul tehtud proovidega, mis on võetud enne saadetise lähetamist]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.11.1.2.1 tiinete emasloomade puhul tehtud proovidega, mis on võetud enne parajasti kestvale tiinusele eelnenud seemendamist.]]</p>	<p>⁽²⁾[II.2.11 nad viiakse liikmesriiki või selle tsooni, kus kohaldatakse veiste viirusdiarröa suhtes heakskiidetud likvideerimisprogrammi, ning</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.11.1 nad on pärit ettevõttest, mis on vaba veiste viirusdiarröast;</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.11.1.1 päritoluettevõtte asub liikmesriigis või selle tsoonis, mis on veiste viirusdiarröa suhtes taudivaba staatusega;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.11.1.2 päritoluettevõtte asub liikmesriigis või selle tsoonis, kus kohaldatakse veiste viirusdiarröa suhtes heakskiidetud likvideerimisprogrammi;</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.11.1.3 päritoluettevõtte suhtes on nelja viimase kuu jooksul enne loomade lähetamist kohaldatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 IV lisa IV osa 1. peatüki 2. jao punkti 1 alapunktides ii või iii osutatud uuringukorda, mille kohaselt saadetise lähetamisele eelneva viimase nelja kuu jooksul tehtud uuringu tulemused olid negatiivsed;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.11.1.4 veiste viirusdiarröa viiruse esinemise välistamiseks on loomadele enne saadetise lähetamist tehtud individuaalne analüüs;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.11.1.5 loomad suunatakse muude ettevõtete veistest eraldatuna ettevõttesse, kus peetakse veiseid liha tootmiseks ja kust nad viiakse otse tapamajja]]</p>
--	--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-X

	<p>^{(2)ja/või} [II.2.11.2 nad on pärit ettevõttest, kus esines veiste viirusdiarröa ja neile on tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil veiste viirusdiarröa viiruse antigeeni või genoomi uuring, mille tulemus oli negatiivne, ning</p> <p>^{(2)kas} [II.2.11.2.1 neid on hoitud heakskiidetud karantiinasutuses vähemalt saadetise lähetamisele eelneva 21päevase ajavahemiku jooksul</p> <p>⁽²⁾[ning tiinete emasloomade puhul on neile veiste viirusdiarröa vastaste antikehade tuvastamiseks tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil seroloogiline uuring proovidega, mis võeti karantiini algusest vähemalt 21 päeva jooksul, ja saadud negatiivsed tulemused;]]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.11.2.2 neile on delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil tehtud veiste viirusdiarröa vastaste antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, mille tulemused olid positiivsed,</p> <p>^{(2)kas} [II.2.11.2.2.1 tiinestumata loomade puhul tehtud proovidega, mis on võetud enne saadetise lähetamist]]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.11.2.2.1 tiinete emasloomade puhul tehtud proovidega, mis on võetud enne parajasti kestvale tiinusele eelnenud seemendamist.]]]]</p> <p>II.3 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.</p> <p>⁽²⁾[II.4 Ametliku teabe kohaselt ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on nad sperma doonorloomad ning</p> <p>II.4.1 nad on pärit seemendusjaamast ja veetakse otse teise seemendusjaama vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklile 19; ning</p> <p>^{(2)kas} [II.4.2 nad viibisid alates vastuvõtmise kuupäevast pidevalt seemendusjaamas ja läbisid negatiivsete tulemustega delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 1. osa I peatüki punktis 2 osutatud kõik kohustuslikud korrapärased uuringud 12 kuu jooksul enne selle liikumise kuupäeva; ning]</p> <p>^{(2)või} [II.4.2 läbisid negatiivsete tulemustega kõik delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 1. osa I peatüki punkti 1 alapunktides b ja c osutatud uuringud, mida nõutakse seemendusjaama vastuvõtmist võimaldavale karantiini paigutamisele vahetult eelnenud ajal ja karantiiniperioodil; ning]</p> <p>II.4.3 ettevõtja on saanud sihtseemendusjaama keskuse veterinaararsti eelneva nõusoleku; ning</p> <p>II.4.4 kasutatavad veovahendid on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud.]</p> <p>II.5 Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-X

<p>II.6 Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>^{(2)/(3)}[II.7 Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning</p> <p>⁽²⁾<i>kas</i> [nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]</p> <p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(<i>märkida kuupäev</i>)⁽⁴⁾⁽⁵⁾.</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida saadetises olevate loomade päritoluettevõtte või Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida saadetise lõppsihtkohaks olev ettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetisedokumentid</i>“: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida loomade identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 38.</p>	
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-X

	<p>II osa</p> <p>(1) Saadetises võib olla üks või mitu looma.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Kohaldatakse siis, kui saadetus lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest.</p> <p>(4) Juhul, kui saadetus on kokku pandud kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes ja koosneb loomadest, kes laaditi erinevatel kuupäevadel, loetakse kogu saadetise liikumise alguskuupäeva kõige varasemaks kuupäevaks, millal osa saadetisest päritoluettevõttest lahkus.</p> <p>(5) Kinnitus ei vabasta vedajat kehtivate liidu eeskirjade kohasest kohustusest transporditava looma seisundi suhtes.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table><tr><td>Nimi (trükitähtedega)</td><td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td></tr><tr><td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td><td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td></tr><tr><td>Kuupäev</td><td></td></tr><tr><td>Tempel</td><td>Allkiri</td></tr></table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

2. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS TAPMISEKS ETTENÄHTUD VEISTE
LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „BOV-INTRA-Y“)**

EUROOPA LIIT		INTRA			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähendamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood	
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood	
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number		Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal	<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte	<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik				ISO riigikood			
Väljumise koht				Piiripunkti kood			
Sisenemise koht				Piiripunkti kood			
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik		ISO riigikood		Kolmas riik		ISO riigikood	
Liikmesriik		ISO riigikood		Väljumise koht		Piiripunkti kood	
Liikmesriik		ISO riigikood					
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-Y

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad veised⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 38;</p> <p>II.1.2 neil ei ole ilmnud veiste puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 24 tunni jooksul enne saadetise lähetamist (märkida kuupäev pp.kk.aaaa);</p> <p>⁽²⁾[II.1.3 nad on ette nähtud tapmiseks taudi likvideerimise eesmärgil määruse (EL) 2016/429 artikli 31 lõigetes 1 või 2 sätestatud likvideerimisprogrammi raames, ning sihtliikmesriik ja vajaduse korral läbitav liikmesriik annavad liikumiseks eelneva loa.]</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud loomad järgmistele tervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 nad ei ole pärit ettevõttest, mille suhtes kohaldatakse asjaomaseid loomaliike mõjutavaid kehtivaid liikumispõhiseid või mis asub veiste puhul loetellu kantud taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.2 nad on pärit ettevõttest, kus veised on vaksineerimisega või ilma selleta vabad <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkusest;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.2 nad on kastreeritud;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.2 nad on alla 12 kuu vanused;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.2 [nad on üle 12 kuu vanused kastreerimata veised ja neile on <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks tehtud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuringu prooviga, mis võeti lähetamisele eelneva 30 päeva sees ja poeginud emaste puhul vähemalt 30 päeva pärast poegimist, ja saadud negatiivsed tulemused.]</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.3 nad on pärit ettevõttest, mis on vaba <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkusest;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.3 [neile on lähetamisele eelneva 30 päeva sees tehtud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 2. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring, mille tulemused olid negatiivsed;]</p> <p>II.2.4 nad on pärit ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;</p> <p>II.2.5 nad on pärit ettevõttest, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>II.2.6 nad on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust;</p> <p>⁽²⁾[II.2.7 delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklis 33 sätestatud nõuded lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes on täidetud.]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-Y

<p>II.3 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.</p> <p>II.4 Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.</p> <p>II.5 Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>²⁾/³⁾II.6 Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning</p> <p>²⁾<i>kas</i> [nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]</p> <p>²⁾<i>või</i> [vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]</p> <p>²⁾<i>või</i> [vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]</p> <p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(märkida kuupäev)⁽⁴⁾/⁽⁵⁾.</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida saadetises olevate loomade päritoluettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida saadetise lõppsihtkohaks olev ettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetokumentid</i>“: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida loomade identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 38.</p>	<p>II osa</p> <p>(1) Saadetises võib olla üks või mitu looma.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Kohaldatakse siis, kui saadetis lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest.</p> <p>(4) Juhul, kui saadetis on kokku pandud kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes ja koosneb loomadest, kes laaditi erinevatel kuupäevadel, loetakse kogu saadetise liikumise alguskuupäeva kõige varasemaks kuupäevaks, millal osa saadetisest päritoluettevõttest lahkus.</p> <p>(5) Kinnitus ei vabasta vedajat kehtivate liidu eeskirjade kohasest kohustusest transporditava looma seisundi suhtes.</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-INTRA-Y

Veterinaarjärevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

3. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS MUUDE KUI TAPMISEKS
ETTENÄHTUD SIGADE LIIKUMISEKS LIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS
„POR-INTRA-X“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-INTRA-X

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad sead⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 52 või artikli 54 lõikele 2.</p> <p>II.1.2 nad on vähemalt 30 päeva jooksul enne saadetise lähetamist või sünnist saadik, kui nad on alla 30 päeva vanused,</p> <p>II.1.2.1 pidevalt viibinud päritoluettevõttes;</p> <p>II.1.2.2 neil ei ole olnud kokkupuudet peetavate sigadega, kellel on halvem tervisestaatus või kelle suhtes kohaldatakse loomatervisega seotud põhjustel liikumiskiiranguid;</p> <p>II.1.2.3 neil ei ole olnud otsest või kaudset kokkupuudet peetavate loomadega, kes on liitu toodud kolmandast riigist või territooriumilt 30 päeva jooksul enne loomade lähetamist;</p> <p>II.1.3 neil ei ole ilmnenud sigade puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 24 tunni jooksul enne saadetise lähetamist (<i>märkida kuupäev pp.kk.aaaa</i>).</p> <p>⁽²⁾[II.1.4 nad on pärit ühest või mitmest ettevõttest, mis on ametlikult tunnustatud kui kontrollitud pidamistingimusi rakendavad põllumajandusettevõtted kooskõlas komisjoni rakendusmääruse (EL) nr 2015/1375 artikliga 8, ja nad ei ole läbinud määruse (EL) 2016/429 artikli 99 lõike 3 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtet, mis ei vasta rakendusmääruse (EL) 2015/1375 IV lisa I peatüki A osa punktis j esitatud nõuetele.]</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud loomad järgmistele tervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 nad ei ole pärit ettevõttest, mille suhtes kohaldatakse asjaomaseid loomaliike mõjutavaid kehtivaid liikumiskiiranguid või mis asub sigade puhul loetellu kantud taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.2.2 nad on pärit ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;</p> <p>II.2.3 nad on pärit ettevõttest, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>II.2.4 nad on pärit ettevõttest, kus sigadel ei ole lähetamisele eelneva viimase 42päevase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkust, ning kus vähemalt 12kuulise ajavahemiku jooksul enne lähetamist</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.4.1 on kohaldatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 19 lõike 1 punkti f alapunktis i sätestatud bioturva- ja riskimaandamisemeid;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.4.2 on ettevõttes peetavatel sigadel tehtud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse seiret kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 19 lõike 1 punkti f alapunktiga ii.]</p> <p>II.2.5 nad on pärit ettevõttest, kus ei ole saadetise lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud Aujeszky haiguse viiruse nakkust;</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-INTRA-X

	<p>⁽²⁾[II.2.6 nad viiakse Aujeszky haiguse viiruse nakkuse suhtes taudivaba staatusega liikmesriiki või selle tsooni ja neid ei ole Aujeszky haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsineeritud ning</p> <p>^{(2)kas} [II.2.6.1 nad on pärit ettevõttest, mis on vaba Aujeszky haiguse viiruse nakkusest, ning</p> <p>^{(2)kas} [II.2.6.1.1 päritoluettevõtte asub liikmesriigis või selle tsoonis, mis on Aujeszky haiguse viiruse nakkuse suhtes taudivaba staatusega;]]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.6.1.2 saadetes olevatele loomadele on delegeeritud määruse (EL) 2020/688^{(3)/(4)} I lisa 7. osas esitatud diagnostikameetodi abil tehtud tervikliku Aujeszky haiguse viiruse antikehade tuvastamiseks 15päevase ajavahemiku jooksul enne nende lähetamist võetud prooviga seroloogiline uuring, mille tulemus oli negatiivne;]]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.6.2 nad on pärit ettevõttest, mis on vaba Aujeszky haiguse viiruse nakkusest, ning</p> <ul style="list-style-type: none"> – neid on hoitud heakskiidetud karantiiniasutuses vähemalt 30 päeva, ning – neile on Aujeszky haiguse tervikliku viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 7. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil negatiivsed tulemused andnud seroloogiline uuring proovidega, mis on võetud kahel korral vähemalt 30 päeva pikkuse vahega, kusjuures viimane proov peab olema võetud lähetamisele eelneva 15päevase ajavahemiku jooksul;]] <p>⁽²⁾[II.2.6 nad viiakse liikmesriiki või selle tsooni, kus kohaldatakse veiste Aujeszky haiguse viiruse nakkuse suhtes heakskiidetud likvideerimisprogrammi, ning</p> <p>^{(2)kas} [II.2.6.1 nad on pärit ettevõttest, mis on vaba Aujeszky haiguse viiruse nakkusest, ning</p> <p>^{(2)kas} [II.2.6.1.1 päritoluettevõtte asub liikmesriigis või selle tsoonis, mis on Aujeszky haiguse viiruse nakkuse suhtes taudivaba staatusega;]]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.6.1.2 päritoluettevõtte asub liikmesriigis või selle tsoonis, kus Aujeszky haiguse viiruse nakkuse suhtes kohaldatakse heakskiidetud likvideerimisprogrammi;]]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.6.1.3 saadetes olevatele loomadele on delegeeritud määruse (EL) 2020/688⁽⁴⁾ I lisa 7. osas esitatud diagnostikameetodi abil tehtud tervikliku Aujeszky haiguse viiruse vastaste antikehade või vajaduse korral Aujeszky haiguse viiruse valgu gE vastaste antikehade tuvastamiseks negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring prooviga, mis on võetud 15päevase ajavahemiku jooksul enne nende lähetamist;]]</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-INTRA-X

	<p>⁽²⁾ja/või [II.2.6.2 nad on pärit ettevõttest, mis on vaba Aujeszky haiguse viiruse nakkusest, ning</p> <ul style="list-style-type: none"> – neid on hoitud heakskiidetud karantiiniasutuses vähemalt 30 päeva, ning – neile on Aujeszky haiguse tervikliku viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 7. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil negatiivsed tulemused andnud seroloogiline uuring proovidega, mis on võetud kahel korral vähemalt 30 päeva pikkuse vahega, kusjuures viimane proov peab olema võetud lähetamisele eelneva viimase 15 päeva jooksul.]] <p>II.3 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.</p> <p>⁽²⁾[II.4 Ametliku teabe kohaselt ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on nad sperma doonorloomad ning</p> <p>II.4.1 nad on pärit seemendusjaamast ja veetakse otse teise seemendusjaama vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklile 19; ning</p> <p>⁽²⁾kas [II.4.2 nad viibisid alates vastuvõtmise kuupäevast pidevalt seemendusjaamas ja läbisid negatiivsete tulemustega delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 2. osa I peatüki punktis 2 osutatud kõik kohustuslikud korrapärased uuringud 12 kuu jooksul enne selle liikumise kuupäeva; ning]</p> <p>⁽²⁾või [II.4.2 läbisid negatiivsete tulemustega kõik delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 2. osa I peatüki punkti 1 alapunktides b ja c osutatud uuringud, mida nõutakse seemendusjaama vastuvõtmist võimaldavale karantiini paigutamisele vahetult eelnenud ajal ja karantiiniperioodil; ning]</p> <p>II.4.3 ettevõtja on saanud sihtseemendusjaama keskuse veterinaararsti eelneva nõusoleku; ning</p> <p>II.4.4 kasutatavad veovahendid on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud.]</p> <p>II.5 Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.</p> <p>II.6 Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>⁽²⁾/⁽⁵⁾[II.7 Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning</p> <p>⁽²⁾kas [nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]</p> <p>⁽²⁾või [vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]</p> <p>⁽²⁾või [vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-INTRA-X

Loomade heaolu kinnitus

Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(märkida kuupäev)⁽⁶⁾⁽⁷⁾.

Märkused

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaa.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.11: „*Lähtekoht*“: märkida saadetises olevate loomade päritoluettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.

Lahter I.12: „*Sihtkoht*“: märkida saadetise lõppsihtkohaks olev ettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.

Lahter I.17: „*Saadetokumendid*“: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.

Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.

Lahter I.30: „*Identifitseerimisnumber*“: märkida loomade identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 52 ja artikli 54 lõikele 2.

II osa

(1) Saadetises võib olla üks või mitu looma.

(2) Mittevajalik maha tõmmata.

(3) Alla nelja kuu vanuste sigade puhul, kes on sündinud emasloomadest, keda on vaksineeritud gE-ta vaktsiiniga, võib Aujeszky haiguse viiruse valgu gE vastaste antikehade tuvastamiseks kasutada delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 7. osas kirjeldatud diagnostikameetodit.

(4) Uuritavate sigade arv peab olema vähemalt selline, et saadetise 10 %-lise seroloogilise levimusega nakkuse tuvastamise usaldusnivoo on 95 %.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-INTRA-X

	<p>(5) Kohaldatakse siis, kui saadeti lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest.</p> <p>(6) Juhul, kui saadeti on kokku pandud kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes ja koosneb loomadest, kes laaditi erinevatel kuupäevadel, loetakse kogu saadeti liikumise alguskuupäeva kõige varasemaks kuupäevaks, millal osa saadetisest päritoluettevõttest lahkus.</p> <p>(7) Kinnitus ei vabasta vedajat kehtivate liidu eeskirjade kohasest kohustusest veetava looma seisundi suhtes.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table><tr><td>Nimi (trükitähtedega)</td><td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td></tr><tr><td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td><td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td></tr><tr><td>Kuupäev</td><td></td></tr><tr><td>Tempel</td><td>Allkiri</td></tr></table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

4. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS TAPMISEKS ETTENÄHTUD SIGADE
LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „POR-INTRA-Y“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood			Kolmas riik	ISO riigikood		
Liikmesriik	ISO riigikood			Väljumise koht	Piiripunkti kood		
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teoleleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-INTRA-Y

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad sead⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 52 või artikli 54 lõikele 2.</p> <p>II.1.2 neil ei ole ilmnunud sigade puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 24 tunni jooksul enne saadetise lähetamist (märkida kuupäev pp.kk.aaaa);</p> <p>⁽²⁾[II.1.3 nad on ette nähtud tapmiseks taudi likvideerimise eesmärgil määruse (EL) 2016/429 artikli 31 lõigetes 1 või 2 sätestatud likvideerimisprogrammi raames, ning sihtliikmesriik ja vajaduse korral läbitav liikmesriik annavad liikumiseks eelneva loa;]</p> <p>⁽²⁾[II.1.4 nad</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.4.1 on võõrutamata ja alla viie nädala vanused.]]</p> <p>⁽²⁾või [II.1.4.1 on pärit ühest või mitmest ettevõttest, mis on ametlikult tunnustatud kui kontrollitud pidamistingimusi rakendavad ettevõtted kooskõlas komisjoni rakendusmääruse (EL) 2015/1375 artikli 8 lõikega 1,</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.4.1.1 kus kõiki emiste ja kultide rümpasid on kontrollitud keeritsusside (<i>Trichinella</i>) suhtes]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.1.4.1.1 kus 10 % kõigist tapmiseks saadetud loomade rümpadest on kontrollitud keeritsusside (<i>Trichinella</i>) suhtes.]]</p> <p>⁽²⁾või [II.1.4.1.1 mis asuvad liikmesriigis, kus kodusigadel, keda peetakse ettevõtetes, mis on ametlikult tunnustatud kui kontrollitud pidamistingimusi rakendavad ettevõtted, ei ole viimase kolme aasta jooksul avastatud autohtoonseid keeritsusside (<i>Trichinella</i>) nakkuse juhtumeid ning selle aja jooksul on ettevõtet rakendusmääruse (EL) 2015/1375 artikli 2 kohaselt pidevalt kontrollitud;]]</p> <p>⁽²⁾või [II.1.4.1.1 mis asuvad liikmesriigis, kus asjaomaste ettevõtete või selliste bioturvarühmikute, kuhu need ettevõtted kuuluvad, tapetud sigade populatsiooni pideval kontrollimisel saadud varasemate perioodide andmed näitavad vähemalt 95 % kindlusega, et keeritsusside (<i>Trichinella</i>) levimus kõnealuses populatsioonis ei ületa üht juhtumit miljoni kohta.]]]</p> <p>⁽²⁾või [II.1.4.1 on pärit ühest või mitmest ettevõttest, mis on ametlikult tunnustatud kui kontrollitud pidamistingimusi rakendavad ettevõtted kooskõlas rakendusmääruse (EL) 2015/1375 artikli 8 lõikega 2 ning mis asuvad Belgias või Taanis.]]</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud loomad järgmistele tervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 nad ei ole pärit ettevõttest, mille suhtes kohaldatakse asjaomaseid loomaliike mõjutavaid kehtivaid liikumispiiranguid või mis asub sigade puhul loetellu kantud taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.2.2 nad on pärit ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-INTRA-Y

<p>II.2.3 nad on pärit ettevõttest, kus kabloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>⁽²⁾[II.2.4 nad viiakse liikmesriiki või selle tsooni, mis on Aujeszky haiguse viiruse nakkuse suhtes taudivaba staatusega või kus kohaldatakse Aujeszky haiguse viiruse nakkuse suhtes heakskiidetud likvideerimisprogrammi, ning</p> <ul style="list-style-type: none"> – nad on pärit ettevõttest, kus ei ole saadetise lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud Aujeszky haiguse viiruse nakkust; – neid viiakse otse sihtliikmesriigi tapamajja ilma kogumiseta kõnealusel liikmesriigis või selle tsoonis või igas läbitavas liikmesriigis või selle tsoonis, mis on vaba Aujeszky haiguse viiruse nakkusest.] <p>II.3. Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.</p> <p>II.4. Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.</p> <p>II.5 Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.6 Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning</p> <p>⁽²⁾<i>kas</i> [nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]</p> <p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(<i>märkida kuupäev</i>)⁽⁴⁾⁽⁵⁾.</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>	
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-INTRA-Y

I osa	
Lahter I.11:	„ <i>Lähtekoht</i> “: märkida saadetises olevate loomade päritoluettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.
Lahter I.12:	„ <i>Sihtkoht</i> “: märkida saadetise lõppsihtkohaks olev ettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.
Lahter I.17:	„ <i>Saadet dokumendid</i> “: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat. Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.
Lahter I.30:	„ <i>Identifitseerimisnumber</i> “: märkida loomade identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 52 ja artikli 54 lõikele 2.
II osa	
(1)	Saadetises võib olla üks või mitu looma.
(2)	Mittevajalik maha tõmmata.
(3)	Kohaldatakse siis, kui saadetis lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest.
(4)	Kinnitus ei vabasta vedajat kehtivate liidu eeskirjade kohasest kohustusest veetava looma seisundi suhtes.
(5)	Tuleb täita, kui saadetis on kokku pandud kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes, mis asub transiidiliikmesriigis.
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

5. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS MUUDE KUI TAPMISEKS
ETTENÄHTUD LAMMASTE JA KITSEDE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE
VAHEL (NÄIDIS „OV/CAP-INTRA-X“)**

UROOPA LIIT		INTR		
1 osa. Saateuse kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik		ISO riigikood			
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht		Piiripunkti kood			
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-INTRA-X

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad lambad/kitsed⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on identifitseeritud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 45 lõikele 2 või 4 või artikli 46 lõikele 1;</p> <p>II.1.2 nad on vähemalt 30 päeva jooksul enne saadetise lähetamist või sündist saadik, kui nad on alla 30 päeva vanused,</p> <p>II.1.2.1 pidevalt viibinud päritoluettevõttes;</p> <p>II.1.2.2 neil ei ole olnud kokkupuudet peetavate lammaste või kitsedega, kellel on halvem tervisestaatus või kelle suhtes kohaldatakse loomatervisega seotud põhjustel liikumispiiranguid;</p> <p>II.1.2.3 neil ei ole olnud otsest või kaudset kokkupuudet peetavate loomadega, kes on liitu toodud kolmandast riigist või territooriumilt 30 päeva sees enne loomade lähetamist;</p> <p>II.1.3 neil ei ole ilmenud lammaste/kitsede puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 24 tunni jooksul enne saadetise lähetamist (märkida kuupäev pp.kk.aaaa);</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud loomad järgmistele tervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 nad ei ole pärit ettevõttest, mille suhtes kohaldatakse asjaomaseid loomaliike mõjutavaid kehtivaid liikumispiiranguid või mis asub lammaste/kitsede puhul loetellu kantud taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis.</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.2 nad on pärit ettevõttest, kus lambad ja kitsed on vaksineerimiseta vabad <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkusest, ning</p> <p>⁽²⁾kas [päritoluettevõtte asub sellises liikmesriigis või selle tsoonis, kus lammaste ja kitsede populatsioon on <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkuse suhtes taudivaba staatusega;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [neile on <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks tehtud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuringu prooviga, mis võeti lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul ja poeginud emaste puhul vähemalt 30 päeva pärast poegimist, ja saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [nad on alla 6 kuu vanused;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [nad on kastreeritud;]</p> <p>⁽²⁾[II.2.2 nad on pärit ettevõttest, kus lambad ja kitsed on vaksineerimisega vabad <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkusest ning nad viiakse liikmesriiki või selle tsooni, millel ei ole lammaste ja kitsede puhul <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse suhtes taudivaba staatust;]</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.3 nad on peetavad lambad ja pärit ettevõttest, kus ei ole viimase 42 päeva jooksul enne lähetamist <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust teadaolevalt esinenud;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.3 nad on peetavad kitsed ja pärit ettevõttest, kus tehti <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse seiret selliste kitsede suhtes, keda on ettevõttes peetud vähemalt 12kuulise ajavahemiku jooksul enne lähetamist, nagu on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 15 lõikes 3;]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-INTRA-X

	<p>II.2.4 nad on pärit ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;</p> <p>II.2.5 nad on pärit ettevõttest, mis asub vähemalt 150 km raadiuses sellistest ettevõtetest, kus ei ole viimase kahe aasta jooksul enne lähetamist epizootilise hemorraagia viirusega nakatumist teadaolevalt esinenud kõnealuse taudi tõttu loetellu kantud liikidesse kuuluvatel peetavatel loomadel;</p> <p>II.2.6 nad on pärit ettevõttest, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>II.2.7 nad on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning</p> <p>⁽²⁾kas [ettevõttes ei ole lähetamisele eelneva viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud surrat;]</p> <p>⁽²⁾või [viimase kahe aasta jooksul enne lähetamist on teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumiskiirangud kuni:</p> <ul style="list-style-type: none"> – nakatunud loomad eemaldati ettevõtetest ning – ettevõtete ülejäänud loomadele tehti surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused;] <p>⁽²⁾[II.2.8 nad on peetavad kastreerimata jäärad, ning</p> <ul style="list-style-type: none"> – pärit ettevõttest, kus ei ole viimase 12 kuu jooksul enne lähetamist jäärade epididümiiti (<i>Brucella ovis</i>) teadaolevalt esinenud, ning – neile on lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul tehtud jäärade epididümiidi (<i>Brucella ovis</i>) tuvastamiseks seroloogiline uuring, mille tulemus oli negatiivne;] <p>⁽²⁾kas [II.2.9 nad on pärit lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest vabast liikmesriigist või tsoonist, kus sihtrühma kuuluvas loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit ja neid ei ole 60päevase ajavahemiku jooksul enne veokuupäeva vaktsineeritud elusvaktsiiniga lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud;]</p> <p>⁽²⁾või [II.2.9 nad on pärit liikmesriigist või selle tsoonist, mis on hõlmatud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning neid</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.9.1 on peetud liikmesriigis või tsoonis, mis komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 40 lõike 3 kohaselt on hooajati vaba katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.9.1.1 vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-INTRA-X

	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.1.2	vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.1.3	vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2	on sihtkohta vedamise ajal kaitstud siirutajate rünnakute eest ja neid on peetud siirutajate rünnakute eest kaitsmiseks siirutajate eest kaitstud ettevõttes
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.2.1	vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2.2	vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2.3	vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.3	on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on selles liikmesriigis või tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsioonis osutatud tagatud immuunsusperiood ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.3.1	on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.3.2	on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.4	neile on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring, mis võimaldab tuvastada vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide selliste serotüüpide (serotüübid 1–24) vastased spetsiifilised antikehad, mis on viimase kahe aasta jooksul selles liikmesriigis või tsoonis teadaolevalt esinenud, ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.4.1	seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.4.2	seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva ja loomale on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva;]]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-INTRA-X

	<p>⁽²⁾või [II.2.9</p> <p>⁽²⁾kas</p> <p>⁽²⁾ja/või</p> <p>⁽²⁾ja/või</p> <p>⁽²⁾ja/või</p> <p>⁽²⁾kas</p> <p>⁽²⁾kas</p> <p>⁽²⁾ja/või</p> <p>⁽²⁾kas</p> <p>⁽²⁾ja/või</p> <p>⁽²⁾kas</p> <p>⁽²⁾ja/või</p>	<p>nad on pärit liikmesriigist või tsoonist, mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ega ole hõlmatud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning neid</p> <p>on sihtkohta vedamise ajal kaitstud siirutajate rünnakute eest ja neid on peetud siirutajate rünnakute eest kaitsmiseks siirutajate eest kaitstud ettevõttes</p> <p>vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]</p> <p>vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva]]</p> <p>vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva;]]]]</p> <p>on peetud 60päevase ajavahemiku jooksul enne lähetamist ettevõttes, mis asub liikmesriigis või alal, kus vähemalt 150 km raadiuses ettevõttest on kõnealuse perioodi jooksul tehtud seiret kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 1. peatüki 1. ja 2. jaos esitatud nõuetega, ning</p> <p>loomi on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade pidamiskohast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsioonis osutatud tagatud immuunsusperiood ning</p> <p>on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]</p> <p>on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]]]</p> <p>loomi on immuniseeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade pidamiskohast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning</p> <p>loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]]]</p> <p>loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mida võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva, ning negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva;]]]]</p>
--	---	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-INTRA-X

⁽²⁾ või	[II.2.9	nad ei vasta delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktides 1–3 esitatud nõuetele ning päritoluliikmesriigi pädev asutus on lubanud asjaomaste loomade vedu teise liikmesriiki või selle tsooni,
⁽²⁾ kas	[II.2.9.1	mis on lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes taudivaba staatusega ja sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c ning
⁽²⁾ kas	[II.2.9.1.1	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.1.2	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.1.3	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.1.4	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8, ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2	kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes kohaldatakse heakskiidetud likvideerimisprogrammi ning sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c, ning
⁽²⁾ kas	[II.2.9.2.1	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2.2	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2.3	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2.4	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8 ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.3	mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes ei kohaldata likvideerimisprogrammi, ning sihtliikmesriik on teavitanud komisjoni ja teisi liikmesriike, et selline vedu on lubatud
⁽²⁾ kas	[II.2.9.3.1	ilma tingimusteta ning
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.3.2	tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5, ning

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-INTRA-X

		⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.3.3	tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6, ning
		⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.3.4	tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7, ning
		⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.3.5	tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8, ning
				delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]
	⁽²⁾ kas	[II.2.10	loomad on ette nähtud viimiseks liikmesriiki või selle tsooni, mis on Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktis 2.3 loetletud kui väikese klassikalise skreipi riskiga liikmesriik või selle tsoon, või liikmesriiki, mis on kõnealuse jao punktis 3.2 loetletud kui heakskiidetud riikliku skreipi kontrolliprogrammiga liikmesriik, ja	
	⁽²⁾ kas		[on pärit ettevõttest, mis asub liikmesriigis või selle tsoonis, mis on määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktis 2.3 loetletud kui väikese klassikalise skreipi riskiga liikmesriik või selle tsoon;]	
	⁽²⁾ ja/või		[on pärit ettevõttest, mis on kooskõlas määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktiga 1.2 tunnustatud kui väikese klassikalise skreipi riskiga ettevõtte ning on kooskõlas kõnealuse jao punktiga 1.1 liikmesriigi pädeva asutuse poolt sellisena loetelusse kantud;]	
	⁽²⁾ ja/või		[on pärit ettevõttest, mille suhtes ei kohaldata määruse (EÜ) nr 999/2001 VII lisa B peatüki punktides 3 ja 4 sätestatud meetmeid, ning loomad on prioonvalgu genotüübiga ARR/ARR lambad, või loomad on kitsed, kellel on vähemalt kas K222-, D146- või S146-alleel;]	
	⁽²⁾ ja/või		[on pärit nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ artikli 2 lõike 1 punktis c määratletud heakskiidetud asutusest, instituudist või keskusest ja on ette nähtud sinna saatmiseks.]	
	⁽²⁾ või		[vastavad määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punkti 4.1 alapunktis d sätestatud tingimustele.]]	
	⁽²⁾ või	[II.2.10	Loomad on ette nähtud tõuaretuseks ja viimiseks mõnesse muusse liikmesriiki või selle tsooni kui need, mis on määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktis 2.3 loetletud kui väikese klassikalise skreipi riskiga liikmesriigid või nende piirkonnad, või muusse liikmesriiki kui need, mis on kõnealuse jao punktis 3.2 loetletud kui heakskiidetud riikliku skreipi kontrolliprogrammiga liikmesriigid, ja	
	⁽²⁾ kas		[on pärit ettevõttest, mis asub liikmesriigis või selle tsoonis, mis on määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktis 2.3 loetletud kui väikese klassikalise skreipi riskiga liikmesriik või selle tsoon;]	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-INTRA-X

	<p>⁽²⁾ja/või [on pärit ettevõttest, mis on kooskõlas määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktiga 1.2 tunnustatud kui väikese klassikalise skreipi riskiga ettevõtte ning on kooskõlas kõnealuse jao punktiga 1.1 liikmesriigi pädeva asutuse poolt sellisena loetelusse kantud;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [on pärit ettevõttest, mis on kooskõlas määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktiga 1.3 tunnustatud kui kontrollitud klassikalise skreipi riskiga ettevõtte ning on kooskõlas kõnealuse jao punktiga 1.1 liikmesriigi pädeva asutuse poolt sellisena loetelusse kantud;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [on pärit ettevõttest, mille suhtes ei kohaldata määruse (EÜ) nr 999/2001 VII lisa B peatüki punktides 3 ja 4 sätestatud meetmeid, ning loomad on prioonivalgu genotüübiga ARR/ARR lambad, või loomad on kitsed, kellel on vähemalt kas K222-, D146- või S146-alleel;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [on pärit direktiivi 92/65/EMÜ artikli 2 lõike 1 punktis c määratletud heakskiidetud asutusest, instituudist või keskusest ja on ette nähtud sinna saatmiseks.]]</p> <p>⁽²⁾või [vastavad määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punkti 4.1 alapunktis d sätestatud tingimustele.]]</p>
⁽²⁾ või	<p>[II.2.10 Loomad ei ole ette nähtud tõuaretuseks ja on ette nähtud viimiseks mõnesse muusse liikmesriiki või selle tsooni kui need, mis on määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktis 2.3 loetletud kui väikese klassikalise skreipi riskiga liikmesriigid või nende piirkonnad, või muusse liikmesriiki kui need, mis on kõnealuse jao punktis 3.2 loetletud kui heakskiidetud riikliku skreipi kontrolliprogrammiga liikmesriigid.]</p>
	<p>II.3. Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.</p>
⁽²⁾ [II.4	<p>Ametliku teabe kohaselt ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on nad sperma doonorloomad ning</p>
II.4.1	<p>nad on pärit seemendusjaamast ja veetakse otse teise seemendusjaama vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklile 19; ning</p>
⁽²⁾ kas [II.4.2	<p>nad viibisid alates vastuvõtmise kuupäevast pidevalt seemendusjaamas ja läbisid negatiivsete tulemustega delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 3. osa I peatüki punktis 2 osutatud kõik kohustuslikud korrapärased uuringud 12 kuu jooksul enne selle liikumise kuupäeva; ning]</p>
⁽²⁾ või [II.4.2	<p>läbisid negatiivsete tulemustega kõik delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 3. osa I peatüki punkti 1 alapunktides c ja d osutatud uuringud, mida nõutakse seemendusjaama vastuvõtmist võimaldavale karantiini paigutamisele vahetult eelnenud ajal ja karantiiniperioodil; ning]</p>
II.4.3	<p>ettevõtja on saanud sihtseemendusjaama keskuse veterinaararsti eelneva nõusoleku; ning</p>
II.4.4	<p>kasutatavad veovahendid on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud.]</p>

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-INTRA-X

<p>II.5 Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.</p> <p>II.6 Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>²⁾/³⁾II.7 Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning</p> <p>²⁾<i>kas</i> [nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]</p> <p>²⁾<i>või</i> [vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]</p> <p>²⁾<i>või</i> [vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]</p> <p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(märkida kuupäev)⁽⁴⁾⁽⁵⁾.</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida saadetises olevate loomade päritoluettevõtte või Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida saadetise lõppsihtkohaks olev ettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetisedokumentid</i>“: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida loomade identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 45 lõikele 2 või 4 ja artikli 46 lõikele 1.</p>	
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-INTRA-X

	II osa (1) Saadetises võib olla üks või mitu looma. (2) Mittevajalik maha tõmmata. (3) Kohaldatakse siis, kui saadetus lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest. (4) Kinnitus ei vabasta vedajat kehtivate liidu eeskirjade kohasest kohustusest veetava looma seisundi suhtes. (5) Tuleb täita, kui saadetus on kokku pandud kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes, mis asub transiidiliikmesriigis.								
	Veterinaarjärelevalve ametnik <table><tr><td>Nimi (trükitähedega)</td><td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td></tr><tr><td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td><td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td></tr><tr><td>Kuupäev</td><td></td></tr><tr><td>Tempel</td><td>Allkiri</td></tr></table>	Nimi (trükitähedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

6. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS TAPMISEKS ETTEENÄHTUD
LAMMASTE JA KITSEDE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS
„OV/CAP-INTRA-Y“)**

EUROOPA LIIT		INTRA	
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument	I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik Registreerimis-/loa number ISO riigikood I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide Kood ISO riigikood	
	I.18 Veotingimused <input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud		
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number		
	I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Edasine pidamine <input type="checkbox"/> Tapaloom <input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal <input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane <input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine <input type="checkbox"/> Näitus <input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus <input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine <input type="checkbox"/> Lähetuskeskus <input type="checkbox"/> Ülekandaala/puhastuskeskus <input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte <input type="checkbox"/> Edasine töötlemine <input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad <input type="checkbox"/> Tehniline otstarve <input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus <input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted <input type="checkbox"/> Tolmeldamine <input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad		

I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik				ISO riigikood			
Väljumise koht				Piiripunkti kood			
Sisenemise koht				Piiripunkti kood			
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik		ISO riigikood		Kolmas riik		ISO riigikood	
Liikmesriik		ISO riigikood		Väljumise koht		Piiripunkti kood	
Liikmesriik		ISO riigikood					
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-INTRA-Y

	II Tervishoiualane teave	
	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
II osa. Sertifitseerimine	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.	
	II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad lambad/kitsed ⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:	
	⁽²⁾ kas [II.1.1	kõik loomad on individuaalselt identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 45 lõikele 2;]
	⁽²⁾ või [II.1.1	Nad on identifitseeritud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 45 ja nad on ettevõttes pidevalt viibinud vähemalt 21 päeva enne lähetamist või alates sünnist saadik, kui nad on alla 21päevased;]
	II.1.2	neil ei ole ilmnenud lammaste/kitsede puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 24 tunni jooksul enne saadetise lähetamist (märkida kuupäev pp.kk.aaaa);
	⁽²⁾ [II.1.3	nad on ette nähtud tapmiseks taudi likvideerimise eesmärgil määruse (EL) 2016/429 artikli 31 lõigetes 1 või 2 sätestatud likvideerimisprogrammi raames, ning sihtliikmesriik ja vajaduse korral läbitav liikmesriik annavad liikumiseks eelneva loa.]
	II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud loomad järgmistele tervisenõuetele:	
	II.2.1	nad ei ole pärit ettevõttest, mille suhtes kohaldatakse asjaomaseid loomaliike mõjutavaid kehtivaid liikumispiiranguid või mis asub lammaste/kitsede puhul loetellu kantud taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis.
	⁽²⁾ kas [II.2.2	Nad on pärit ettevõttest, kus lambad ja kitsed on vaksineerimisega või ilma selleta vabad <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>B. melitensis</i> 'e ja <i>B. suis</i> 'i põhjustatud nakkusest;]
	⁽²⁾ ja/või [II.2.2	Nad on üle 6 kuu vanused ja neile on <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>B. melitensis</i> 'e ja <i>B. suis</i> 'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks tehtud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring prooviga, mis võeti lähetamisele eelneva 30 päeva sees ja poeginud emaste puhul vähemalt 30 päeva pärast poegimist, ja saadud negatiivsed tulemused.]
	⁽²⁾ ja/või [II.2.2	nad on kastreeritud;]
	II.2.3	nad on pärit ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;
	II.2.4	nad on pärit ettevõttest, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põrnatõbe;
II.2.5	nad on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust;	
⁽²⁾ [II.2.6	delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklis 33 sätestatud nõuded lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes on täidetud.]	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-INTRA-Y

<p>II.3 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.</p> <p>II.4. Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.</p> <p>II.5. Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾II.6 Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning</p> <p>^{(2)kas} [nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]</p> <p>^{(2)või} [vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]</p> <p>^{(2)või} [vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]</p> <p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(<i>märkida kuupäev</i>)⁽⁴⁾.</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida saadetises olevate loomade päritoluettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida saadetise lõppsihtkohaks olev ettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetisedokumentid</i>“: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida loomade identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 45.</p>	
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-INTRA-Y

II osa (1) Saadetises võib olla üks või mitu looma. (2) Mittevajalik maha tõmmata. (3) Kohaldatakse siis, kui saadetus lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest. (4) Kinnitus ei vabasta vedajat kehtivate liidu eeskirjade kohasest kohustusest veetava looma seisundi suhtes.	
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

7. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS MUU KUI TAPMISEKS ETTENÄHTUD
INDIVIDUAALSE HOBUSLASE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL
(NÄIDIS „EQUI-INTRA-IND“)**

EUROOPA LIIT		INTRA				
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD		
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood			I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood				
	I.8 Päritolupiirkond	Kood			I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood		
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood		
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood		
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-INTRA-IND

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
		<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud hobuslane vastab järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 loomaga on kaasas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 65, 67 või 68 sätestatud kogu eluea jooksul kehtiv identifitseerimisdokument, või kõnealuse määruse artikli 61 lõike 2 kohaselt välja antud ajutine dokument;</p> <p>⁽¹⁾[delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 2 punktis 30 määratletud tähenduses registreeritud hobuslasele on eluea jooksul kehtiv identifitseerimisdokument välja antud vastavalt kõnealuse määruse artikli 65 lõikele 2 või artikli 67 lõikele 1, või ajutine dokument on välja antud vastavalt kõnealuse määruse artikli 61 lõikele 2;]</p> <p>⁽¹⁾[kogu eluea jooksul kehtiv identifitseerimisdokument sisaldab kehtivat valideerimismärgist vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 65 lõike 1 punkti i alapunktile i.]</p> <p>⁽¹⁾[kogu eluea jooksul kehtiv identifitseerimisdokument sisaldab kehtivat litsentsi vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 65 lõike 1 punkti i alapunktile ii.]</p> <p>II.1.2 loomal ei ole ilmnunud hobuslaste puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 48 tunni jooksul enne saadetise lähetamist või viimasel tööpäeval enne tema lähetamist registreeritud ettevõttest ⁽²⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa).</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastab I osas kirjeldatud loom järgmistele tervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 loom ei ole pärit ettevõttest, mille suhtes kohaldatakse liikumispiiranguid või mis asub hobuslaste puhul loetellu kantud taudi (sh hobuste Aafrika katk ja <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkus (malleus)) tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.2.2 loom on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning</p> <p>⁽¹⁾kas [ettevõttes ei ole lähetamisele eelneva kaheaastase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud surrat.]</p> <p>⁽¹⁾või [ettevõttes on lähetamisele eelneva kaheaastase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud</p> <p>⁽¹⁾kas [kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra tuvastamiseks komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast viimase nakatunud looma eemaldamist ettevõttest, ja saadi negatiivsed tulemused.]]</p>	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-INTRA-IND

		⁽¹⁾ või [vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud või tapetud.]]
II.2.3	loom on pärit ettevõttest, kus ei ole tema lähetamisele eelneva viimase kuue kuu jooksul teadaolevalt esinenud kargtaudi, ning	
	⁽¹⁾ kas [ettevõttes ei ole lähetamisele eelneva kaheaastase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud kargtaudi.]	
	⁽¹⁾ või [ettevõttes on lähetamisele eelneva kaheaastase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud kargtaudi ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumiskiirangud	
	⁽¹⁾ kas [kuni ettevõtte ülejäänud loomadele, v.a kastreeritud isastele hobuslastele tehti kargtaudi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 8. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist, või nakatunud kastreerimata isaste hobuslaste kastreerimist, ja saadi negatiivsed tulemused.]]	
	⁽¹⁾ või [vähemalt 30 päeva arvates puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud;]]	
II.2.4	loom on pärit ettevõttest, kus ei ole tema lähetamisele eelneva 90päevase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat, ning	
	⁽¹⁾ kas [ettevõttes ei ole tema lähetamisele eelneva 12kuulise ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat;]	
	⁽¹⁾ või [ettevõttes on tema lähetamisele eelneva 12kuulise ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumiskiirangud	
	⁽¹⁾ kas [kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 9. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt 90päevase vahega pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist järgset ettevõtte puhastamist ja desinfitseerimist, ja saadi negatiivsed tulemused.]]	
	⁽¹⁾ või [vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud;]]	
II.2.5	loom on pärit ettevõttest, kus ei ole tema lähetamisele eelneva kuuekuulise ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti, ning	
	⁽¹⁾ kas [ettevõtte asukohaliikmesriigis või selle tsoonis ei ole tema lähetamisele eelneva kaheaastase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti.]	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-INTRA-IND

	<p>⁽¹⁾või [ettevõtte asukohaliikmesriigis või selle tsoonis on tema lähetamisele eelneva kaheaastase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti, ning 21päevase ajavahemiku jooksul enne punktis II.1 osutatud looma lähetamist on kõik ettevõtte hobuslased olnud kliiniliselt terved, ning</p> <p>⁽¹⁾kas [punktis II.1 osutatud looma on peetud siirutajavastase kaitsega karantiinirajatises, kus hobuslasele, kelle igapäevaselt mõõdetud kehatemperatuur on normaalsest kõrgem, tehti hobuste Venezuela entsefalomüeliidi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 10. osa 1. punkti alapunktis a kirjeldatud diagnostikameetodi abil diagnostiline uuring ja saadi negatiivsed tulemused, ning punktis II.1 osutatud loomale</p> <p>⁽¹⁾kas [tehti täielik esmane vaktsineerimine hobuste Venezuela entsefalomüeliidi vastu ja teda vaktsineeriti vastavalt vaktsiinitootja juhistele uuesti vähemalt 60 päeva, kuid mitte rohkem kui 12 kuud enne tema lähetamise kuupäeva.]]</p> <p>⁽¹⁾või [tehti hobuste Venezuela entsefalomüeliidi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 10. osa punkti 1 alapunktis b kirjeldatud diagnostikameetodi abil seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast tema karantiinirajatisse paigutamise kuupäeva, ja saadi negatiivsed tulemused.]]</p> <p>⁽¹⁾või [punktis II.1 osutatud looma igapäevaselt mõõdetud kehatemperatuur ei olnud normaalsest kõrgem või loomale tehti hobuste Venezuela entsefalomüeliidi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 10. osa 1. punkti alapunktis a kirjeldatud diagnostikameetodi abil diagnostiline uuring ja saadi negatiivsed tulemused ning punktis II.1 osutatud loomale tehti hobuste Venezuela entsefalomüeliidi tuvastamiseks uuringud, mida on kirjeldatud</p> <ul style="list-style-type: none"> – delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 10. osa 1. punkti alapunktis b, milles ei sedastatud antikehade tiitri suurenemist ja mis tehti paarisproovidega, mis võeti kahel korral vähemalt 21 päeva järel, kusjuures teine proov võeti 10päevase ajavahemiku jooksul enne tema lähetamise kuupäeva, ning – delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 10. osa 2. punktis, mis andsid negatiivse tulemuse ja mis tehti prooviga, mis võeti 48tunnise ajavahemiku jooksul enne tema lähetamist, ning pärast proovi võtmist on looma peetud siirutajavastase kaitse all kuni lähetamiseni;]] <p>II.2.6 loom on pärit ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;</p> <p>II.2.7 loom on pärit ettevõttest, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põrnatõbe.</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-INTRA-IND

	<p>II.3. Olles minule teadaolevaid andmeid põhjalikult kontrollinud ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loom pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel, ning loom ei ole kokku puutunud loetellu kantud liikidesse kuuluvate peetavate loomadega, kes ei vasta punktides II.2.1 ja II.2.6 osutatud tingimustele, 30 päeva jooksul enne tema lähetamist, ning selliste loomadega, kes ei vasta punktis II.2.7 osutatud tingimustele, 15 päeva jooksul enne tema lähetamist.</p> <p>⁽¹⁾[II.4. Ametliku teabe kohaselt ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on see sperma doonorloom, kes peab läbima komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 4. osa I peatüki punkti 1 alapunkti b alapunkti i osutatud seireprogrammi, ning</p> <p>II.4.1 ta on pärit seemendusjaamast ja veetud otse teise seemendusjaama vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklile 19; ning</p> <p>II.4.2 ta viibis alates vastuvõtmise kuupäevast pidevalt seemendusjaamas ja läbis negatiivsete tulemustega delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 4. osa I peatüki punktis 1 osutatud kõik kohustuslikud korrapärased uuringud 12kuulise ajavahemiku jooksul enne oma lähetamise kuupäeva; ning</p> <p>II.4.3 ettevõtja on saanud sihtseemendusjaama keskuse veterinaararsti eelneva nõusoleku; ning</p> <p>II.4.4 kasutatavad veovahendid on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud.]</p> <p>II.5 Meetmed on võetud</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [looma veoks vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [looma jalgsi liikumiseks.]</p> <p>II.6 Käesolev loomatervise sertifikaat kehtib</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [10 päeva alates väljaandmise kuupäevast ning]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [30 päeva alates väljaandmise kuupäevast ning kehtiv valideerimismärgis või litsents on tõendatud vastavalt punktile II.1.1 ning]</p> <p>loomaa veeteed mööda / meritsi vedamisel võib loomatervise sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud looma seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(märkida kuupäev).</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-INTRA-IND

<p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokoll artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokoll 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida hobuslast lähetav registreeritud ettevõtte, või looma veo korral määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida registreeritud sihtettevõtte, või looma veo korral määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida hobuslase kordumatu kood, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 65 lõike 1 punktis b, või mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktides a, c või e määratletud identifitseerimisvahendil, kui loom on võõrutamata hobuslane, kes on kaasas oma ema või toitva märaga.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Valik on võimalik ainult juhul, kui hobuslaste viimine toimub kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 92 lõikega 2.</p>	
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p>	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

8. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SAADETISE
LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „EQUI-INTRA-CON“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	RUUTKOOD	
	I.2 IMSOCi viide			
	I.2a Kohalik viide			
	I.3 Pädev keskasutus			
	I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähendamiskuupäev ja -kellaeg	
I.15 Transportivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood	
		I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood	
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-INTRA-CON

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad hobuslased⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nendega on kaasas nende kogu eluea jooksul kehtivad identifitseerimisdokumendid, nagu on ette nähtud</p> <p>⁽²⁾<i>kas</i> [komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklitega 65, 67 või 68, ning nad ei ole ette nähtud inimtoiduks tapmiseks.]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikliga 65 või artikli 67 lõikega 1, ning nad on ette nähtud inimtoiduks tapmiseks;]</p> <p>⁽²⁾[nende kogu eluea jooksul kehtivad identifitseerimisdokumendid on vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 65 lõikele 2 või artikli 67 lõikele 1 välja antud kõnealuse määruse artikli 2 punktis 30 määratletud tähenduses registreeritud hobuslasele;]</p> <p>⁽²⁾[nende kogu eluea jooksul kehtivad identifitseerimisdokumendid sisaldavad kehtivat valideerimismärgist vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 65 lõike 1 punkti i alapunktile i;]</p> <p>II.1.2 neil ei ole ilmnenud hobuslaste puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 48tunnise ajavahemiku jooksul enne saadetise lähetamist või viimasel tööpäeval enne saadetise lähetamist registreeritud ettevõttest ⁽³⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa);</p> <p>⁽²⁾[II.1.3 nad on ette nähtud tapmiseks taudi likvideerimise eesmärgil määruse (EL) 2016/429 artikli 31 lõigetes 1 või 2 sätestatud likvideerimisprogrammi raames, ning sihtliikmesriiki ja vajaduse korral läbitav liikmesriiki annavad liikumiseks eelneva loa.]</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud loomad järgmistele tervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 nad ei ole pärit ettevõttest, mille suhtes kohaldatakse asjaomaseid loomaliike mõjutavaid kehtivaid liikumispiiranguid või mis asuvad hobuslaste puhul loetellu kantud taudi (sh hobuste Aafrika katk ja <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkus (malleus)) tõttu kehtestatud piirangutsoonis.</p> <p>II.2.2 nad on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning</p> <p>⁽²⁾<i>kas</i> [ettevõtetes ei ole nende lähetamisele eelneva kaheaastase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud surrat.]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [ettevõtetes on nende lähetamisele eelneva kaheaastase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud</p> <p>⁽²⁾<i>kas</i> [kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra tuvastamiseks komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast viimase nakatunud looma eemaldamist ettevõttest, ja saadi negatiivsed tulemused.]]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-INTRA-CON

	⁽²⁾ või	[vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud või tapetud.]]
II.2.3		nad on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva kuuekuulise ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud kargtaudi, ning
	⁽²⁾ kas	[ettevõtetes ei ole nende lähetamisele eelneva kaheaastase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud kargtaudi.]
	⁽²⁾ või	[ettevõtetes on nende lähetamisele eelneva kaheaastase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud kargtaudi ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud
	⁽²⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud loomadele, v.a kastreeritud isastele hobuslastele tehti kargtaudi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 8. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist, või nakatunud kastreerimata isaste hobuslaste kastreerimist, ja saadi negatiivsed tulemused.]]
	⁽²⁾ või	[vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud või tapetud.]]
II.2.4		nad on pärit ettevõttest, kus ei ole nende lähetamisele eelneva 90päevase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat, ning
	⁽²⁾ kas	[ettevõttes ei ole nende lähetamisele eelneva 12kuulise ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat.]
	⁽²⁾ või	[ettevõttes on nende lähetamisele eelneva 12kuulise ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud
	⁽²⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 9. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt 90päevase vahega pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist järgset ettevõtte puhastamist ja desinfitseerimist, ja saadi negatiivsed tulemused.]]
	⁽²⁾ või	[vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud või tapetud.]]
II.2.5		nad on pärit ettevõtetest, kus ei ole nende lähetamisele eelneva kuuekuulise ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti, ning
	⁽²⁾ kas	[ettevõtete asukohaliikmesriigis või selle tsoonis ei ole nende lähetamisele eelneva kaheaastase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti.]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-INTRA-CON

	<p>⁽²⁾või [ettevõtete asukohaliikmesriigis või selle tsoonis on nende lähetamisele eelneva kaheaastase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti, ning 21päevase ajavahemiku jooksul enne punktis II.1 osutatud loomade lähetamist on kõik ettevõtte hobuslased olnud kliiniliselt terved, ning</p> <p>⁽²⁾kas [punktis II.1 osutatud loomi on peetud siirutajavastase kaitsega karantiinirajatises, kus hobuslasele, kelle igapäevaselt mõõdetud kehatemperatuur on normaalsest kõrgem, tehti hobuste Venezuela entsefalomüeliidi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 10. osa 1. punkti alapunktis a kirjeldatud diagnostikameetodi abil diagnostiline uuring ja saadi negatiivsed tulemused, ning punktis II.1 osutatud loomadele</p> <p>⁽²⁾kas [on tehtud täielik esmane vaktsineerimine hobuste Venezuela entsefalomüeliidi vastu ja neid on vastavalt vaktsiinitootja juhistele uuesti vaktsineeritud vähemalt 60 päeva, kuid mitte rohkem kui 12 kuud enne nende lähetamise kuupäeva.]]</p> <p>⁽²⁾või [tehti hobuste Venezuela entsefalomüeliidi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 10. osa punkti 1 alapunktis b kirjeldatud diagnostikameetodi abil seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast nende karantiini alguskuupäeva, ja saadi negatiivsed tulemused.]]</p> <p>⁽²⁾või [punktis II.1 osutatud loomade igapäevaselt mõõdetud kehatemperatuur ei olnud normaalsest kõrgem või loomadele tehti hobuste Venezuela entsefalomüeliidi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 10. osa 1. punkti alapunktis a kirjeldatud diagnostikameetodi abil diagnostiline uuring ja saadi negatiivsed tulemused ning punktis II.1 osutatud loomadele tehti hobuste Venezuela entsefalomüeliidi suhtes uuringud, mida on kirjeldatud</p> <ul style="list-style-type: none"> – delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 10. osa 1. punkti alapunktis b, milles ei sedastatud antikehade tiitri suurenemist ja mis tehti paarisproovidega, mis võeti kahel korral vähemalt 21 päeva järel, kusjuures teine proov võeti 10päevase ajavahemiku jooksul enne nende lähetamise kuupäeva, ning – delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 10. osa 2. punktis, mis andsid negatiivse tulemuse ja mis tehti prooviga, mis võeti 48tunnise ajavahemiku jooksul enne nende lähetamist, ning pärast proovi võtmist on loomi peetud siirutajavastase kaitse all kuni nende lähetamiseni;]] <p>II.2.6 nad on pärit ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;</p> <p>II.2.7 nad on pärit ettevõttest, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põrnatõbe.</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-INTRA-CON

II.3. Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loomad pärit ettevõtetest, kus ei ole esinenud ebatavalist suuremust tuvastamata põhjusel, ning nad ei ole kokku puutunud loetellu kantud liikidesse kuuluvate peetavate loomadega, kes ei vasta punktides II.2.1 ja II.2.6 osutatud tingimustele, 30 päeva jooksul enne nende lähetamist, ning selliste loomadega, kes ei vasta punktis II.2.7 osutatud tingimustele, 15 päeva jooksul enne nende lähetamist.

II.4. Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.

II.5. Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.

⁽²⁾⁽⁴⁾II.6. Pärast registreeritud lähetavast ettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist ning

^{(2)kas} [nad on pärit registreeritud lähetavast ettevõttest.]]

^{(2)võdi} [vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]

^{(2)võdi} [vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]

Loomade heaolu kinnitus

Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(*märkida kuupäev*).

Märkused

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.11: „*Lähtekoht*“: märkida hobuslasi lähetav registreeritud ettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.

Lahter I.12: „*Sihtkoht*“: märkida registreeritud sihtettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-INTRA-CON

	<p>Lahter I.17: „<i>Saatedokumendid</i>“: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida saadetises oleva iga looma kordumatu kood, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 65 lõike 1 punktis b, või mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktides a, c või e määratletud identifitseerimisvahendil, kui loom on võõrutamata hobuslane, kes on kaasas oma ema või toitva märaga.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Saadetises võib olla üks või mitu looma.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Valik on võimalik ainult juhul, kui hobuslaste viimine toimub kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 92 lõikega 2.</p> <p>(4) Kohaldatakse siis, kui saadetis lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

9. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS MUUDE KUI TAPMISEKS
ETTENÄHTUD KAAMELLASTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL
(NÄIDIS „CAM-INTRA-X“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood			Kolmas riik	ISO riigikood		
Liikmesriik	ISO riigikood			Väljumise koht	Piiripunkti kood		
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CAM-INTRA-X

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
II osa. Sertifitseerimine	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.		
	II.1	I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad kaamellased ⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:	
	II.1.1	nad on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 73.	
	II.1.2	nad on vähemalt 30 päeva jooksul enne saadetise lähetamist või sünnist saadik, kui nad on alla 30 päeva vanused,	
	II.1.2.1	pidevalt viibinud päritoluettevõttes;	
	II.1.2.2	neil ei ole olnud kokkupuudet peetavate kaamellastega, kellel on halvem tervislik seisund või kelle suhtes kohaldatakse loomatervisega seotud põhjustel liikumispiranguid;	
	II.1.2.3	neil ei ole olnud otsesest või kaudset kokkupuudet peetavate loomadega, kes on liitu toodud kolmandast riigist või territooriumilt loomade lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul;	
	II.1.3	neil ei ole ilmnenud kaamellaste puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 24 tunni jooksul enne saadetise lähetamist (märkida kuupäev pp.kk.aaaa);	
	II.2	Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud loomad järgmistele tervisenõuetele:	
	II.2.1	nad ei ole pärit ettevõttest, mille suhtes kohaldatakse asjaomaseid loomaliike mõjutavaid kehtivaid liikumispiranguid või mis asub kaamellaste puhul loetellu kantud taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis.	
	II.2.2	nad on pärit ettevõttest, kus kaamellastel ei ole viimase 42 päeva jooksul enne lähetamist <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>B. melitensis</i> 'e ja <i>B. suis</i> 'i nakkust teadaolevalt esinenud, ning saadetises olevatele loomadele on <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>B. melitensis</i> 'e ja <i>B. suis</i> 'i nakkuse tuvastamiseks tehtud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring prooviga, mis võeti 30 päeva jooksul enne lähetamist ja poeginud emaste puhul vähemalt 30 päeva pärast poegimist, ja saadud negatiivne tulemus.	
	II.2.3	nad on pärit ettevõttest, kus on tehtud <i>Mycobacterium tuberculosis</i> 'e kompleksi (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse seiret selliste kaamellaste suhtes, keda on ettevõttes peetud vähemalt 12kuulise ajavahemiku jooksul enne lähetamist, nagu on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 23 lõike 1 punktis e;	
II.2.4	nad on pärit ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;		
⁽²⁾ [II.2.5	nad viiakse liikmesriiki või selle tsooni, kus on veiste infektsioosse rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi suhtes taudivaba staatus või kus veistel kohaldatakse veiste infektsioosse rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi suhtes heakskiidetud likvideerimisprogrammi, ning nad pärit ettevõttest, kus kaamellastel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud veiste infektsiooset rinotrahheiiti / nakkavat pustulooset vulvovaginiiti.]		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CAM-INTRA-X

	<p>II.2.6 nad on pärit ettevõttest, mille ümber vähemalt 150 km raadiuses ei ole viimase kahe aasta jooksul enne loomade lähetamist üheski ettevõttes epizootilise hemorraagia viirusega nakatumist teadaolevalt esinenud;</p> <p>II.2.7 nad on pärit ettevõttest, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>II.2.8 nad on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning</p> <p>⁽²⁾kas [ettevõttes ei ole lähetamisele eelneva viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud surrat;]</p> <p>⁽²⁾või [viimase kahe aasta jooksul enne lähetamist on teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud kuni:</p> <ul style="list-style-type: none"> – nakatunud loomad eemaldati ettevõtetest ning – ettevõtete ülejäänud loomadele tehti surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused;] <p>⁽²⁾kas [II.2.9 nad on pärit lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest vabast liikmesriigist või selle tsoonist, kus sihtrühma kuuluvas loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit ja neid ei ole 60päevase ajavahemiku jooksul enne veokuupäeva vaktsineeritud elusvaktsiiniga lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.9 nad on pärit liikmesriigist või selle tsoonist, mis on hõlmatud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning neid</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.9.1 on peetud liikmesriigis või tsoonis, mis komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 40 lõike 3 kohaselt on hooajati vaba katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.9.1.1 vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.9.1.2 vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni;]]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CAM-INTRA-X

	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.1.3	vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2	on sihtkohta vedamise ajal kaitstud siirutajate rünnakute eest ja neid on peetud siirutajate rünnakute eest kaitsmiseks siirutajate eest kaitstud ettevõttes
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.2.1	vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2.2	vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2.3	vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.3	on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on selles liikmesriigis või tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsioonis osutatud tagatud immuunsusperiood ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.3.1	on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.3.2	on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.4	neile on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring, mis võimaldab tuvastada vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide selliste serotüüpide (serotüübid 1–24) vastased spetsiifilised antikehad, mis on viimase kahe aasta jooksul selles liikmesriigis või tsoonis teadaolevalt esinenud, ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.4.1	seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.4.2	seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva ja loomale on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva;]]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CAM-INTRA-X

	<p>⁽²⁾või [II.2.9</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.9.1</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.9.1.1</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.9.1.2</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.9.1.3</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.9.2</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.9.2.1</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.9.2.1.1</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.9.2.1.2</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.9.2.2</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.9.2.2.1</p>	<p>nad on pärit liikmesriigist või tsoonist, mis ei ole vaba lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ega ole hõlmatud lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning neid</p> <p>on sihtkohta vedamise ajal kaitstud siirutajate rünnakute eest ja neid on peetud siirutajate rünnakute eest kaitsmiseks siirutajate eest kaitstud ettevõttes</p> <p>vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]</p> <p>vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva]]</p> <p>vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva;]]]]</p> <p>on peetud 60päevase ajavahemiku jooksul enne lähetamist ettevõttes, mis asub liikmesriigis või alal, kus vähemalt 150 km raadiuses ettevõttest on kõnealuse perioodi jooksul tehtud seiret kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 1. peatiki 1. ja 2. jaos esitatud nõuetega, ning</p> <p>loomi on vaktsineeritud lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade pidamiskohast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsiooniosutatud tagatud immuunsusperiood ning</p> <p>on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]</p> <p>on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonimärgitud immuunsuskaitse toime algust;]]]]</p> <p>loomi on immuniseeritud lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade pidamiskohast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning</p> <p>loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]]]</p>
--	--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CAM-INTRA-X

		^{(2)ja/või} [II.2.9.2.2.2	loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mida võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva, ning negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva;]]]]
^{(2)või} [II.2.9			nad ei vasta delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktides 1–3 esitatud nõuetele ning päritoluliikmesriigi pädev asutus on lubanud asjaomaste loomade vedu teise liikmesriiki või selle tsooni,
^{(2)kas}	[II.2.9.1		mis on lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes taudivaba staatusega ja sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c ning
^{(2)kas}	[II.2.9.1.1	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning	
^{(2)ja/või}	[II.2.9.1.2	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning	
^{(2)ja/või}	[II.2.9.1.3	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning	
^{(2)ja/või}	[II.2.9.1.4	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8, ning	
			delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud]]]]
^{(2)ja/või} [II.2.9.2			kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes kohaldatakse heakskiidetud likvideerimisprogrammi ning sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c ning
^{(2)kas}	[II.2.9.2.1	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning	
^{(2)ja/või}	[II.2.9.2.2	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning	
^{(2)ja/või}	[II.2.9.2.3	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CAM-INTRA-X

	^{(2)ja/või} [II.2.9.2.4	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8 ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud]]]]
	^{(2)ja/või} [II.2.9.2	mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes ei kohaldata likvideerimisprogrammi, ning sihtliikmesriik on teavitanud komisjoni ja teisi liikmesriike, et selline vedu on lubatud
	^{(2)kas} [II.2.9.2.1	ilma tingimusteta ning
	^{(2)ja/või} [II.2.9.2.2	tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5, ning
	^{(2)ja/või} [II.2.9.2.3	tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6, ning
	^{(2)ja/või} [II.2.9.2.4	tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7, ning
	^{(2)ja/või} [II.2.9.2.5	tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8, ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud.]]]
	II.3.	Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.
	II.4.	Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.
	II.5.	Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.
	⁽²⁾⁽³⁾ [II.6	Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning
	^{(2)kas}	[nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]
	^{(2)või}	[vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]
	^{(2)või}	[vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CAM-INTRA-X

<p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(märkida kuupäev).</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokoll artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokoll 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida saadetises olevate loomade päritoluettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida saadetise lõppsihtkohaks olev ettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadet dokumendid</i>“: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida loomade identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 73.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Saadetises võib olla üks või mitu looma.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Kohaldatakse siis, kui saadetis lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest.</p>	
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähedega) Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel Allkiri</p>	

10. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS TAPMISEKS ETTENÄHTUD
KAAMELLASTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „CAM-
INTRA-Y“)**

EUROOPA LIIT		INTRA	
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	Registreerimisnumber
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik ISO riigikood	Registreerimisnumber/heakskiidunumber
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument	I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Registreerimis-/loa number ISO riigikood Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused <input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud		
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal	<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte	<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik				ISO riigikood			
Väljumise koht				Piiripunkti kood			
Sisenemise koht				Piiripunkti kood			
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik		ISO riigikood		Kolmas riik		ISO riigikood	
Liikmesriik		ISO riigikood		Väljumise koht		Piiripunkti kood	
Liikmesriik		ISO riigikood					
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CAM-INTRA-Y

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad kaamellased⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 73.</p> <p>II.1.2 neil ei ole ilmnunud kaamellaste puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 24 tunni jooksul enne saadetise lähetamist (märkida kuupäev pp.kk.aaaa);</p> <p>⁽²⁾[II.1.3 nad on ette nähtud tapmiseks taudi likvideerimise eesmärgil määruse (EL) 2016/429 artikli 31 lõigetes 1 või 2 sätestatud likvideerimisprogrammi raames, ning sihtliikmesriik ja vajaduse korral läbitav liikmesriik annavad liikumiseks eelneva loa.]</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud loomad järgmistele tervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 nad ei ole pärit ettevõttest, mille suhtes kohaldatakse asjaomaseid loomaliike mõjutavaid kehtivaid liikumispiranguid või mis asub kaamellaste puhul loetellu kantud taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis.</p> <p>II.2.2 nad on pärit ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;</p> <p>II.2.3 nad on pärit ettevõttest, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põmatõbe;</p> <p>II.2.4 nad on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust;</p> <p>⁽²⁾[II.2.5 Komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklis 33 sätestatud nõuded lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes on täidetud.]</p> <p>II.3 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.</p> <p>II.4 Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.</p> <p>II.5 Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.6 Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning</p> <p>⁽²⁾<i>kas</i> [nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CAM-INTRA-Y

<p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(märkida kuupäev).</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollil artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollil 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida saadetises olevate loomade päritoluettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida saadetise lõppsihtkohaks olev ettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadet dokumendid</i>“: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida loomade identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 73.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Saadetises võib olla üks või mitu looma.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Kohaldatakse siis, kui saadetis lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest.</p>									
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>		Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

11. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS MUUDE KUI TAPMISEKS
ETTENÄHTUD HIRVLASTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS
„CER-INTRA-X“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal	<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte	<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik				ISO riigikood			
Väljumise koht				Piiripunkti kood			
Sisenemise koht				Piiripunkti kood			
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik		ISO riigikood		Kolmas riik		ISO riigikood	
Liikmesriik		ISO riigikood		Väljumise koht		Piiripunkti kood	
Liikmesriik		ISO riigikood					
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CER-INTRA-X

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad hirvlased⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 73 või artiklile 74;</p> <p>II.1.2 nad on vähemalt 30 päeva jooksul enne saadetise lähetamist või sünnist saadik, kui nad on alla 30 päeva vanused,</p> <p>II.1.2.1 pidevalt viibinud päritoluettevõttes;</p> <p>II.1.2.2 neil ei ole olnud kokkupuudet peetavate hirvlastega, kellel on halvem tervislik seisund või kelle suhtes kohaldatakse loomatervisega seotud põhjustel liikumispiiranguid;</p> <p>II.1.2.3 neil ei ole olnud otsesest või kaudset kokkupuudet peetavate loomadega, kes on liitu toodud kolmandast riigist või territooriumilt loomade lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul;</p> <p>II.1.3 neil ei ole ilmnenu hirlaste puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 24 tunni jooksul enne saadetise lähetamist (märkida kuupäev pp.kk.aaaa).</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud loomad järgmistele tervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 nad ei ole pärit ettevõtetest, mille suhtes kohaldatakse asjaomaseid loomaliike mõjutavaid kehtivaid liikumispiiranguid või mis asub hirvlaste puhul loetellu kantud taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis.</p> <p>II.2.2 nad on pärit ettevõtetest, kus hirvlastel ei ole viimase 42 päeva jooksul enne lähetamist teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkust;</p> <p>II.2.3 nad on pärit ettevõtetest, kus on tehtud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse seiret selliste hirvlaste suhtes, keda on ettevõttes peetud vähemalt 12kuulise ajavahemiku jooksul enne lähetamist, nagu on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 26 lõike 1 punktis e;</p> <p>II.2.4 nad on pärit ettevõtetest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;</p> <p>⁽²⁾II.2.5 nad viiakse liikmesriiki või selle tsooni, kus on veiste infektsioosse rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi suhtes taudivaba staatus või kus veistel kohaldatakse veiste infektsioosse rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi suhtes heakskiidetud likvideerimisprogrammi, ning nad pärit ettevõtetest, kus hirvlastel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud veiste infektsioosset rinotrahheiiti / nakkavat pustuloosset vulvovaginiiti.]</p> <p>II.2.6 nad on pärit ettevõtetest, mille ümber vähemalt 150 km raadiuses ei ole viimase kahe aasta jooksul enne loomade lähetamist üheski ettevõttes epizootilise hemorraagia viirusega nakatumist teadaolevalt esinenud;</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CER-INTRA-X

	<p>II.2.7 nad on pärit ettevõttest, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põmatõbe;</p> <p>II.2.8 nad on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning</p> <p>⁽²⁾kas [ettevõttes ei ole lähetamisele eelneva viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud surrat;]</p> <p>⁽²⁾või [viimase kahe aasta jooksul enne lähetamist on teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud kuni:</p> <ul style="list-style-type: none"> – nakatunud loomad eemaldati ettevõtetest ning – ettevõtete ülejäänud loomadele tehti surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused;] <p>⁽²⁾kas [II.2.9 nad on pärit lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest vabast liikmesriigist või selle tsoonist, kus sihtrühma kuuluvas loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit ja neid ei ole 60päevase ajavahemiku jooksul enne veokuupäeva vaktsineeritud elusvaktsiiniga lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.9 nad on pärit liikmesriigist või selle tsoonist, mis on hõlmatud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning neid</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.9.1 on peetud liikmesriigis või tsoonis, mis komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 40 lõike 3 kohaselt on hooajati vaba katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.9.1.1 vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.9.1.2 vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.9.1.3 vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni;]]</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CER-INTRA-X

⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2	on sihtkohta vedamise ajal kaitstud siirutajate rünnakute eest ja neid on peetud siirutajate rünnakute eest kaitsmiseks siirutajate eest kaitstud ettevõttes
⁽²⁾ kas	[II.2.9.2.1	vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2.2	vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2.3	vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva;]]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.3	on vaktsineeritud lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on selles liikmesriigis või tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsioon osutatud tagatud immuunsusperiood ning
⁽²⁾ kas	[II.2.9.3.1	on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.3.2	on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.4	neile on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring, mis võimaldab tuvastada vaktsineeritud lammaste katarralse palaviku viiruse kõikide selliste serotüüpide (serotüübid 1–24) vastased spetsiifilised antikehad, mis on viimase kahe aasta jooksul selles liikmesriigis või tsoonis teadaolevalt esinenud, ning
⁽²⁾ kas	[II.2.9.4.1	seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva enne veokuupäeva;]]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.4.2	seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva ja loomale on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva;]]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.9	nad on pärit liikmesriigist või tsoonist, mis ei ole vaba lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ega ole hõlmatud lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning neid
⁽²⁾ kas	[II.2.9.1	on sihtkohta vedamise ajal kaitstud siirutajate rünnakute eest ja neid on peetud siirutajate rünnakute eest kaitsmiseks siirutajate eest kaitstud ettevõttes

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CER-INTRA-X

	⁽²⁾ kas	[II.2.9.1.1	vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.1.2	vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.1.3	vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva;]]]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2	on peetud 60päevase ajavahemiku jooksul enne lähetamist ettevõttes, mis asub liikmesriigis või alal, kus vähemalt 150 km raadiuses ettevõttest on kõnealuse perioodi jooksul tehtud seiret kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 1. peatiki 1. ja 2. jaos esitatud nõuetega, ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.2.1	loomi on vaktsineeritud lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade pidamiskohast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsioonis osutatud tagatud immuunsusperiood ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.2.1.1	on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2.1.2	on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2.2	loomi on immuniseeritud lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade pidamiskohast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.9.2.2.1	loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.9.2.2.2	loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva, ning negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva;]]]]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CER-INTRA-X

	<p>^{(2)ja/või} [II.2.9 nad ei vasta delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktides 1–3 esitatud nõuetele ning päritoluliikmesriigi pädev asutus on lubanud asjaomaste loomade vedu teise liikmesriiki või selle tsooni,</p> <p>^{(2)kas} [II.2.9.1 mis on lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes taudivaba staatusega ja sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c ning</p> <p>^{(2)kas} [II.2.9.1.1 kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.1.2 kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.1.3 kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.1.4 kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8, ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.2 kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes kohaldatakse heakskiidetud likvideerimisprogrammi ning sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c ning</p> <p>^{(2)kas} [II.2.9.2.1 kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.2.2 kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.2.3 kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.2.4 kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8 ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.3 mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes ei kohaldata likvideerimisprogrammi, ning sihtliikmesriik on teavitanud komisjoni ja teisi liikmesriike, et selline vedu on lubatud</p> <p>^{(2)kas} [II.2.9.3.1 ilma tingimusteta ning</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CER-INTRA-X

	<p>^{(2)ja/või} [II.2.9.3.2 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5, ning</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.3.3 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6, ning</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.3.4 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7, ning</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.3.5 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8, ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud.]]</p> <p>II.3. Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.</p> <p>II.4. Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.</p> <p>II.5. Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.6 Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning</p> <p>^{(2)kas} [nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]</p> <p>^{(2)või} [vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]</p> <p>^{(2)või} [vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]</p> <p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(märkida kuupäev).</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CER-INTRA-X

I osa	
Lahter I.11:	„ <i>Lähtekoht</i> “: märkida saadetises olevate loomade päritoluettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.
Lahter I.12:	„ <i>Sihtkoht</i> “: märkida saadetise lõppsihtkohaks olev ettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.
Lahter I.17:	„ <i>Saadetokumentid</i> “: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomaterwise sertifikaat. Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomaterwise sertifikaat.
Lahter I.30:	„ <i>Identifitseerimisnumber</i> “: märkida loomade identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 73 või artiklile 74.
II osa	
(1)	Saadetises võib olla üks või mitu looma.
(2)	Mittevajalik maha tõmmata.
(3)	Kohaldatakse siis, kui saadetis lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest.
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

12. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS TAPMISEKS ETTENÄHTUD
HIRVLASTE LIKUMISEKS LIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „CER-INTRA-
Y“)**

EUROOPA LIIT		INTRA	
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	Registreerimisnumber
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik ISO riigikood	Registreerimisnumber/heakskiidunumber
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähendamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument	I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Registreerimis-/loa number ISO riigikood Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused <input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud		
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CER-INTRA-Y

	II Tervishoiualane teave	
	II.a	II.b
II osa: Sertifitseerimine	Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.	
	II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad hirvlased ⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:	
	II.1.1	nad on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 73 või artiklile 74;
	II.1.2	neil ei ole ilmnunud hirvlaste puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 24 tunni jooksul enne saadetise lähetamist (märkida kuupäev pp.kk.aaaa);
	⁽²⁾ II.1.3	nad on ette nähtud tapmiseks taudi likvideerimise eesmärgil määruse (EL) 2016/429 artikli 31 lõigetes 1 või 2 sätestatud likvideerimisprogrammi raames, ning sihtliikmesriik ja vajaduse korral läbitav liikmesriik annavad liikumiseks eelneva loa.]
	II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud loomad järgmistele tervisenõuetele:	
	II.2.1	nad ei ole pärit ettevõtetest, mille suhtes kohaldatakse asjaomaseid loomaliike mõjutavaid kehtivaid liikumispiiranguid või mis asub hirvlaste puhul loetellu kantud taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis.
	II.2.2	nad on pärit ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;
	II.2.3	nad on pärit ettevõttest, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põmatõbe;
	II.2.4	nad on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust;
	⁽²⁾ II.2.5	delegeritud määruse (EL) 2020/688 artiklis 33 sätestatud nõuded lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes on täidetud.]
	II.3	Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.
	II.4.	Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.
	II.5.	Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.
⁽²⁾ ⁽³⁾ II.6	Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning	
⁽²⁾ kas	[nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]	
⁽²⁾ või	[vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]	
⁽²⁾ või	[vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CER-INTRA-Y

<p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(<i>märkida kuupäev</i>).</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollil artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollil 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida saadetises olevate loomade päritoluettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida saadetise lõppsihtkohaks olev ettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetokumentid</i>“: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida loomade identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 73 või artiklile 74.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Saadetises võib olla üks või mitu looma.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Kohaldatakse siis, kui saadetis lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest.</p>	
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähedega) Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel Allkiri</p>	

13. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS MUUDE KUI TAPMISEKS
ETTENÄHTUD MUUDE PEETAVATE KABILOOMADE KUI VEISTE,
LAMMASTE, KITSEDE, SIGADE, HOBUSLASTE, KAAMELLASTE JA
HIRVLASTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „OTHER-
UNGULATES-INTRA-X“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Registreerimis-/loa number ISO riigikood Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OTHER-UNGULATES-INTRA-X

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Saadetises olevad, I osas kirjeldatud loomad⁽¹⁾ on muud peetavad kabiloomad kui veised, lambad, kitsed, sead, hobuslased, kaamellased ja hirvlased ning vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on identifitseeritud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2016/429 artiklile 117;</p> <p>II.1.2 nad on vähemalt viimase 30 päeva jooksul enne saadetise lähetamist või sünnist saadik, kui nad on alla 30 päeva vanused,</p> <p>II.1.2.1 pidevalt viibinud päritoluettevõttes;</p> <p>II.1.2.2 neil ei ole olnud kokkupuudet muude peetavate kabiloomadega, kellel on halvem tervislik seisund või kelle suhtes kohaldatakse loomatervisega seotud põhjustel liikumispõhjusteid;</p> <p>II.1.2.3 neil ei ole olnud otsesest või kaudset kokkupuudet peetavate loomadega, kes on liitu toodud kolmandast riigist või territooriumilt loomade lähetamisele eelneva viimase 30 päeva jooksul;</p> <p>II.1.3 neil ei ole ilmnenud asjaomaste kabiloomaliikide puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 24 tunni jooksul enne saadetise lähetamist (märkida kuupäev pp.kk.aaaa);</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud loomad järgmistele tervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 nad ei ole pärit ettevõttest, mille suhtes kohaldatakse asjaomaseid loomaliike mõjutavaid kehtivaid liikumispõhjusteid või mis asub asjaomaste kabiloomaliikide puhul loetellu kantud taudi tõttu kehtestatud piirangusoonis;</p> <p>⁽²⁾II.2.2 nad on pärit ettevõttest, kus loetellu kantud liikidesse kuuluvatel peetavatel loomadel ei ole lähetamisele eelneva viimase 42 päeva jooksul teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkust;]</p> <p>⁽²⁾II.2.3 nad on pärit ettevõttest, kus loetellu kantud liikidesse kuuluvatel peetavatel loomadel ei ole lähetamisele eelneva viimase 42 päeva jooksul teadaolevalt esinenud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust;]</p> <p>⁽²⁾II.2.4 nad on pärit ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;]</p> <p>⁽²⁾II.2.5 nad on pärit ettevõttest, mille ümber vähemalt 150 km raadiuses ei ole viimase kahe aasta jooksul enne loomade lähetamist üheski ettevõttes teadaolevalt esinenud epizootilise hemorraagia viirusega nakatumist;]</p> <p>II.2.6 nad on pärit ettevõttest, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>⁽²⁾II.2.7 nad on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning</p> <p>⁽²⁾kas [ettevõttes ei ole lähetamisele eelneva viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud surrat;]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p>⁽²⁾või [viimase kahe aasta jooksul enne lähetamist on teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud kuni:</p> <ul style="list-style-type: none"> – nakatunud loomad eemaldati ettevõtetest ning – ettevõtete ülejäänud loomadele tehti surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused.]] <p>⁽²⁾[⁽²⁾kas[II.2.8 nad on pärit lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest vabast liikmesriigist või selle tsoonist, kus sihtrühma kuuluvas loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit ja neid ei ole 60päevase ajavahemiku jooksul enne veokuupäeva vaktsineeritud elusvaktsiiniga lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud;]</p> <p>⁽²⁾või [II.2.8 nad on pärit liikmesriigist või selle tsoonist, mis on hõlmatud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning neid</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.8.1 on peetud liikmesriigis või tsoonis, mis komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 40 lõike 3 kohaselt on hooajati vaba katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.8.1.1 vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.8.1.2 vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni;]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.8.1.3 vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni;]]]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.8.2 on sihtkohta vedamise ajal kaitstud siirutajate rünnakute eest ja neid on peetud siirutajate rünnakute eest kaitsmiseks siirutajate eest kaitstud ettevõttes</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	⁽²⁾ kas	[II.2.8.2.1	vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.2.2	vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.2.3	vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva;]]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.3	on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on selles liikmesriigis või tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsioonis osutatud tagatud immuunsusperiood ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.8.3.1	on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.3.2	on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.4	on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring, mis võimaldab tuvastada vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide selliste serotüüpide (serotüübid 1–24) vastased spetsiifilised antikehad, mis on viimase kahe aasta jooksul selles liikmesriigis või tsoonis teadaolevalt esinenud, ja
	⁽²⁾ kas	[II.2.8.4.1	seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva enne veokuupäeva;]]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.4.2	seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva ja loomale on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva;]]]
	⁽²⁾ või	[II.2.8	nad on pärit liikmesriigist või tsoonist, mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ega ole hõlmatud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning neid
	⁽²⁾ kas	[II.2.8.1	on sihtkohta vedamise ajal kaitstud siirutajate rünnakute eest ja neid on peetud siirutajate rünnakute eest kaitsmiseks siirutajate eest kaitstud ettevõttes

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	⁽²⁾ kas	[II.2.8.1.1	vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.1.2	vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.1.3	vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva;]]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.2	on peetud 60päevase ajavahemiku jooksul enne lähetamist ettevõttes, mis asub liikmesriigis või alal, kus vähemalt 150 km raadiuses ettevõtte on kõnealuse perioodi jooksul tehtud seiret kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 1. peatiki 1. ja 2. jaos esitatud nõuetega, ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.8.2.1	loomi on vaktsineeritud lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade pidamiskohast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsioonis osutatud tagatud immuunsusperiood ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.8.2.1.1	on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.2.1.2	on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.3.2	loomi on immuniseeritud lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade pidamiskohast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.8.3.2.1	loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.3.2.2	loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mida võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva, ning negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva;]]]]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	⁽²⁾ või	[II.2.8	nad ei vasta delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktides 1–3 esitatud nõuetele ning päritoluliikmesriigi pädev asutus on lubanud asjaomaste loomade vedu teise liikmesriiki või selle tsooni,
	⁽²⁾ kas	[II.2.8.1	mis on lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes taudivaba staatusega ja sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.8.1.1	kõnealuse määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.1.2	kõnealuse määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.1.3	kõnealuse määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.1.4	kõnealuse määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8, ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.2	kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes kohaldatakse heakskiidetud likvideerimisprogrammi ning sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.8.2.1	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.2.2	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.2.3	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.2.4	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8 ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.8.3	mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes ei kohaldata likvideerimisprogrammi, ning sihtliikmesriik on teavitatud komisjoni ja teisi liikmesriike, et selline vedu on lubatud

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OTHER-UNGULATES-INTRA-X

		⁽²⁾ <i>kas</i> [II.2.8.3.1 ilma tingimusteta ning ⁽²⁾ <i>ja/või</i> [II.2.8.3.2 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5, ning ⁽²⁾ <i>ja/või</i> [II.2.8.3.3 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6, ning ⁽²⁾ <i>ja/või</i> [II.2.8.3.4 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7, ning ⁽²⁾ <i>ja/või</i> [II.2.8.3.5 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8, ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud.]]]]	
	II.3.	Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.	
	II.4.	Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.	
	II.5.	Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.	
	⁽²⁾ / ⁽³⁾ [II.6	Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest üksi läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning	
	⁽²⁾ <i>kas</i>	[nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]	
	⁽²⁾ <i>või</i>	[vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]	
	⁽²⁾ <i>või</i>	[vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]	
	Loomade heaolu kinnitus		
	Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(<i>märkida kuupäev</i>).		
	Märkused		
	Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OTHER-UNGULATES-INTRA-X

I osa	
Lahter I.11:	„ <i>Lähtekoht</i> “: märkida saadetises olevate loomade päritoluettevõtte või määrase (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.
Lahter I.12:	„ <i>Sihtkoht</i> “: märkida saadetise lõppsihtkohaks olev ettevõtte või määrase (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.
Lahter I.17:	„ <i>Saadetokumentid</i> “: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat. Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.
Lahter I.30:	„ <i>Identifitseerimisnumber</i> “: märkida iga looma identifitseerimisnumber.
II osa	
(1)	Saadetises võib olla üks või mitu looma.
(2)	Mittevajalik maha tõmmata.
(3)	Kohaldatakse siis, kui saadeti lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest.
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

14. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS TAPMISEKS ETTENÄHTUD MUUDE
PEETAVATE KABILOOMADE KUI VEISTE, LAMMASTE, KITSEDE, SIGADE,
HOBUSLASTE, KAAMELLASTE JA HIRVLASTE LIIKUMISEKS
LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „OTHER-UNGULATES-INTRA-Y“)**

EUROOPA LIIT		INTRA	
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUTUKOOD
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	Registreerimisnumber
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik ISO riigikood	Registreerimisnumber/heakskiidunumber
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument	I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik ISO riigikood I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Registreerimis-/loa number Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused <input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud		
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number	

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OTHER-UNGULATES-INTRA-Y

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Saadetises olevad, I osas kirjeldatud loomad⁽¹⁾ on muud peetavad kabiloomad kui veised, lambad, kitsed, sead, hobuslased, kaamellased ja hirvlased ning vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on identifitseeritud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2016/429 artiklile 117;</p> <p>II.1.2 neil ei ole ilmnenud asjaomaste kabiloomaliikide puhul loetellu kantud taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilisel läbivaatusel, mis on tehtud 24 tunni jooksul enne saadetise lähetamist (märkida kuupäev pp.kk.aaaa);</p> <p>⁽²⁾[II.1.3 nad on ette nähtud tapmiseks taudi likvideerimise eesmärgil määruse (EL) 2016/429 artikli 31 lõigetes 1 või 2 sätestatud likvideerimisprogrammi raames, ning sihtliikmesriik ja vajaduse korral läbitav liikmesriik annavad liikumiseks eelneva loa.]</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud loomad järgmistele tervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 nad ei ole pärit ettevõttest, mille suhtes kohaldatakse asjaomaseid loomaliike mõjutavaid kehtivaid liikumispõranguid või mis asub asjaomaste kabiloomaliikide puhul loetellu kantud taudi tõttu kehtestatud piirangusoonis;</p> <p>II.2.2 nad on pärit ettevõttest, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>⁽²⁾[II.2.3 nad on pärit ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudi viirusega nakatumist;]</p> <p>⁽²⁾[II.2.4 nad on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust;]</p> <p>⁽²⁾[II.2.5 Komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklis 33 sätestatud nõuded lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes on täidetud.]</p> <p>II.3 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.</p> <p>II.4 Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.</p> <p>II.5 Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.6 Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning</p> <p>⁽²⁾kas [nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]</p> <p>⁽²⁾või [vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]</p> <p>⁽²⁾või [vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OTHER-UNGULATES-INTRA-Y

<p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(<i>märkida kuupäev</i>).</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida saadetises olevate loomade päritoluettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida saadetise lõppsihtkohaks olev ettevõtte või määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetokumentid</i>“: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise sertifikaat.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga looma identifitseerimisnumber.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Saadetises võib olla üks või mitu looma.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Kohaldatakse siis, kui saadetiis lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest.</p>									
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>		Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

15. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS KODULINDUDE HAUDEMUNADE
LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „POU-INTRA-HEP“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood			Kolmas riik	ISO riigikood		
Liikmesriik	ISO riigikood			Väljumise koht	Piiripunkti kood		
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teoleleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-HEP

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1.1 Käesoleva sertifikaadi I osas kirjeldatud haudemunad⁽¹⁾ on pärit</p> <p>^{(2)kas} [komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 8 kohaselt heakskiidetud ettevõttest, mille suhtes ei kohaldata liikumispiiranguid ega asu see lindude puhul loetellu kantud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;]</p> <p>^{(2)või} [delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 7 kohaselt heakskiidetud haudejaamast, mille suhtes ei kohaldata liikumispiiranguid ega asu see piirangutsoonis, mis on kehtestatud lindude puhul loetellu kantud taudide tõttu;]</p> <p>II.1.2 I osas kirjeldatud haudemunad on pärit linnukarjadest:</p> <p>a) milles teadaolevalt ei ole esinenud <i>Salmonella Pullorum</i>'i, <i>S. Gallinarum</i>'i ja <i>S. arizonae</i> põhjustatud nakkust;</p> <p>b) milles teadaolevalt ei ole esinenud lindude mükoplasmoosi (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>);</p> <p>c) mille linnud on alates koorumisest või vähemalt viimase 42 päeva jooksul enne haudemunade kogumist pidevalt viibinud ühes või mitmes ettevõttes, mis on heakskiidetud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 8, ning:</p> <p>^{(2)kas} [i) milles <i>Salmonella Pullorum</i>'i, <i>S. Gallinarum</i>'i või <i>S. arizonae</i> põhjustatud nakkuse esinemist ei ole kinnitatud viimase 12 kuu jooksul enne haudemunade kogumist;]</p> <p>^{(2)või} [i) [milles <i>Salmonella Pullorum</i>'i, <i>S. Gallinarum</i>'i või <i>S. arizonae</i> põhjustatud nakkuse esinemist on kinnitatud viimase 12 kuu jooksul enne haudemunade kogumist ja on kohaldatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 34 lõike 1 punktis b sätestatud meetmeid;]</p> <p>^{(2)kas} [ii) milles lindude mükoplasmoosi (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>) esinemist ei ole kinnitatud viimase 12 kuu jooksul enne haudemunade kogumist;]</p> <p>^{(2)või} [ii) [milles lindude mükoplasmoosi (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>) esinemist on viimase 12 kuu jooksul enne haudemunade kogumist kinnitatud ja on kohaldatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 34 lõike 1 punktis c sätestatud meetmeid;]</p> <p>d) millel</p> <p>^{(2)kas} [viimase 72 tunni jooksul enne saadetise lähetamist tehtud kliinilise kontrolli ning ettevõttes peetavate tervise- ja tootmisandmete alusel, mida on kontrollitud viimase 72 tunni jooksul enne saadetise lähetamist, ei ilmne asjaomase liigi puhul loetellu kantud taudide kliinilisi tunnuseid ega kahtlust;]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-HEP

	⁽²⁾ või	[igakuise loomatervise ülevaatusel, millest viimane toimus viimase 31 päeva jooksul enne saadetise lähetamist, ning ettevõttes peetavate tervise- ja tootmisandmete alusel, mida on kontrollitud viimase 72 tunni jooksul enne saadetise lähetamist, ei ilmne asjaomase liigi puhul loetellu kantud taudide kliinilisi tunnuseid ega kahtlust;]
	⁽²⁾⁽³⁾ kas	[e] ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
	⁽²⁾⁽³⁾ või	[e] on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega] ⁽²⁾ [nõrgestatud elusvaktsiiniga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisa kriteeriumidele] ⁽²⁾ (vaktsiinis kasutatud tüve nimetus) (kuupäev) nädala vanuselt;]
II.1.3		I osas kirjeldatud haudemunad:
	(a)	on individuaalselt märgistatud päritolukarja ettevõtte heakskiidunumbriga;
	(b)	on desinfitseeritud;
	⁽²⁾⁽³⁾ kas	[c] ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
	⁽²⁾⁽³⁾ kas	[c] on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega] ⁽²⁾ [nõrgestatud elusvaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisas esitatud kriteeriumidele] ⁽²⁾ (vaktsiinis kasutatud tüve nimetus) (kuupäev) nädala vanuselt;]
II.1.4		on kehtestatud kord saadetise transportimiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 5 vastavates konteinerites ja delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4 vastavates transpordivahendites;
⁽⁴⁾ II.1.5		I osas kirjeldatud haudemunad on ette nähtud viimiseks liikmesriiki või tsooni, millele on antud ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:
	a)	neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;
	b)	nad on pärit linnukarjadest, mida:
	⁽²⁾ kas	[ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.]
	⁽²⁾ või	[on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega] ⁽²⁾ [nõrgestatud elusvaktsiiniga, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisas esitatud kriteeriumidele, ning vaktsineerimine on toimunud vähemalt 30 päeva enne haudemunade kogumist] ⁽²⁾ (vaktsiinis kasutatud tüve nimetus) (kuupäev) nädala vanuselt.]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-HEP

II.2 Inimeste terviseohutuse kinnitus

⁽⁵⁾[II.2.1 Päritolukarja suhtes on kohaldatud määruse (EÜ) nr 2160/2003 artiklis 5 osutatud *Salmonella* kontrolliprogrammi ja komisjoni määruses (EÜ) nr 1177/2006 sätestatud antimikroobikumide ja vaktsiinide kasutamise erinõudeid ning kõnealust vanemkarja on testitud rahvatervise seisukohast oluliste *Salmonella* serotüüpide suhtes:

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Kuupäev, mil linnukarjast võeti viimane teadaoleva tulemusega proov [pp.kk.aaaa]	Linnukarja kõigi uuringute tulemus ⁽⁶⁾	
			Positiivne	Negatiivne

⁽⁵⁾[II.2.2 Punktis II.2.1 osutatud kontrolliprogrammi käigus ei tuvastatud nakatumist *Salmonella Enteritidis*'e ega *Salmonella Typhimurium*'iga.]

⁽⁷⁾[II.2.3 Kui sihtliikmesriik on Soome või Rootsi, on haudemunad pärit linnukarjadest, mis on *Salmonella* suhtes läbinud uuringu komisjoni otsuses 2003/644/EÜ sätestatud eeskirjade kohaselt ja saadud negatiivsed tulemused.]

Märkused

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.30: Saadetise kirjeldus

„*CN-kood*“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 04.07.

„*Kategooria*“: valida üks järgmistest: puhasliin/vanavanemad/vanemad/ munejad noorkanad /muud.

„*Vanus*“: märkida kogumise kuupäev.

II osa

(1) „Haudemunad“ – määruse (EL) 2016/429 artiklis 4 määratletud tähenduses.

(2) Mittevajalik maha tõmmata.

(3) Tõmmata maha, kui saadetus on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, mis juhul peaks saadetus vastama punktide II.1.5.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-HEP

	<p>(4) See tagatis on nõutav saadetiste puhul, mis on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.</p> <p>(5) Seda tagatist kohaldatakse ainult liiki <i>Gallus gallus</i> kuuluvate kodulindude ja kalkunite haudemunade suhtes.</p> <p>(6) Märkida positiivsena, kui vanemkarja eluea jooksul järgmiste serotüüpide suhtes tehtud kas või ühe uuringu tulemus oli positiivne: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow ja <i>Salmonella</i> Infantis.</p> <p>(7) Tõmmata maha, kui saadeti ei ole ette nähtud Soome või Rootsi saatmiseks.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega) Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel Allkiri</p>

16. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ÖÖPÄEVASTE TIBUDE
LIHKUMISEKS LIHKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „POU-INTRA-DOC“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-DOC

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1.1 Käesoleva sertifikaadi I osas kirjeldatud ööpäevased tibud⁽¹⁾ on koorunud ja pärit delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 7 kohaselt heakskiidetud haudejaamast, mille suhtes ei kohaldata liikumispiranguid ega asu see lindude puhul loetellu kantud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.1.2 minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on I osas kirjeldatud ööpäevased tibud pärit haudejaamast, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel;</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.3 I osas kirjeldatud ööpäevased tibud on koorunud munadest, mis on saadud linnukarjadelt:</p> <p>a) milles teadaolevalt ei ole esinenud <i>Salmonella Pullorum</i>'i, <i>S. Gallinarum</i>'i ja <i>S. arizonae</i> põhjustatud nakkust;</p> <p>b) milles teadaolevalt ei ole esinenud lindude mükoplasmoosi (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>);</p> <p>c) mille linnud on alates koorumisest või vähemalt viimase 42 päeva jooksul enne selliste haudemunade kogumist, millest ööpäevased tibud on koorunud, pidevalt viibinud ühes või mitmes ettevõttes, mis on heaks kiidetud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 8, ning:</p> <p>⁽²⁾kas [i) milles <i>Salmonella Pullorum</i>'i, <i>S. Gallinarum</i>'i või <i>S. arizonae</i> põhjustatud nakkuse esinemist ei ole kinnitatud viimase 12 kuu jooksul enne haudemunade kogumist;]</p> <p>⁽²⁾või [i) [milles <i>Salmonella Pullorum</i>'i, <i>S. Gallinarum</i>'i või <i>S. arizonae</i> põhjustatud nakkuse esinemist on kinnitatud viimase 12 kuu jooksul enne haudemunade kogumist ja on kohaldatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 34 lõike 1 punktis b sätestatud meetmeid;]</p> <p>⁽²⁾kas [ii) milles lindude mükoplasmoosi (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>) esinemist ei ole kinnitatud viimase 12 kuu jooksul enne haudemunade kogumist;]</p> <p>⁽²⁾või [ii) [milles lindude mükoplasmoosi (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>) esinemist on viimase 12 kuu jooksul enne haudemunade kogumist kinnitatud ja on kohaldatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 34 lõike 1 punktis c sätestatud meetmeid;]</p> <p>d) mis ettevõttes peetavate tervise- ja tootmisandmete alusel, mida on kontrollitud viimase 24 tunni jooksul enne saadetise lähetamist, ei ilmne asjaomase liigi puhul loetellu kantud taudide kliinilisi tunnuseid ega kahtlust;</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾kas [e) ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-DOC

	<p>⁽²⁾⁽³⁾ <i>või</i> [e) on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega]⁽²⁾ [nõrgestatud elusvaktsiiniga, mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisa kriteeriumidele]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(vaktsiinis kasutatud tüve nimetus)</p> <p>..... (kuupäev) nädala vanuselt;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾ <i>või</i> [II.1.3 [I osas kirjeldatud ööpäevased tibud on koorunud munadest, mis on liitu toodud kolmandast riigist või kolmandalt territooriumilt või selle tsoonist vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 sätetele;]</p> <p>II.1.4 I osas kirjeldatud ööpäevased tibud:</p> <p>a) neil ei ilmne asjaomaste liikide korral loetellu kantud haiguste kliinilisi tunnuseid ega kahtlust;</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾ <i>kas</i> [b) neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾ <i>või</i> [b) neid on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega]⁽²⁾ [nõrgestatud elusvaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisas esitatud kriteeriumidele]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(vaktsiinis kasutatud tüve nimetus)</p> <p>..... (kuupäev) nädala vanuselt;]</p> <p>II.1.5 on kehtestatud kord saadetise transportimiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 5 vastavates konteinerites ja delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4 vastavates transpordivahendites;</p> <p>⁽⁵⁾[II.1.6 I osas kirjeldatud ööpäevased tibud on ette nähtud viimiseks liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:</p> <p>a) neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;</p> <p>b) on pärit haudemunadest, mis:</p> <p>i) ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;</p> <p>ii) nad on pärit linnukarjadest, mida:</p> <p>⁽²⁾ <i>kas</i> [neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p> <p>⁽²⁾ <i>või</i> [on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega]⁽²⁾ [nõrgestatud elusvaktsiiniga, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisas esitatud kriteeriumidele, ning vaktsineerimine on toimunud vähemalt 30 päeva enne haudemunade kogumist]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(vaktsiinis kasutatud tüve nimetus)</p> <p>..... (kuupäev) nädala vanuselt;]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-DOC

- c) on pärit haudejaamast, kus töömeetoditega on tagatud, et haudemune inkubeeritakse täiesti eri aegadel ja kohtades, kui neid haudemune, mis ei vasta punktis b sätestatud tingimustele.]

II.2 Inimeste terviseohutuse kinnitus

- ⁽⁶⁾[II.2.1 Päritolukarja suhtes on kohaldatud määruse (EÜ) nr 2160/2003 artiklis 5 osutatud *Salmonella* kontrolliprogrammi ja komisjoni määruses (EÜ) nr 1177/2006 sätestatud antimikroobikumide ja vaktsiinide kasutamise erinõudeid ning kõnealust vanemkarja on testitud rahvatervise seisukohast oluliste *Salmonella* serotüüpide suhtes:

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Kuupäev, mil linnukarjast võeti viimane teadaoleva tulemusega proov [pp.kk.aaaa]	Linnukarja kõigi uuringute tulemus ⁽⁷⁾	
			positiivne	negatiivne

Ööpäevaste tibude suhtes on kohaldatud määruses (EÜ) nr 1177/2006 sätestatud antimikroobikumide ja vaktsiinide kasutamise erinõudeid.

Muudel kui *Salmonella* kontrolliprogrammi eesmärkidel:

⁽²⁾*kas* [ei antud ööpäevastele tibudele antimikroobikume (sh munasisese manustamise teel);]

⁽²⁾⁽⁸⁾*või* [anti ööpäevastele tibudele järgmisi antimikroobikume (sh munasisese manustamise teel);]]

- ⁽⁶⁾[II.2.2 Paljudamiseks ette nähtud ööpäevaste tibude puhul ei tuvastatud punktis II.2.1 osutatud kontrolliprogrammi käigus nakatumist *Salmonella Enteritidis*'e ega *Salmonella Typhimurium*'iga.]

- ⁽⁹⁾[II.2.3 Kui sihtliikmesriik on Soome või Rootsi, on sugulindude või tootmislindude karja lisamiseks ette nähtud ööpäevased tibud pärit karjadest, mis on *Salmonella* suhtes läbinud uuringu komisjoni otsuses 2003/644/EÜ sätestatud eeskirjade kohaselt ja saadud negatiivsed tulemused.]

Märkused

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Looma veeteed mööda / meritsi vedamisel võib loomatervise/ ametliku sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokoll artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokoll 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.30: saadetise kirjeldus.

„*CN-kood*“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 01.05 või 01.06.39.

„*Kategooria*“: valida üks järgmistest: puhasliin/vanavanemad/vanemad/ munejad noorkanad /muud.

„*Vanus*“: märkida loomade koorumise kuupäev.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-DOC

	<p>II osa</p> <p>(1) „Ööpäevased tibud“ – kõik vähem kui 72 tunni vanused kodulinnud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklis 3 määratletud tähenduses.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Tõmmata maha, kui saadeti on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, mis juhul peaks saadeti vastama punktide II.1.6.</p> <p>(4) Kui ööpäevased tibud on koorunud munadest, mis on liitu toodud kolmandast riigist või kolmandalt territooriumilt või selle tsoonist, tuleb järgida delegeeritud määruse (EL) 2020/692 III osa 2. jaotise 5. peatükis esitatud konkreetseid loomatervisenõudeid kõnealuste loomade liikumise ja käitlemise kohta sihtettevõttes.</p> <p>(5) See tagatis on nõutav saadetiste puhul, mis on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus. Jätta välja viide, kui seda saadeti suhtes ei kohaldata.</p> <p>(6) Käesolevat tagatist kohaldatakse ainult liiki <i>Gallus gallus</i> või kalkunite hulka kuuluvate ööpäevaste tibusuhtes.</p> <p>(7) Märkige positiivsena, kui karja eluea jooksul järgmiste serotüüpide suhtes tehtud kas või ühe uuringu tulemus oli positiivne: - sugulindude karjad: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow ja <i>Salmonella</i> Infantis; - tootmisindude karjad: <i>Salmonella</i> Enteritidis ja <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(8) Vajaduse korral alles jätta: märkida kasutatud antimikroobikumide nimetus ja toimeaine.</p> <p>(9) Tõmmata maha, kui saadeti ei ole ette nähtud Soome või Rootsi saatmiseks.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

17. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SUGU- JA TOOTMISLINDUDE
LIIKUMISEKS LIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „POU-INTRA-X“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number		Plommi number	

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-X

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1.1 Käesoleva sertifikaadi I osas kirjeldatud [sugulinnud⁽¹⁾]⁽²⁾ [tootmislinnud⁽³⁾]⁽²⁾ on pidevalt viibinud ühes või mitmes ettevõttes, mis on heaks kiidetud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 8</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾kas [alates kooremisest või vähemalt viimase 42 päeva jooksul enne saadetise lähetamist;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾või [alates kooremisest või vähemalt viimase 21 päeva jooksul enne saadetise lähetamist, mille jooksul nad ei puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga lindudega;]</p> <p>II.1.2 I osas kirjeldatud kodulinnud on pärit ettevõttest:</p> <p>a) mille suhtes ei kohaldata liikumispiiranguid ega asu see lindude puhul loetellu kantud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>⁽²⁾kas [b) milles <i>Salmonella Pullorum</i>'i, <i>S. Gallinarum</i>'i või <i>S. arizonae</i> põhjustatud nakkuse esinemist ei ole kinnitatud viimase 12 kuu jooksul enne saadetise lähetamist;]</p> <p>⁽²⁾või [b) [milles <i>Salmonella Pullorum</i>'i, <i>S. Gallinarum</i>'i või <i>S. arizonae</i> põhjustatud nakkuse esinemist on kinnitatud viimase 12 kuu jooksul enne saadetise lähetamist ja on kohaldatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 34 lõike 1 punktis b sätestatud meetmeid;]</p> <p>⁽²⁾kas [c) milles lindude mükoplasmoosi (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>) esinemist ei ole kinnitatud viimase 12 kuu jooksul enne saadetise lähetamist;]</p> <p>⁽²⁾või [c) [milles lindude mükoplasmoosi (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>) esinemist on viimase 12 kuu jooksul enne saadetise lähetamist kinnitatud ja on kohaldatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 34 lõike 1 punktis c sätestatud meetmeid;]</p> <p>II.1.3 minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on I osas kirjeldatud kodulinnud pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel;</p> <p>II.1.4 I osas kirjeldatud kodulinnud on pärit linnukarjast:</p> <p>a) milles teadaolevalt ei ole esinenud <i>Salmonella Pullorum</i>'i, <i>S. Gallinarum</i>'i ja <i>S. arizonae</i> põhjustatud nakkust;</p> <p>b) milles teadaolevalt ei ole esinenud lindude mükoplasmoosi (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>);</p> <p>c) milles komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 3 lõikes 1 sätestatud seirega ei ole viimase 21 päeva jooksul enne saadetise lähetamist tuvastatud lindude madala patogeensusega gripi viiruste nakkuse ühtegi kinnitatud juhtumit;</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-X

	<p>II.1.5 I osas kirjeldatud kodulinnud:</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾<i>kas</i> [a) ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾<i>või</i> [a) on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega]⁽²⁾ [nõrgestatud elusvaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisas esitatud kriteeriumidele]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(vaktsiinis kasutatud tüve nimetus)</p> <p>..... (kuupäev) nädala vanuselt;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾<i>või</i> [a) on ette nähtud viimiseks liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:</p> <p>i) neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;</p> <p>ii) nad on vähemalt 14 päeva enne saadetise lähetamist olnud isoleeritud kas päritoluettevõttes veterinaarjärelevalve ametniku järelevalve all või heakskiidetud karantiiniasutuses:</p> <ul style="list-style-type: none"> – kus kodulinde ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viirusega nakatumise vastu viimase 21 päeva jooksul enne lähetamist; – kuhu selle aja jooksul ei ole toodud muid linde; – kus ei ole toimunud vaktsineerimist; <p>iii) nad on vähemalt 14 päeva jooksul enne lähetamist läbinud seroloogilised uuringud Newcastle'i haiguse viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks, mis tehti vereproovidega tasemel, mis võimaldab 95 % usaldusväärsusega tuvastada nakkust 5 % levimuse juures, ja saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>⁽⁸⁾ [b) on pardid ja haned, kes lähetamiseks pealeaadimisele eelneva nädala jooksul on vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 IV lisa nõuetele läbinud kõrge patogeensusega linnugripi suhtes virooloogilise analüüsi, ja saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>II.1.6 päritolukarja ja saadetises olevate loomade suhtes on tehtud kliiniline kontroll 48 tunni jooksul enne liitu lähetamiseks pealeaadimist ning neil ei ole ilmnunud asjaomase liigi puhul loetellu kantud taudide kliinilisi tunnuseid ega kahtlust;</p> <p>II.1.7 on kehtestatud kord saadetise transportimiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 5 vastavates konteinerites ja delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4 vastavates transpordivahendites;</p> <p>⁽⁹⁾[II.1.8 Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning</p> <p>⁽²⁾<i>kas</i> [nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-X

II.2 Inimeste terviseohutuse kinnitus

⁽¹⁰⁾[II.2.1 Päritolukarja suhtes on kohaldatud määruse (EÜ) nr 2160/2003 artiklis 5 osutatud *Salmonella* kontrolliprogrammi ja komisjoni määruses (EÜ) nr 1177/2006 sätestatud antimikroobikumide ja vaktsiinide kasutamise erinõudeid ning karja on testitud rahvatervise seisukohast oluliste *Salmonella* serotüüpide suhtes:

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Kuupäev, mil karjast võeti viimane teadaoleva tulemusega proov [pp.kk.aaaa]	Linnukarja kõigi uuringute tulemus ⁽¹¹⁾	
			positiivne	negatiivne

Muudel kui *Salmonella* kontrolliprogrammi eesmärkidel viimase kolme nädala jooksul enne liitu toomist:

⁽²⁾*kas* [ei antud muudele sugu- ja tootmislindudele kui silerinnalistele lindudele antimikroobikume;]

⁽²⁾⁽¹²⁾*või* [muudele sugu- ja tootmislindudele kui silerinnalistele lindudele on antud järgmisi antimikroobikume:;]]

⁽¹⁰⁾[II.2.2 Sugulindude puhul ei tuvastatud punktis II.2.1 osutatud kontrolliprogrammi käigus nakatumist *Salmonella Enteritidis*'e ega *Salmonella Typhimurium*'iga.]

⁽¹³⁾[II.2.3 Kui sihtliikmesriik on Soome või Rootsi:

⁽²⁾*kas* [on sugulinnud läbinud *Salmonella* suhtes uuringu komisjoni otsuses 2003/644/EÜ sätestatud eeskirjade kohaselt ja saadud negatiivsed tulemused;]

⁽²⁾*või* [on munakanad (toidumunade tootmiseks ette nähtud tootmislinnud) läbinud uuringu *Salmonella* tuvastamiseks komisjoni otsuses 2004/235/EÜ sätestatud eeskirjade kohaselt ja on saadud negatiivsed tulemused.]]

Märkused

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Looma veeteed mööda / meritsi vedamisel võib loomatervise/ ametliku sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.17: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise/ametlik sertifikaat. Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise/ametlik sertifikaat.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-X

	<p>Lahter I.30: Saadetise kirjeldus</p> <p>„<i>CN-kood</i>“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 01.05 või 01.06.39.</p> <p>„<i>Kategooria</i>“: valida üks järgmistest: puhasliin/vanavanemad/vanemad/ munejad noorkanad /muud.</p> <p>II osa</p> <p>(1) „Sugulinnud“ – 72 tunni vanused või vanemad haudemunade tootmiseks mõeldud kodulinnud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklis 3 määratletud tähenduses.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) „Tootmislinnud“ – 72 tunni vanused või vanemad tarbimiseks mõeldud liha, munade või muude toodete tootmiseks või uluklindude varude taastootmiseks kasvatatavad kodulinnud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklis 3 määratletud tähenduses.</p> <p>(4) Kohaldatakse sugulindude ja tarbimiseks mõeldud liha, munade või muude toodete tootmiseks kasvatatavate tootmislinnud suhtes.</p> <p>(5) Kohaldatakse uluklindude varude taastootmiseks mõeldud tootmislinnud suhtes.</p> <p>(6) Tõmmata maha, kui saadetis on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus.</p> <p>(7) See tagatis on nõutav saadetiste puhul, mis on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.</p> <p>(8) Kohaldatakse partide ja hanede suhtes. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.</p> <p>(9) Kohaldatakse siis, kui saadetis lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest. Saadetises oleva kõige rohkem kogumisi läbinud looma järgi määratakse selle saadetise puhul kindlaks järelejäänud lubatud kogumiste arv. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.</p> <p>(10) Käesolevat tagatist kohaldatakse ainult liigi <i>Gallus gallus</i> kodulindude ja kalkunite suhtes.</p> <p>(11) Märkige positiivsena, kui karja eluea jooksul järgmiste serotüüpide suhtes tehtud kas või ühe uuringu tulemus oli positiivne:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sugulindude karjad: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow ja <i>Salmonella</i> Infantis; - tootmislinnud karjad: <i>Salmonella</i> Enteritidis ja <i>Salmonella</i> Typhimurium. <p>(12) Täita vajaduse korral: märkida kasutatud antimikroobikumide nimetus ja toimeaine.</p> <p>(13) Tõmmata maha, kui saadetis ei ole ette nähtud Soome või Rootsi saatmiseks.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

18. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS VÄHEM KUI 20 KODULINNUISENDI,
KELLE HULKA EI KUULU SILERINNALISED LINNUD, VÕI VÄHEM KUI
20 KODULINDUDE HAUDEMUNA, MIS EI HÕLMA SILERINNALISTE LINDUDE
HAUDEMUNE, LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „POU-INTRA-
LT20“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Registreerimis-/loa number ISO riigikood Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-LT20

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1.1 Käesoleva sertifikaadi I osas kirjeldatud [kodulinnud, v.a silerinnalised linnud]⁽¹⁾ [muude kodulindude kui silerinnaliste lindude haudemunad]⁽¹⁾ on pärit [registreeritud]⁽¹⁾ [heakskiidetud]⁽¹⁾ ettevõttest, mille suhtes ei kohaldata liikumiskiiranguid ega asu see lindude puhul loetellu kantud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.1.2 minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on I osas kirjeldatud [kodulinnud, v.a silerinnalised linnud]⁽¹⁾ [muude kodulindude kui silerinnaliste lindude haudemunad]⁽¹⁾ pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebataolist suuremust tuvastamata põhjusel;</p> <p>II.1.3 I osas kirjeldatud [kodulinnud, v.a silerinnalised linnud]⁽¹⁾ [muude kodulindude kui silerinnaliste lindude haudemunad]⁽¹⁾ on pärit linnukarjast, mis on pidevalt viibinud päritoluettevõttes alates koorumisest või vähemalt viimase 21 päeva jooksul enne</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽³⁾⁽⁴⁾kas [saadetise lähetamist;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾või [munade kogumist;]</p> <p>II.1.4 [I osas kirjeldatud kodulinnud, v.a silerinnalised linnud]⁽²⁾⁽³⁾</p> <p>või [I osas kirjeldatud [muude kodulindude kui silerinnaliste lindude ööpäevased tibud]⁽¹⁾ [muude kodulindude kui silerinnaliste lindude haudemunad]⁽¹⁾ on pärit karjast, mis]⁽⁴⁾⁽⁵⁾</p> <p>on lähetamiseks pealelaadimisele eelnenud 21 päeva jooksul läbinud ja negatiivsed tulemused andnud seroloogilised ja/või bakterioloogilised uuringud⁽⁶⁾ järgmise suhtes:</p> <p>⁽¹⁾kas [<i>Salmonella Pullorum</i>, <i>Salmonella Gallinarum</i> ja <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (liigi <i>Gallus gallus</i> puhul);]</p> <p>⁽¹⁾või [<i>Salmonella arizonae</i> (serogrupp O:18(k)), <i>Salmonella Pullorum</i> ja <i>Salmonella Gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> ja <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (liigi <i>Meleagris gallopavo</i>) puhul;]</p> <p>⁽¹⁾või [<i>Salmonella Pullorum</i> ja <i>Salmonella Gallinarum</i> (liikide <i>Numida meleagris</i>, <i>Coturnix coturnix</i>, <i>Phasianus colchicus</i>, <i>Perdix perdix</i> ja <i>Anas spp.</i> puhul);]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽³⁾⁽⁴⁾II.1.5. I osas kirjeldatud kodulinnud, v.a silerinnalised linnud,</p> <p>II.1.5.1 ei ole viimase 21 päeva jooksul enne saadetise lähetamist puutunud kokku äsja saabunud kodulindudega või halvema tervisliku seisundiga lindudega;</p> <p>II.1.5.2 on pärit linnukarjast, milles komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 3 lõikes 1 sätestatud seirega ei ole viimase 21 päeva jooksul enne saadetise lähetamist tuvastatud lindude madala patogeensusega gripi viiruste nakkuse ühtegi kinnitatud juhtumit;</p> <p>II.1.5.3 kõnealused linnud</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾kas [a) ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-LT20

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾ <i>võ</i> [a] on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega]⁽¹⁾ [nõrgestatud elusvaktsiinidega, mis vastavad komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisas esitatud kriteeriumidele]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(vaktsiinis kasutatud tüve nimetus)</p> <p>..... (kuupäev) nädala vanuselt;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾ <i>võ</i> [a] on ette nähtud viimiseks liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾ <i>kas</i> [i] neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;</p> <p>ii) nad on vähemalt 14 päeva enne saatmise lähetamist olnud isoleeritud kas päritoluettevõttes veterinaarjärelevalve ametniku järelevalve all või heakskiidetud karantiiniasutuses:</p> <ul style="list-style-type: none"> – kus kodulinde ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viirusega nakatumise vastu viimase 21 päeva jooksul enne lähetamist; – kuhu selle aja jooksul ei ole toodud muid linde; – kus ei ole toimunud vaktsineerimist; <p>iii) nad on vähemalt 14 päeva jooksul enne lähetamist läbinud seroloogilised uuringud Newcastle'i haiguse viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks, mis tehti vereproovidega tasemel, mis võimaldab 95 % usaldusväärsusega tuvastada nakkust 5 % levimuse juures, ja saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾ <i>võ</i> [on pärit linnukarjast, mida:</p> <p>⁽¹⁾ <i>kas</i> [ei ole viimase 14 päeva jooksul enne saatmise lähetamist vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viirusega nakatumise vastu ning Newcastle'i haiguse viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks tehtud, negatiivsed tulemused andnud seroloogilised uuringud tehti vereproovidega tasemel, mis annab 95 % kindluse nakkuse tuvastamiseks 5 % levimuse korral;]</p> <p>⁽¹⁾ <i>võ</i> [on viimase 14 päeva jooksul enne saatmise lähetamist vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viirusega nakatumise vastu ning Newcastle'i haiguse viiruse esinemise tuvastamiseks tehtud, negatiivsed tulemused andnud uuring tehti tasemel, mis annab 95 % kindluse nakkuse tuvastamiseks 5 % levimuse korral;]]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-LT20

	<p>(1)(4)<i>või</i> [i] ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;</p> <p>ii) on pärit haudemunadest, mis:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu; – nad on pärit linnukarjadest, mida: <p>(1)<i>kas</i> [ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p> <p>(1)<i>või</i> [on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega]⁽¹⁾ [nõrgestatud elusvaktsiiniga, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisas esitatud kriteeriumidele, ning vaktsineerimine on toimunud vähemalt 30 päeva enne haudemunade kogumist]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(vaktsiinis kasutatud tüve nimetus)</p> <p>..... (kuupäev) nädala vanuselt;]</p> <p>iii) on pärit haudejaamast, kus töömeetoditega on tagatud, et haudemune inkubeeritakse täiesti eri aegadel ja kohtades, kui neid haudemune, mis ei vasta punktis ii sätestatud tingimustele;]]</p> <p>(9) [b] on pardid ja haned, kes lähetamiseks pealelaadimisele eelneva nädala jooksul on vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 IV lisa nõuetele läbinud kõrge patogeensusega linnugripi suhtes virooloogilise analüüsi, ja saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>II.1.5.4 päritolukarja ja saadetises olevate loomade suhtes on tehtud kliiniline kontroll 48 tunni jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimist ning sellel ei ole ilmnenud asjaomase liigi puhul loetellu kantud taudide kliinilisi tunnuseid ega kahtlust;]</p> <p>(1)(5)[II.1.5I osas kirjeldatud haudemunad</p> <p>II.1.5.1 on pärit linnukarjast, milles</p> <p>(1)<i>kas</i> [viimase 72 tunni jooksul enne saadetise lähetamist tehtud kliinilise kontrolli ning ettevõttes peetavate tervise- ja tootmisandmete alusel, mida on kontrollitud viimase 72 tunni jooksul enne saadetise lähetamist, ei ilmne asjaomase liigi puhul loetellu kantud taudide kliinilisi tunnuseid ega kahtlust;]</p> <p>(1)<i>või</i> [igakuise loomatervise ülevaatuse, millest viimane toimus viimase 31 päeva jooksul enne saadetise lähetamist, ning ettevõttes peetavate tervise- ja tootmisandmete alusel, mida on kontrollitud viimase 72 tunni jooksul enne saadetise lähetamist, ei ilmne asjaomase liigi puhul loetellu kantud taudide kliinilisi tunnuseid ega kahtlust;]</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-LT20

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>kas</i> [II.1.5.2. on pärit linnukarjast, mida ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>või</i> [II.1.5.2 on pärit linnukarjast, mida on vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega]⁽¹⁾ [nõrgestatud elusvaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisas esitatud kriteeriumidele]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(vaktsiinis kasutatud tüve nimetus)</p> <p>..... (kuupäev) nädala vanuselt;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾<i>või</i> [II.1.5.2 on ette nähtud viimiseks liikmesriiki, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:</p> <p>a) neid ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;</p> <p>b) on pärit linnukarjast, mida:</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [on vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega]⁽¹⁾ [nõrgestatud elusvaktsiiniga, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisas esitatud kriteeriumidele, ning vaksineerimine on toimunud vähemalt 30 päeva enne haudemunade kogumist]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(vaktsiinis kasutatud tüve nimetus)</p> <p>..... (kuupäev) nädala vanuselt;]]</p> <p>II.1.6 on kehtestatud kord saadetise transportimiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 5 vastavates konteinerites ja delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4 vastavates transpordivahendites.</p> <p>II.2 Inimeste terviseohutuse kinnitus</p> <p>II.2.1 Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud [muude kodulindude kui silerinnaliste lindude sugulinnud]⁽¹⁾ [muude kodulindude kui silerinnaliste lindude tootmislinnud]⁽¹⁾ [tapmiseks ettenähtud muud kodulinnud kui silerinnalised linnud]⁽¹⁾ [muude kodulindude kui silerinnaliste lindude ööpäevased tibud]⁽¹⁾:</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-LT20

⁽¹⁰⁾[II.2.1.1 Päritolukarja suhtes on kohaldatud määruse (EÜ) nr 2160/2003 artiklis 5 osutatud *Salmonella* kontrolliprogrammi ja komisjoni määruses (EÜ) nr 1177/2006 sätestatud antimikroobikumide ja vaktsiinide kasutamise erinõudeid ning karja on analüüsitud rahvatervise seisukohast oluliste *Salmonella* serotüüpide suhtes:

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Kuupäev, mil karjast võeti viimane teadaoleva tulemusega proov [pp.kk.aaaa]	Linnukarja kõigi uuringute tulemus ⁽¹¹⁾	
			positiivne	negatiivne

Muudel kui *Salmonella* kontrolliprogrammi eesmärkidel viimase kolme nädala jooksul enne liitu toomist:

⁽¹⁾*kas* [ei antud muudele sugu- ja tootmislindudele kui silerinnalistele lindudele antimikroobikumide;]

⁽¹⁾⁽¹²⁾*või* [muudele sugu- ja tootmislindudele kui silerinnalistele lindudele on antud järgmisi antimikroobikumide:;]

⁽¹⁰⁾[II.2.1.2 Sugulindude puhul ei tuvastatud punktis II.2.1.1 osutatud kontrolliprogrammi käigus nakatumist *Salmonella Enteritidis*'e ega *Salmonella Typhimurium*'iga.]

⁽¹³⁾[II.2.1.3 kui sihtliikmesriik on Soome või Rootsi:

⁽¹⁾*kas* [on sugulinnud läbinud *Salmonella* suhtes uuringu komisjoni otsuses 2003/644/EÜ sätestatud eeskirjade kohaselt ja saadud negatiivsed tulemused;]

⁽¹⁾*või* [on munakanad (toidumunade tootmiseks ette nähtud tootmislinnud) läbinud uuringu komisjoni otsuses 2004/235/EÜ sätestatud eeskirjade kohaselt ja saadud negatiivsed tulemused.]]

Märkused

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.30: Saadetise kirjeldus

„*CN-kood*“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 01.05, 01.06.39, 04.07.

„*Kategooria*“: valida üks järgmistest: puhasliin/vanavanemad/vanemad/ munejad noorkanad /muud.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-LT20

II osa	
(1)	Mittevajalik maha tõmmata.
(2)	Kohaldatakse sugu- ja tootmislindude suhtes. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.
(3)	Kohaldatakse tapmiseks ettenähtud kodulindude suhtes. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.
(4)	Kohaldatakse ööpäevaste tibude suhtes. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.
(5)	Kohaldatakse haudemunade suhtes. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.
(6)	Kui loomad on <i>Salmonella</i> või <i>Mycoplasma</i> mis tahes serotüübiga nakatumise vastu vaksineeritud, tuleb kasutada üksnes bakterioloogilist analüüsimeetodit. Kontrollmeetod peab võimaldama eristada elusvaktsiinitüvesid looduslikest tüvedest.
(7)	Tõmmata maha, kui saadeti on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus.
(8)	See tagatis on nõutav saadetiste puhul, mis on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.
(9)	Kohaldatakse partide ja hanede suhtes, v.a tapmiseks ettenähtud pardid ja haned. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.
(10)	Käesolevat tagatist kohaldatakse ainult liigi <i>Gallus gallus</i> kodulindude ja kalkunite suhtes.
(11)	Märkige positiivsena, kui karja eluea jooksul järgmiste serotüüpide suhtes tehtud kas või ühe uuringu tulemus oli positiivne: <ul style="list-style-type: none"> - sugulindude karjad: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow ja <i>Salmonella</i> Infantis; - tootmislindude karjad: <i>Salmonella</i> Enteritidis ja <i>Salmonella</i> Typhimurium.
(12)	Täita vajaduse korral: märkida kasutatud antimikroobikumide nimetus ja toimeaine.
(13)	Tõmmata maha, kui saadeti ei ole ette nähtud Soome või Rootsi saatmiseks.
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

19. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS TAPMISEKS
ETTENÄHTUD KODULINDUDE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL
(NÄIDIS „POU-INTRA-Y“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähendamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-Y

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1.1 Käesoleva sertifikaadi I osas kirjeldatud tapmiseks ettenähtud kodulinnud⁽¹⁾ on koorumisest saadik või vähemalt viimase 21 päeva jooksul enne saadetise lähetamist pidevalt viibinud päritoluettevõttes;</p> <p>II.1.2 I osas kirjeldatud kodulinnud on pärit ettevõttest, mille suhtes ei kohaldata liikumispiiranguid ega asu see lindude puhul loetellu kantud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.1.3 minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on I osas kirjeldatud kodulinnud pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel;</p> <p>II.1.4 I osas kirjeldatud kodulinnud:</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾<i>kas</i> [ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾<i>või</i> on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega]⁽²⁾ [nõrgestatud elusvaktsiinidega, mis vastavad komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisas esitatud kriteeriumidele]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(vaktsiinis kasutatud tüve nimetus)</p> <p>..... (kuupäev) nädala vanuselt;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾<i>või</i> [on ette nähtud viimiseks liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning nad on pärit karjast, mis:</p> <p>⁽²⁾<i>kas</i> [ei ole viimase 14 päeva jooksul enne saadetise lähetamist vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viirusega nakatumise vastu ning Newcastle'i haiguse viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks tehtud, negatiivsed tulemused andnud seroloogilised uuringud tehti vereproovidega tasemel, mis annab 95 % kindluse nakkuse tuvastamiseks 5 % levimuse korral;]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [on viimase 14 päeva jooksul enne saadetise lähetamist vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viirusega nakatumise vastu ning Newcastle'i haiguse viiruse esinemise tuvastamiseks tehtud, negatiivsed tulemused andnud uuring tehti tasemel, mis annab 95 % kindluse nakkuse tuvastamiseks 5 % levimuse korral;]</p> <p>II.1.5 päritolukarja ja saadetises olevate loomade suhtes on tehtud kliiniline kontroll viimase viie päeva jooksul enne saadetise lähetamiseks pealelaadimist ning neil ei ole ilmnenud asjaomase liigi puhul loetellu kantud taudide kliinilisi tunnuseid ega kahtlust;]</p> <p>II.1.6 on kehtestatud kord saadetise transportimiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 5 vastavates konteinerites ja delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4 vastavates transpordivahendites;</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-Y

⁽⁵⁾[II.1.7 Pärast päritoluettevõttest lahkumist ja enne kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttesse saabumist ei ole saadetises olevatest loomadest ükski läbinud rohkem kui kaks kogumist, ning

⁽²⁾*kas* [nad on pärit oma päritoluettevõttest.]]

⁽²⁾*või* [vähemalt üks saadetises olevatest loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes ühe kogumise.]]

⁽²⁾*või* [vähemalt üks saadetises olevates loomadest on läbinud heakskiidetud ettevõttes kaks kogumist.]]

II.2 Inimeste terviseohutuse kinnitus

⁽⁶⁾[II.2.1 Päritolukarja suhtes on kohaldatud määruse (EÜ) nr 2160/2003 artiklis 5 osutatud *Salmonella* kontrolliprogrammi ja komisjoni määruses (EÜ) nr 1177/2006 sätestatud antimikroobikumide ja vaktsiinide kasutamise erinõudeid ning karja on testitud rahvatervise seisukohast oluliste *Salmonella* serotüüpide suhtes:

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Kuupäev, mil linnukarjast võeti viimane teadaoleva tulemusega proov [pp.kk.aaaa]	Linnukarja kõigi uuringute tulemus ⁽⁷⁾	
			positiivne	negatiivne

Muudel kui *Salmonella* kontrolliprogrammi eesmärkidel:

⁽²⁾*kas* [ei antud tapalindudele antimikroobikume;]

⁽²⁾⁽⁸⁾*või* [anti tapalindudele järgmisi antimikroobikume:;]]

⁽⁹⁾[II.2.2 Kui sihtliikmesriik on Soome või Rootsi, on silerinnalised linnud määruse (EÜ) nr 2160/2003 artikli 9 lõikes 3 sätestatud korra alusel otsuse 95/410/EÜ kohaselt läbinud päritoluettevõttes võetud proovidel põhineva mikrobioloogilise uuringu *Salmonella* suhtes ja saadud negatiivsed tulemused.]

Märkused

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Looma veeteed mööda / meritsi vedamisel võib loomatervise/ ametliku sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-Y

<p>I osa</p> <p>Lahter I.17: kui loomi lähetatakse päritoluliikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, võib märkida ametliku dokumendi (ametlike dokumentide) viitenumbri(d), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise/ametlik sertifikaat. Kui loomi lähetatakse läbitavas liikmesriigis kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest, tuleb märkida sertifikaadi (sertifikaatide) viitenumber (-numbrid), mille alusel on kõnealuses kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttes välja antud asjaomast saadetist hõlmav loomatervise/ametlik sertifikaat.</p> <p>Lahter I.30: Saadetise kirjeldus „CN-kood“: kasutada Maaailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 01.05 või 01.06.39.</p> <p>II osa</p> <p>(1) „Tapmiseks ettenähtud kodulinnud“ – kodulinnud, kes transporditakse tapamajja otse või pärast kogumise läbimist, nagu on määratletud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklis 3.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Tõmmata maha, kui saadetis on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus.</p> <p>(4) See tagatis on nõutav saadetiste puhul, mis on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.</p> <p>(5) Kohaldatakse siis, kui saadetis lähetatakse kogumise jaoks heakskiidetud ettevõttest. Saadetises oleva kõige rohkem kogumisi läbinud looma järgi määratakse selle saadetise puhul kindlaks järelejäänud lubatud kogumiste arv. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.</p> <p>(6) Käesolevat tagatist kohaldatakse ainult liigi <i>Gallus gallus</i> kodulindude ja kalkunite suhtes.</p> <p>(7) Märkida positiivsena, kui karja eluea jooksul järgmiste serotüüpide suhtes tehtud kas või ühe uuringu tulemus oli positiivne: <i>Salmonella</i> Enteritidis ja <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(8) Täita vajaduse korral: märkida kasutatud antimikroobikumide nimetus ja toimeaine.</p> <p>(9) Tõmmata maha, kui saadetis ei ole ette nähtud Soome või Rootsi saatmiseks.</p>	
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p>	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

20. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS KINDLAKS MÄÄRATUD
PATOGEENIDEST VABADE MUNADE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL
(NÄIDIS „POU-INTRA-SPE“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POU-INTRA-SPF

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Käesoleva sertifikaadi I osas kirjeldatud kindlaks määratud patogeenidest vabad munad⁽¹⁾ on lähetatud delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 8 kohaselt heakskiidetud ettevõttest, mille suhtes ei kohaldata liikumispäringuid ega asu see lindude puhul loetellu kantud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.2 minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on I osas kirjeldatud kindlaks määratud patogeenidest vabad munad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebavalist suuremst tuvastamata põhjusel;</p> <p>II.3 I osas kirjeldatud kindlaks määratud patogeenidest vabad munad on pärit karjadest, mis on vabad määratletud patogeenidest, nagu on kirjeldatud Euroopa farmakopöas, ning kõikide selle eristaatuse jaoks nõutavate uuringute ja kliiniliste läbivaatuste tulemused on olnud soodsad;</p> <p>II.4 I osas kirjeldatud määratletud patogeenvabad munad märgistatakse individuaalselt päritoluettevõtte heakskiidunumbriga;</p> <p>II.5 on kehtestatud kord saadetise transportimiseks komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 5 vastavates konteinerites ja delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4 vastavates transpordivahendites.</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat kehtib kümme päeva alates väljaandmise kuupäevast.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokoll artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokoll 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.30: Saadetise kirjeldus</p> <p>„<i>Vanus</i>“: märkida kogumise kuupäev.</p> <p>II osa</p> <p>⁽¹⁾ „Kindlaks määratud patogeenidest vabad munad“ – haudemunad, mis on saadud „kindlaks määratud patogeenidest vabadest kanakarjadest“, nagu on kirjeldatud Euroopa farmakopöas ja mis on ette nähtud üksnes diagnoosimiseks, uurimistööks või farmaatsias kasutamiseks, nagu on määratletud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklis 3;</p>		
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p>	<p>Kvalifikatsioon ja ametinimetused</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Allkiri</p>	

21. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS TEHISTINGIMUSTES PEETAVATE
LINDUDE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „CAPTIVE-BIRDS-
INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CAPTIVE-BIRDS-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1.1 Käesoleva sertifikaadi I osas kirjeldatud tapmiseks ettenähtud tehistingimustes peetavad linnud on koorumisest saadik või vähemalt viimase 21 päeva jooksul enne saadetise lähetamist pidevalt viibinud päritoluettevõttes;</p> <p>II.1.2 I osas kirjeldatud tehistingimustes peetavad linnud on pärit [registreeritud]⁽¹⁾ [kinnisest]⁽¹⁾ ettevõttest, mille suhtes ei kohaldata liikumiskiiranguid ega asu see lindude puhul loetellu kantud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.1.3 minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on I osas kirjeldatud tehistingimustes peetavad linnud pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel;</p> <p>II.1.4 I osas kirjeldatud tehistingimustes peetavad linnud:</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾kas [a] ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽³⁾või [a] on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega]⁽¹⁾ [nõrgestatud elusvaktsiinidega, mis vastavad komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisas esitatud kriteeriumidele]⁽¹⁾</p> <p>.....</p> <p>(vaktsiinis kasutatud tüve nimetus)</p> <p>..... (kuupäev) nädala vanuselt;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾või [a] seltsi <i>Galliformes</i> kuuluvad tehistingimustes peetavad linnud on ette nähtud viimiseks liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:</p> <p>i) neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;</p> <p>ii) nad on vähemalt 14 päeva enne saadetise lähetamist olnud isoleeritud kas päritoluettevõttes veterinaarjärelevalve ametniku järelevalve all või heakskiidetud karantiiniasutuses:</p> <ul style="list-style-type: none"> - kus linde ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viirusega nakkuse vastu viimase 21 päeva jooksul enne lähetamist; - kuhu selle aja jooksul ei ole toodud muid linde; - kus ei ole toimunud vaktsineerimist; <p>iii) nad on vähemalt 14 päeva jooksul enne lähetamist läbinud seroloogilised uuringud Newcastle'i haiguse viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks, mis tehti vereproovidega tasemel, mis võimaldab 95 % usaldusväärsusega tuvastada nakkust 5 % levimuse juures, ja saadud negatiivsed tulemused;]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CAPTIVE-BIRDS-INTRA

<p>⁽⁵⁾[b) on papagoilased ja nad</p> <p>i) on individuaalselt identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 76;</p> <p>(ii) on pärit ettevõttest:</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [milles vähemalt kuue kuu jooksul enne saadetise lähetamist ei ole kinnitatud lindude klamüdioosi esinemine;]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [milles viimase kuue kuu jooksul enne saadetise lähetamist on kinnitatud lindude klamüdioosi esinemine, kuid mitte viimase 60 päeva jooksul, ning on kohaldatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 59 lõike 2 punktis b sätestatud meetmeid;]</p> <p>iii) nad</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [ei ole kokku puutunud tehistingimustes peetavate lindudega ettevõtetest, kus viimase 60 päeva jooksul enne lähetamist on kinnitatud lindude klamüdioosi esinemine;]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [on kokku puutunud tehistingimustes peetavate lindudega ettevõtetest, kus viimase 60 päeva jooksul enne lähetamist on kinnitatud lindude klamüdioosi esinemine ja neile vähemalt 14 päeva pärast kokkupuudet klamüdioosi tuvastamiseks tehtud laborianalüüside tulemused olid negatiivsed;]</p> <p>II.1.5 päritolukarja ja saadetises olevate loomade suhtes on tehtud kliiniline kontroll viimase 48 tunni jooksul enne saadetise lähetamist ning neil ei ole ilmnenud asjaomase liigi puhul loetellu kantud taudide kliinilisi tunnuseid ega kahtlust;</p> <p>II.1.6 on kehtestatud kord saadetise transportimiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 5 vastavates konteinerites ja delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4 vastavates transpordivahendites;</p> <p>⁽⁶⁾[II.1.7 [I osas kirjeldatud tehistingimustes peetavad linnud on toodud liitu kolmandast riigist või kolmandalt territooriumilt või selle tsoonist ning on olnud karantiinis liidus asuvas heakskiidetud karantiiniasutuses vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 II osa 3. jaotise 2. peatüki 2. jao sätetele.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat kehtib kümme päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veetee mööda / meritsi vedamisel võib loomatervise sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veetee mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollil artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollil 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.30: Saadetise kirjeldus</p> <p>„CN-kood“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 01.36.31, 01.06.32 või 01.06.39.</p>	
---	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CAPTIVE-BIRDS-INTRA

	<p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Tõmmata maha juhul, kui seltsi <i>Galliformes</i> kuuluvate tehistingimustes peetavate lindude saadetised on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus.</p> <p>(3) Seda tagatist nõutakse tuvide saadetiste puhul.</p> <p>(4) Seda tagatist nõutakse seltsi <i>Galliformes</i> kuuluvate tehistingimustes peetavate lindude saadetiste puhul, mis on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.</p> <p>(5) Seda tagatist nõutakse ainult papagoiliste (<i>Psittacidae</i>) saadetiste puhul. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.</p> <p>(6) Käesolevat tagatist nõutakse tehistingimustes peetavate lindude saadetiste puhul, mis on liitu toodud kolmandast riigist või kolmandalt territooriumilt või selle tsoonist. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega) Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel Allkiri</p>

22. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS TEHISTINGIMUSTES PEETAVATE
LINDUDE HAUEMUNADE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS
„HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument	I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood	I.17 Saatedokumendid Liik Kood Riik ISO riigikood Äridokumendi viide
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1.1 Käesoleva sertifikaadi I osas kirjeldatud tehistingimustes peetavate lindude haudemunad⁽¹⁾ on pärit [registreeritud]⁽²⁾ [kinnisest]⁽²⁾ ettevõttest, mille suhtes ei kohaldata liikumispiiranguid ega asu see lindude puhul loetellu kantud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾kas [II.1.2. I osas kirjeldatud haudemunad:</p> <p>^{(2)kas} [a) neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p> <p>^{(2)või} [a) on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega]⁽²⁾ [nõrgestatud elusvaktsiinidega, mis vastavad komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisas esitatud kriteeriumidele]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(vaktsiinis kasutatud tüve nimetus)</p> <p>..... (kuupäev) nädala vanuselt;]</p> <p>^{(2)kas} [b) on pärit linnukarjadest, mis ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p> <p>^{(2)või} [b) on pärit linnukarjadest, mida on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega]⁽²⁾ [nõrgestatud elusvaktsiiniga, mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisa kriteeriumidele]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(vaktsiinis kasutatud tüve nimetus)</p> <p>..... (kuupäev) nädala vanuselt;]]]</p> <p>⁽²⁾⁽⁴⁾või [II.1.2. I osas kirjeldatud haudemunad on seltsi <i>Galliformes</i> kuuluvate tehistingimustes peetavate lindude haudemunad, mis on ette nähtud viimiseks liikmesriiki või tsooni, millele on antud ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:</p> <p>a) neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;</p> <p>b) nad on pärit linnukarjadest, mida:</p> <p>^{(2)kas} [neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p> <p>^{(2)või} [on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu [inaktiveeritud vaktsiinidega]⁽²⁾ [nõrgestatud elusvaktsiiniga, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VI lisas esitatud kriteeriumidele, ning vaktsineerimine on toimunud vähemalt 30 päeva enne haudemunade kogumist]⁽²⁾</p> <p>.....</p> <p>(vaktsiinis kasutatud tüve nimetus)</p> <p>..... (kuupäev) nädala vanuselt;]]]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA

	<p>II.1.3 I osas kirjeldatud tehistingimustes peetavate lindude haudemunad on pärit karjadest, millele on tehtud kliiniline kontroll viimase 48 tunni jooksul enne saadetise lähetamist ning neil ei ole ilmnenu asjaomaste liikide puhul loetellu kantud taudide kliinilisi tunnuseid ega kahtlust;</p> <p>II.1.4 on kehtestatud kord saadetise transportimiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 5 vastavates konteinerites ja delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4 vastavates transpordivahendites.</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat kehtib kümme päeva alates väljaandmise kuupäevast.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.30: Saadetise kirjeldus</p> <p>„<i>CN-kood</i>“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 04.07.</p> <p>„<i>Vanus</i>“: märkida kogumise kuupäev.</p> <p>II osa</p> <p>(1) „Haudemunad“ – määruse (EL) nr 2016/429 artikli 4 punktis 44 määratletud tähenduses.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Tõmmata maha, kui saadetis on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus.</p> <p>(4) Seda tagatist nõutakse seltsi <i>Galliformes</i> kuuluvate tehistingimustes peetavate lindude haudemunade saadetiste puhul, mis on lähetatud liikmesriigist või selle tsoonist, millel ei ole ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatust, liikmesriiki või selle tsooni, millele on antud ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus. Jätta välja viide, kui seda saadetise suhtes ei kohaldata.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

23. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS VEISTE SELLISE SPERMA
SAADETISTE LIIKUMISEKS LIHKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST
20. APRILLI 2021 KOGUTUD, TÕODELDUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE
(EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/686 NÕUETE KOHASELT
NING LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „BOV-
SEM-A-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD		
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähendamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument	I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud veiste sperma on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning on lähetatud seemendusjaamast⁽¹⁾,</p> <p>II.1.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud ja registrisse sisestanud;</p> <p>II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja see on saadud doonorloomadelt,</p> <p>II.2.1 kes sündisid ja on sünnist saadik viibinud liidus või sisenesid liitu kooskõlas liitu sisenemist käsitlevate nõuetega;</p> <p>II.2.2 kes on pärit enne punktis II.2.6 osutatud karantiini algust liikmesriigi või selle tsooni ettevõtetest või kolmanda riigi või territooriumi või selle tsooni pädeva asutuse ametliku kontrolli all olevatest ettevõtetest</p> <p>II.2.2.1 mis asuvad alal, kus 10 kilomeetri raadiuses ettevõttest ei ole vähemalt 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi, ning milles vähemalt kolme kuu jooksul ei ole teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi, ning</p> <p>⁽²⁾kas [nad on suu- ja sõrataudi vastu vaktsineerimata;]</p> <p>⁽²⁾või [neid on vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu 12kuulise ajavahemiku jooksul enne sperma kogumise kuupäeva, kuid mitte viimase 30 päeva jooksul vahetult enne sperma kogumise kuupäeva, ning 5 %-le (vähemalt viis kõrt) igast mis tahes ajal doonorloomalt võetud spermakogusest tehakse suu- ja sõrataudi viirusisolatsiooni test, mille tulemused peavad olema negatiivsed;]</p> <p>II.2.2.2 on <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkusest vabad ning neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;</p> <p>II.2.2.3 on <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkusest vabad ja neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.2.4 on veiste enzootilisest leukoosist vabad ja neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;]</p> <p>⁽²⁾või [II.2.2.4 ei ole veiste enzootilisest leukoosist vabad ning doonorloomad on alla kaheaastased ja sündinud emasloomast, kellele tehti pärast sündinud looma emasloomast eraldamist veiste enzootilise leukoosi seroloogiline uuring, ja saadud negatiivsed tulemused;]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-INTRA

	⁽²⁾ või [II.2.2.4	ei ole veiste enzootilisest leukoosist vabad ja doonorloomad on kaheaastased ning neile on tehtud veiste enzootilise leukoosi seroloogiline uuring ja saadud negatiivsed tulemused;]
	⁽²⁾ kas [II.2.2.5	on veiste nakkavast rinotrahheiidist / nakkavast pustuloosset vulvovaginiidist vabad ja neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;]
	⁽²⁾ või [II.2.2.5	[ei ole veiste infektsioosset rinotrahheiidist / nakkavast pustuloosset vulvovaginiidist vabad ja doonorloomadele on tehtud vereproovi seroloogiline uuring (kogu viirus) ja saadud negatiivne tulemus;]
	II.2.2.6	on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30päevase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning
	⁽²⁾ kas	[ettevõtetes ei ole viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud surrat.]
	⁽²⁾ või	[ettevõtetes on viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud kuni
		– nakatunud loomad eemaldati ettevõttest ning
		– ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamiseks komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused.]
	II.2.3	kellel ei esinenud seemendusjaama vastuvõtmise päeval ega sperma kogumise päeval nakkushaiguste sümptomeid ega kliinilisi tunnuseid;
	II.2.4	kes on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 38;
	II.2.5	keda vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma esimese kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul
	II.2.5.1	on peetud ettevõtetes, mis ei asu suu- ja sõrataudi, veiste katku viiruse nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, veiste kontagioosse pleuropneumoonia või nodulaarse dermatiidi viiruse nakkuse või veiste puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;
	II.2.5.2	on peetud ühes ja samas ettevõttes, milles teadaolevalt ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>B. melitensis</i> 'e või <i>B. suis</i> 'i nakkust, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> kompleksi (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust, marutaudiviiruse nakkust, põrnatõbe, surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), veiste enzootilist leukoosi, veiste nakkavat rinotrahheiiti / nakkavat pustuloosset vulvovaginiiti, veiste viirusdiarröad, epizootilise hemorraagia viiruse nakkust, lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust, veiste genitaalset kampülobakterioosi ega trihhomonoosi;
	II.2.5.3	kes ei ole kokku puutunud loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.2.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.2.5.2 osutatud tingimustele;
	II.2.5.4	keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks;

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.6 kes on läbinud vähemalt 28päevase karantiini karantiiniruumis, milles viibisid üksnes teised vähemalt samaväärse tervisliku seisundiga sõralised, ning mis kõnealuste loomade seemendusjaama vastuvõtmise päeval vastas järgmistele tingimustele:</p> <p>II.2.6.1 see ei asu punktis II.2.5.1. osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.2.6.2 selles ei esinenud vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul teadaolevalt ühtegi punktis II.2.5.2. osutatud taudi;</p> <p>II.2.6.3 see asub alal, kus 10 kilomeetri raadiuses karantiiniruumist ei olnud vähemalt 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi;</p> <p>II.2.6.4 selles ei olnud vähemalt kolme kuu jooksul enne loomade seemendusjaama vastuvõtmise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi suu- ja sõrataudi puhangut;</p> <p>II.2.7 keda on peetud seemendusjaamas</p> <p>II.2.7.1 mis ei asu punktis II.2.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.2.7.2 milles vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ei esinenud teadaolevalt ühtegi punktis II.2.5.2 osutatud taudi, ning ⁽²⁾⁽³⁾[vähemalt 30 päeva pärast kogumise kuupäeva;] ⁽²⁾⁽⁴⁾[kuni spermasaadetise teise liikmesriiki lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.2.7.3 mis asub alal, kus 10 kilomeetri raadiuses seemendusjaamast ei ole vähemalt 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; ning</p> <p>II.2.8 mis lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse puhul vastab vähemalt ühele järgmistest tingimustest:</p> <p>^{(2)kas} [II.2.8.1 [neid on vähemalt 60 päeva enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal peetud liikmesriigis või selle tsoonis, mis on vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse nakkusest (serotüübid 1–24), kui sihtrühma kuuluvas loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit;]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.2 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal taudivabal hooajal sellise liikmesriigi või selle tsooni hooajati taudivabas tsoonis, millel on olemas lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse heakskiidetud likvideerimisprogramm;]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.3 [neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal taudivabal hooajal sellise liikmesriigi või selle tsooni hooajati taudivabas tsoonis, kui spermasaadetise päritolukoha pädev asutus on saanud sihtliikmesriigi pädevalt asutuselt eelneva kirjaliku nõusoleku selle hooajati taudivaba tsooni kehtestamise tingimustega ja spermasaadetise vastuvõtmiseks;]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-INTRA

	<p>^{(2)ja/või} [II.2.8.4 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal siirutajate eest kaitstud ettevõttes;]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.5 neile on tehtud 28–60 päeva pärast sperma iga kogumist lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, ja saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.8.6 neile on tehtud tauditekitaja tuvastamise uuring lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse tuvastamiseks, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis on tehtud vereproovidega, mis on võetud sperma kogumise alguses ja viimasel kogumisel ning sperma kogumise jooksul vähemalt iga seitsme päeva järel viirusisolatsiooni testi korral või vähemalt iga 28 päeva järel polümeraasi ahelreaktsiooni uuringu korral;]</p> <p>II.2.9 mis epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse puhul vastab vähemalt ühele järgmistest tingimustest:</p> <p>^{(2)kas} [II.2.9.1 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja selle ajal liikmesriigis või selle tsoonis, kus 150 km raadiuses asjaomasest ettevõttest ei ole vähemalt kahel eelnenud aastal teadaolevalt esinenud epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkust;</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.2 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal siirutajate eest kaitstud ettevõttes;]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.3 neid on peetud liikmesriigis, kus ametlikel andmetel esineb järgmisi epizootilise hemorraagia viiruse serotüüpe: ning ametlikus laboris on neile tehtud ja kõigil juhtudel negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud:</p> <p>^{(2)kas} [II.2.9.3.1 kogumisperioodi jooksul vähemalt iga 60 päeva järel ja 28–60 päeva järel alates sperma viimase kogumise kuupäevast epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, ja saadud negatiivsed tulemused;</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.9.3.2 tauditekitaja tuvastamise uuring epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse tuvastamiseks, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis on tehtud vereproovidega, mis on võetud sperma kogumise alguses ja viimasel kogumisel ning sperma kogumise jooksul vähemalt iga seitsme päeva järel viirusisolatsiooni testi korral või vähemalt iga 28 päeva järel polümeraasi ahelreaktsiooni uuringu korral.]]</p> <p>II.2.10 neile on tehtud järgmised uuringud vereproovidega, mis on võetud 30päevase ajavahemiku jooksul enne punktis II.2.6 osutatud karantiini algust, ja saadud negatiivsed tulemused, välja arvatud punktis II.2.10.5.2 osutatud veiste viirusdiarröa antikehade uuring, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 1. osa I peatüki punkti 1 alapunktile b:</p> <p>II.2.10.1 <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse tuvastamiseks tuberkuliini nahasisese manustamise uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 2. osa punktis 1;</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.10.2 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osa punktis 1;</p> <p>^{(2)/(5)}[II.2.10.3 veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 4. osa punktis a;]</p> <p>II.2.10.4 veiste nakkava rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi tuvastamiseks vereproovi seroloogiline uuring (kogu viirus), kui loomad ei ole pärit veiste nakkava rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi vabast ettevõttest;</p> <p>II.2.10.5 veiste viirusdiarröa tuvastamiseks:</p> <p>II.2.10.5.1 viirusisolatsiooni test, viiruse genoomi uuring või viiruse antigeeni uuring ning</p> <p>II.2.10.5.2 seroloogiline uuring antikehade olemasolu või puudumise kindlakstegemiseks;</p> <p>II.2.11 neile on tehtud järgmised uuringud vereproovidega, mis on võetud vähemalt 21päevase ajavahemiku jooksul, või 7päevase ajavahemiku jooksul punktides II.2.11.4 ja II.2.11.5 osutatud uuringute korral, pärast punktis II.2.6 osutatud karantiini algust, ja saadud negatiivsed tulemused, välja arvatud punktis II.2.11.3.2 osutatud veiste viirusdiarröa antikehade uuring, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 1. osa I peatüki punkti 1 alapunktile b:</p> <p>II.2.11.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osa punktis 1;</p> <p>II.2.11.2 veiste nakkava rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi tuvastamiseks vereproovi seroloogiline uuring (kogu viirus);</p> <p>II.2.11.3 veiste viirusdiarröa tuvastamiseks:</p> <p>II.2.11.3.1 viirusisolatsiooni test, viiruse genoomi uuring või viiruse antigeeni uuring ning</p> <p>II.2.11.3.2 seroloogiline uuring antikehade olemasolu või puudumise kindlakstegemiseks;</p> <p>II.2.11.4 veiste genitaalsete kampülobakterioosi (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>veneralis</i>) tuvastamiseks:</p> <p>^{(2)kas} [II.2.11.4.1 kuni kuue kuu vanuste loomade puhul või loomade puhul, keda on alates kuue kuu vanusest peetud samast soost loomade rühmas, ilma et nad oleksid enne punktis II.2.6 osutatud karantiini emasloomadega kokku puutunud, üks kunsttupeloputuse või eesnahamaterjali proovil põhinev uuring;]</p> <p>^{(2)või} [II.2.11.4.2 kolmel vähemalt seitsmepäevase vahega võetud kunsttupeloputuse või eesnahamaterjali proovil põhinevad uuringud;]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.11.5 trihhomonoosi (<i>Trichomonas foetus</i>) tuvastamiseks:</p> <p>⁽²⁾<i>kas</i> [II.2.11.5.1 kuni kuue kuu vanuste loomade puhul või loomade puhul, keda on alates kuue kuu vanusest peetud samast soost loomade rühmas, ilma et nad oleksid enne punktis II.2.6 osutatud karantiini emasloomadega kokku puutunud, üks eesnahamaterjali proovil põhinev uuring;]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [II.2.11.5.2 kolmel vähemalt seitsmepäevase vahega võetud eesnahamaterjali proovil põhinevad uuringud;]</p> <p>II.2.12 neile on seemendusjaamas vähemalt kord aastas tehtud järgmised kohustuslikud korrapärased uuringud, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa I. osa I peatüki punktile 2:</p> <p>II.2.12.1 <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse tuvastamiseks tuberkuliini nahasisese manustamise uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 2. osa punktis 1;</p> <p>II.2.12.2 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osa punktis 1;</p> <p>II.2.12.3 veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 4. osa punktis a;</p> <p>II.2.12.4 veiste nakkava rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi tuvastamiseks vereproovi seroloogiline uuring (kogu viirus);</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.12.5 veiste viirusdiarröa tuvastamiseks seroloogiline uuring antikeha tuvastamiseks;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.12.6 veiste genitaalsete kampülobakterioosi (<i>Campylobacter fetus ssp. Venerealis</i>) tuvastamiseks eesnahamaterjali proovil põhinev uuring;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.12.7 trihhomonoosi (<i>Trichomonas foetus</i>) tuvastamiseks eesnahamaterjali proovil põhinev uuring;]</p> <p>II.3 I osas kirjeldatud sperma</p> <p>II.3.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 1. osa punktides 1 ja 2 esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.3.2 on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;</p> <p>II.3.3 transporditakse konteineris, mis</p> <p>II.3.3.1 on enne seemendusjaamast lähetamist pitseeritud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning pitseril on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.3.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.3.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-INTRA

II.4 Spermat säilitatakse antibiootikumide lisamisega järgmiselt.

II.4.1 Ettenähtud kontsentratsiooni saavutamiseks sperma milliliitri kohta lisatakse spermale pärast lõplikku lahendamist või kasutatud spermalahjendites sisaldub eelkõige kampülobakterite, leptospiirade ja mükoplasmade vastu toimiv järgmine antibiootikum või antibiootikumide segu:

⁽²⁾kas [gentamüsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg) segu;]

⁽²⁾või [linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomüsiini (500 µg) segu;]

⁽²⁾või [amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu;]

⁽²⁾või [antibiootikum või antibiootikumide segu⁽⁸⁾....., mille bakteritsiidne aktiivsus on vähemalt samaväärne ühega järgmistest segudest:

– gentamüsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg) segu;

– linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomüsiini (500 µg) segu;

– amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu.

II.4.2 Vahetult pärast antibiootikumide lisamist ja enne iga võimalikku külmutamist on lahjendatud spermat hoitud temperatuuril vähemalt 5 °C vähemalt 45 minutit või dokumenteeritult samaväärseid baktereid hävitava toimega aja- ja temperatuurirežiimil.

Märkused

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.11: „*Lähtekoht*“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust spermasaadetis lähetati.

Lahter I.12: „*Sihtkoht*“: märkida spermasaadetise sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.

Lahter I.19: märkida plommi number.

Lahter I.26: Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.

Lahter I.30: „*Tüüp*“: sperma.

„*Liik*“: valida vastavalt vajadusele kas „*Bos taurus*“, „*Bison*“ või „*Bubalus bubalis*“.

„*Identifitseerimisnumber*“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.

„*Identifitseerimismärk*“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv sperma pannakse.

„*Kogumise/tootmise kuupäev*“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv sperma koguti.

Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti.

„*Kogus*“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II osa</p> <p>(1) Ainult seemendusjaamad, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Kohaldatakse külmutatud sperma suhtes.</p> <p>(4) Kohaldatakse värsket ja jahutatud sperma suhtes.</p> <p>(5) Ei kohaldata loomade suhtes, kes on pärit ettevõttest, kus esines veiste enzootilist leukoosi, ja on alla kaheaastased, nagu on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 20 lõike 2 punktis a.</p> <p>(6) Kohaldatakse üksnes seronegatiivsete loomade suhtes.</p> <p>(7) Kohaldatakse üksnes selliste pullide suhtes, kes on kaasatud sperma tootmisse või kes puutuvad kokku sperma tootmisse kaasatud pullidega. Pullid, kes naasevad seemendusjaama pärast rohkem kui kuue kuu pikkust äraolekut, uuritakse 30 päeva jooksul enne tootmise jätkamist.</p> <p>(8) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon või antibiootikume sisaldava(te) spermalahjendi(te) kaubanimi.</p>								
	<p>Veterinaarjärevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

24. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS VEISTE SELLISE SPERMA VARUDE
SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST 31.
DETSEMBRIT 2004 JA ENNE 21. APRILLI 2021 NÕUKOGU
DIREKTIIVI 88/407/EMÜ (MIDA ON MUUDETUD NÕUKOGU DIREKTIIVIGA
2003/43/EÜ) NÕUETE KOHA SELT KOGUTUD, TÕÕDELDUD JA SÄILITATUD,
NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD
SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „BOV-SEM-B-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-B-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud sperma vastab järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas,⁽¹⁾ mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja kontrollitud direktiivi 88/407/EMÜ A lisa I peatüki punkti 1 ja II peatüki punkti 1 kohaselt;</p> <p>II.1.2 on kogutud pullidelt, kes</p> <p>II.1.2.1 vastavad direktiivi 88/407/EMÜ B lisa I ja II peatükis esitatud nõuetele;</p> <p>^{(2)kas} II.1.2.2 [keda ei ole 12 kuu jooksul enne sperma kogumist vaksineeritud suu- ja sõrataudi vastu;]</p> <p>^{(2)või} II.1.2.2 [keda on vähem kui 12 kuud ja hiljemalt 30 päeva enne kogumist vaksineeritud suu- ja sõrataudi vastu ning 5 % doonorpulli igast spermakogusest (vähemalt 5 kõrt) on sihtliikmesriigis asuva või sihtliikmesriigi määratud laboris (.....)⁽³⁾ uuritud suu- ja sõrataudi viiruse suhtes viiruse isoleerimisega ja saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>II.1.3 on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud direktiivi 88/407/EMÜ C lisa kehtestatud normidele vastavates tingimustes;</p> <p>II.1.4 on hoitud vähemalt 30 päeva vahetult pärast kogumist heakskiidetud tingimustes⁽⁴⁾.</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse seemendusjaam (nagu määratletud direktiivi 88/407/EMÜ artikli 2 punkti b esimeses taandes), kus sperma koguti.</p> <p>Lahter I.12: sihtkohaks märgitakse seemendusjaam või spermasäilituskeskus (nagu määratletud direktiivi 88/407/EMÜ artikli 2 punktis b) või sperma sihtkohaks olev põllumajandusettevõte.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.30: doonorlooma andmetena märgitakse looma ametlik identifitseerimistunnus.</p> <p>Kogumise kuupäev esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.</p> <p>Seemendusjaama heakskiidunumber vastab sellise lahtris I.12 märgitud seemendusjaama heakskiidunumbri, kus sperma koguti.</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-B-INTRA

	II osa (1) Ainult need seemendusjaamad, mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ artikli 5 lõike 2 kohaselt. (2) Mittevajalik kustutada. (3) Labori nimi. (4) Võib jätta välja värske sperma korral.
	Veterinaarjärelevalve ametnik Nimi (trükitähtedega) Kvalifikatsioon ja ametinimetus Kohaliku kontrolliüksuse nimi Kohaliku kontrolliüksuse kood Kuupäev Tempel Allkiri

25. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS VEISTE SELLISE SPERMA VARUDE
 SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON ENNE
 1. JAANUARI 2005 KOGUTUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU
 DIREKTIIVI 88/407/EMÜ (MIDA ON MUUDETUD NÕUKOGU
 DIREKTIIVIGA 93/60/EMÜ) NÕUETE KOHASILT NING PÄRAST 20. APRILLI
 2021 LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „BOV-
 SEM-C-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-C--INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1.1 I osas kirjeldatud sperma on kogutud enne 31. detsembrist 2004 seemendusjaamas⁽¹⁾,</p> <p>a) mis on heaks kiidetud vastavalt nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ A lisa I peatükis sätestatud tingimustele;</p> <p>b) mille tegevus ja järelevalve vastab direktiivi 88/407/EMÜ A lisa II peatükis sätestatud tingimustele.</p> <p>II.1.2 I osas kirjeldatud sperma kogumise ajal olid kõik seemendusjaamas viibinud veised</p> <p>a) pärit karjadest ja/või sündinud emasloomadest, mis/kes vastasid direktiivi 88/407/EMÜ B lisa I peatüki punkti 1 alapunktides b ja c sätestatud tingimustele;</p> <p>b) läbinud karantiinile eelnenud 30 päeva jooksul ja negatiivsete tulemustega</p> <ul style="list-style-type: none"> – direktiivi 88/407/EMÜ B lisa I peatüki punkti 1 alapunkti d alapunktides i, ii ja iii osutatud uuringud; – uuringu veiste infektsioosse rinotrahheiidi ehk nakkava pustuloosse vulvovaginiidi viiruse neutraliseerimisega seerumis või vastava ELISA analüüsiga ja – viirusisolatsiooni test (fluorestseeruva antikeha uuring või immunoperoksüdaasi uuring) veiste viirusdiarröa suhtes. Alla kuuekuuse looma puhul tuleb uuring edasi lükata, kuni loom saab kuuekuuseks; <p>c) läbinud 30päevase karantiini ja läbinud nõutavate negatiivsete tulemustega järgmised terviseuuringud:</p> <ul style="list-style-type: none"> – seroloogiline uuring brutselloosi suhtes, mis tehti vastavalt direktiivi 64/432/EMÜ C lisa kirjeldatud menetlusele; – kas eesnahamaterjali või kunsttupeloputuse proovil põhinev uuring <i>Campylobacter fetus</i>'e nakkuse suhtes kas antikehade immunofluorestsentsi meetodil või kultiveerimisega söötmel, või emasloomade puhul tupelima uuring aglutinatsiooni reaktsiooni meetodil; – eesnahamaterjali või kunsttupeloputuse proovil põhinev uuring <i>Trichomonas foetus</i>'e nakkuse suhtes mikroskoopilise läbivaatuse ja kultiveerimisega söötmel, või emasloomade puhul tupelima uuring aglutinatsiooni reaktsiooni meetodil; <p>d) läbinud vähemalt ühe korra aastas ja negatiivsete tulemustega direktiivi 88/407/EMÜ B lisa II peatüki punkti 1 alapunktides a, b ja c osutatud tavapärased uuringud.</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-C–INTRA

<p>II.1.3</p> <p>a)</p> <p>b)</p> <p>II.1.4</p> <p>⁽²⁾kas</p> <p>⁽²⁾või</p> <p>II.1.5</p> <p>II.1.5.1</p> <p>⁽²⁾kas</p> <p>⁽²⁾või</p> <p>II.1.5.2</p> <p>⁽²⁾kas</p> <p>⁽²⁾või</p> <p>II.1.6</p> <p>II.1.7</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>	<p>I osas kirjeldatud sperma kogumise ajal olid</p> <p>olid kõik seemendusjaamas viibinud lehmad läbinud vähemalt ühe korra aastas ja negatiivsed tulemused andnud tupelima uuringu aglutinatsiooni reaktsiooni meetodil <i>Campylobacter fetus</i>'e nakkuse suhtes, ning</p> <p>olid kõik sperma tootmisse kaasatud pullid läbinud kogumisele eelnenud 12 kuu jooksul ja negatiivsed tulemused andnud eesnahamaterjali või kunsttupeloputuse proovil põhineva uuringu <i>Campylobacter fetus</i>'e nakkuse suhtes kas antikehade immunofluorestsentsi meetodil või kultiveerimisega söötmel.</p> <p>I osas kirjeldatud sperma on kogutud pullidelt seemendusjaamas, kus</p> <p>[ühtegi veist ei ole vaktsineeritud veiste infektsioosse rinotrahheiidi vastu ja kõik veised on läbinud vähemalt korra aastas ja negatiivsed tulemused andnud uuringu veiste infektsioosse rinotrahheiidi ehk nakkava pustuloosse vulvovaginiidi viiruse neutraliseerimisega seerumis või vastava ELISA analüüsiga;]</p> <p>[veiste infektsioosse rinotrahheiidi vastu vaktsineerimata veised on läbinud vähemalt korra aastas ja negatiivsed tulemused andnud uuringu veiste infektsioosse rinotrahheiidi ehk nakkava pustuloosse vulvovaginiidi viiruse neutraliseerimisega seerumis või vastava ELISA analüüsiga ning kus veiste infektsioosse rinotrahheiidi suhtes ei ole uuesti uuritud pulle, keda on esmakordselt vaktsineeritud veiste infektsioosse rinotrahheiidi vastu seemendusjaamas pärast nende uurimist ja negatiivset tulemust uuringul veiste infektsioosse rinotrahheiidi ehk nakkava pustuloosse vulvovaginiidi viiruse neutraliseerimisega seerumis või vastava ELISA analüüsiga, ning keda on alates esmasest vaktsineerimisest alates kuni kuuekuuliste ajavahemike järel korrapäraselt uuesti vaktsineeritud;]</p> <p>I osas kirjeldatud sperma on kogutud pullidelt:</p> <p>II.1.5.1</p> <p>[keda ei ole 12 kuu jooksul enne sperma kogumist vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu;]</p> <p>[keda on vähem kui 12 kuud ja hiljemalt 30 päeva enne kogumist vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu ning 5 % igast spermakogusest (vähemalt 5 kõrt) on sihtliikmesriigis asuva või sihtliikmesriigi määratud laboris (.....)⁽³⁾ uuritud suu- ja sõrataudi viiruse suhtes viiruse isoleerimisega ja saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>II.1.5.2</p> <p>[keda ei ole vaktsineeritud veiste infektsioosse rinotrahheiidi suhtes;]</p> <p>[on vaktsineeritud veiste infektsioosse rinotrahheiidi suhtes vastavalt punktile II.1.4;].</p> <p>I osas kirjeldatud spermat on säilitatud vähemalt 30 päeva vahetult pärast kogumist heakskiidetud tingimustes⁽⁴⁾.</p> <p>I osas kirjeldatud sperma on saadetud laadimiskohta plommitud konteineris, mis kannab lahtris I.19 osutatud numbrit.</p>
---	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-C--INTRA

<p>I osa</p> <p>Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse seemendusjaam (nagu määratletud direktiivi 88/407/EMÜ artikli 2 punkti b esimeses taandes), kus sperma koguti.</p> <p>Lahter I.12: sihtkohaks märgitakse seemendusjaam või spermasäilituskeskus (nagu määratletud direktiivi 88/407/EMÜ artikli 2 punktis b) või sperma sihtkohaks olev põllumajandusettevõte.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.30: doonorlooma andmetena märgitakse looma ametlik identifitseerimistunnus.</p> <p>Kogumise kuupäev esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa ja see peab olema varasem kui 31. detsember 2004.</p> <p>Seemendusjaama heakskiidunumber vastab sellise lahtris I.11 märgitud seemendusjaama heakskiidunumbrile, kus sperma koguti.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Ainult need seemendusjaamad, mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ artikli 5 lõike 2 kohaselt.</p> <p>(2) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(3) Labori nimi.</p> <p>(4) Võib jätta välja värske sperma korral.</p>	
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p>	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

26. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS VEISTE SELLISTE OOTSÜÜTIDE JA
EMBRÜOTE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON
PÄRAST 20. APRILLI 2021 KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÕODELDUD JA
SÄILITATUD MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE
(EL) 2020/686 NÕUETE KOHASELT NING LÄHETATUD OOTSÜÜDID VÕI
EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD EMBRÜOKOGUMIS- VÕI -
TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubromass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>⁽¹⁾[II.1 I osas kirjeldatud veiste <i>in vivo</i> saadud embrüod on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetatud embrüokogumisrühma poolt⁽²⁾,</p> <p>II.1.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud ja registrisse sisestanud;</p> <p>II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1 I osas kirjeldatud veiste ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetatud embrüotootmisrühma poolt⁽²⁾,</p> <p>II.1.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud ja registrisse sisestanud;</p> <p>II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. ja 3. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja need on saadud doonorloomadelt,</p> <p>II.2.1 kes sündisid ja on sünnist saadik viibinud liidus või sisenesid liitu kooskõlas liitu sisenemist käsitlevate nõuetega;</p> <p>II.2.2 kes on pärit liikmesriigi või selle tsooni ettevõtetest või kolmanda riigi või territooriumi või selle tsooni pädeva asutuse ametliku kontrolli all olevatest ettevõtetest</p> <p>II.2.2.1 milles ei ole esinenud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust, ning neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;</p> <p>II.2.2.2 milles ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust, ning neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;</p> <p>⁽¹⁾kas [II.2.2.3 milles ei ole esinenud veiste enzootilisest leukoosi, ning neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.2.2.3 [milles esines veiste enzootilisest leukoosi ning päritoluettevõtte eest vastutav veterinaarjärevalve ametnik on tõendanud, et vähemalt kolme eelneva aasta jooksul ei ole seal esinenud veiste enzootilise leukoosi kliinilisi juhtumeid;]</p> <p>⁽¹⁾kas [II.2.2.4 milles ei ole esinenud veiste nakkavat rinotrahheiiti / nakkavat pustulooset vulvovaginiiti, ning neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾või [II.2.2.4 milles esines veiste nakkavat rinotrahheiiti / nakkavat pustulooset vulvovaginiiti ning päritoluettevõtte eest vastutav veterinaarjärelevalve ametnik on tõendanud, et vähemalt viimase 12 kuu jooksul ei ole seal esinenud ühtegi veiste nakkava rinotrahheiidi / nakkava pustulooset vulvovaginiidi kliinilist juhtumit;]</p> <p>II.2.2.5 milles 30 päeva jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ ei ole teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning</p> <p>⁽¹⁾kas [milles viimase kahe aasta jooksul enne jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ ei ole teadaolevalt esinenud surrat;]</p> <p>⁽¹⁾või [ettevõtetes on viimase kahe aasta jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ esinenud teadaolevalt surrat ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud kuni</p> <ul style="list-style-type: none"> – nakatunud loomad eemaldati ettevõttest ning – ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamiseks komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuringu proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused;] <p>II.2.3 kelle peab olema läbi vaadanud rühma veterinaararst või rühma liige ja peab olema kinnitatud, et ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ päeval ei esinenud neil loomade nakkushaiguste sümptomeid või kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.2.4 kes on individuaalselt identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 38;</p> <p>II.2.5 keda vähemalt 30 päeva jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ esimese kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul</p> <p>II.2.5.1 keda on peetud ettevõtetes, mis ei asu suu- ja sõrataudi, veiste katku viiruse nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, veiste kontagioosse pleuropneumoonia või nodulaarse dermatiidi viiruse nakkuse või lammaste ja kitsede puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.2.5.2 keda on peetud ühes ja samas ettevõttes, milles teadaolevalt ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust, marutaudiviiruse nakkust, põrnatõbe, surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), veiste enzootilist leukoosi, veiste nakkavat rinotrahheiiti / nakkavat pustulooset vulvovaginiiti, veiste viirusdiarröad, epizootilise hemorraagia viiruse nakkust ja lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust;</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.2.5.3 kes ei ole kokku puutunud loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.2.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.2.5.2 osutatud tingimustele;</p> <p>II.2.5.4 keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks;</p> <p>II.2.6 kes vastavad suu- ja sõrataudi osas järgmistele tingimustele</p> <p>II.2.6.1 nad on pärit ettevõtetest,</p> <ul style="list-style-type: none"> – mis asuvad alal, kus 10 kilomeetri raadiuses ettevõttest ei ole vähemalt 30 päeva jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; – milles ei ole vähemalt kolme kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; <p>⁽¹⁾kas [II.2.6.2 [nad on suu- ja sõrataudi vastu vaktsineerimata;]</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾või [II.2.6.2. neid on 12 kuu jooksul vahetult enne embrüote kogumise või tootmise kuupäeva suu- ja sõrataudi vastu vaktsineeritud ning</p> <p>II.2.6.2.1 neid ei ole vähemalt 30 päeva jooksul vahetult enne embrüote kogumise kuupäeva vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu;</p> <p>II.2.6.2.2 viljastamiseks kasutatud sperma koguti isaselt doonorilt, kes vastab punkti 1 alapunktis b sätestatud tingimustele või sperma vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 5. osa I peatüki punktis 2 esitatud tingimustele;</p> <p>II.2.6.2.3 embrüoid on enne külmutamist pestud trüpsiiniga IETSi käsiraamatu⁽⁴⁾ soovitude kohaselt;</p> <p>II.2.6.2.4 embrüoid on säilitatud sügavkülmutatult vähemalt 30 päeva jooksul pärast kogumise kuupäeva ja doonorloomal ei ole selle aja jooksul ilmnenud suu- ja sõrataudi kliinilisi tunnuseid;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.7 mis lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1-24) nakkuse puhul vastab vähemalt ühele järgmistest tingimustest:</p> <p>⁽¹⁾kas [II.2.7.1 [neid on vähemalt 60 päeva enne ootsüütide kogumist ja kogumise ajal peetud kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest, kui sihtrühma kuuluvas loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit;]</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾ja/või [II.2.7.2 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide kogumist ja kogumise ajal taudivabal hooajal sellise kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni hooajati taudivabas tsoonis, millel on olemas lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse heakskiidetud likvideerimisprogramm;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.2.7.3 [neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide kogumist ja ootsüütide kogumise ajal taudivabal hooajal sellise kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni hooajati taudivabas tsoonis, kui ootsüütide⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüote⁽¹⁾ saadetise päritolukoha pädev asutus on saanud sihtliikmesriigi pädevalt asutuselt eelneva kirjaliku nõusoleku selle hooajati taudivaba tsooni kehtestamise tingimustega ja ootsüütide⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüote⁽¹⁾ saadetise vastuvõtmiseks;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.2.7.4 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide kogumist ja kogumise ajal siirutajate eest kaitstud ettevõttes;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.2.7.5 neile on tehtud 28–60 päeva pärast ootsüütide iga kogumist lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, ja saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.2.7.6 neile on tehtud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse tauditekitaja tuvastamise uuring, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis on tehtud ootsüütide kogumise päeval võetud vereprooviga;]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.8 mis epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse puhul vastab vähemalt ühele järgmistest tingimustest:</p> <p>⁽¹⁾kas [II.2.8.1 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide kogumist ja kogumise ajal kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus 150 km raadiuses asjaomasest ettevõttest ei ole vähemalt kahel eelnenud aastal teadaolevalt esinenud epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkust;</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.2.8.2 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide kogumist ja kogumise ajal siirutajate eest kaitstud ettevõttes;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.2.8.3 neid on peetud eksportivas riigis, kus ametlikel andmetel esineb järgmisi epizootilise hemorraagia viiruse serotüüpe: ning ametlikus laboris on neile tehtud kõigil juhtudel negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud:</p> <p>⁽¹⁾kas [II.2.8.3.1 epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, mis on tehtud 28–60 päeva pärast ootsüütide kogumise kuupäeva võetud vereprooviga;]]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.2.8.3.2 epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse tauditekitaja tuvastamise uuring, mis on tehtud ootsüütide kogumise päeval võetud vereprooviga.]]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.9 kes vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 1. osa III peatükis esitatud loomatervisenõuetele.]</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

II.3	I osas kirjeldatud ootsüüdid ⁽¹⁾ /embrüod ⁽¹⁾
II.3.1	on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 2. osas ⁽¹⁾ / 3. osas ⁽¹⁾ / 4. osas ⁽¹⁾ / 5. osas ⁽¹⁾ ja 6. osas esitatud loomatervisenõuetele;
II.3.2	on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;
II.3.3	transporditakse konteineris, mis
II.3.3.1	on enne embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt lähetamist plommitud ja nummerdatud rühma veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;
II.3.3.2	on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;
(1)(6)[II.3.3.3	on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]
(1)(7)[II.3.4	on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;
II.3.5	on transporditud konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]
(1)(8)[II.4	I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod ⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod ⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod ⁽¹⁾ on saadud kunstliku seemendamise tulemusena, kasutades spermat, mis saadi seemendusjaamast, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, mille on kogumise, töötlemise ja/või säilitamise jaoks heaks kiitnud sellise liikmesriigi pädev asutus või sellise kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni pädev asutus, mis on loeteletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas.
(1)(9)[II.5	Kogumiseks, töötlemiseks, pesemiseks ja säilitamiseks ettenähtud söötmetele lisatakse järgmisi antibiootikume ⁽¹⁰⁾ :
Märkused	
Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.	
I osa	
Lahter I.11:	„ <i>Lähtekoht</i> “: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust ootsüütide või embrüote saadeti lähetati.
Lahter I.12:	„ <i>Sihtkoht</i> “: märkida ootsüütide või embrüote saadeti sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.26: Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.30: „Liik“: valida vastavalt vajadusele kas „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ või „<i>Bubalus bubalis</i>“.</p> <p>„Tüüp“: täpsustada, kas ootsüüdid, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„Liik“: valida sobiv, kas „<i>Ovis aries</i>“ või „<i>Capra hircus</i>“.</p> <p>„Identifitseerimisnumber“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„Identifitseerimismärk“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduvad ootsüüdid või embrüod pannakse.</p> <p>„Kogumise/tootmise kuupäev“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduvad ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p><i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„Kogus“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Ainult embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(3) Valik on võimalik ainult <i>in vivo</i> saadud embrüote saadetise puhul.</p> <p>(4) Rahvusvahelise embrüosiirdamise ühingu käsiraamat „A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures“, avaldanud rahvusvaheline embrüosiirdamise ühing, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(5) Kohaldatakse ootsüütide ja <i>in vitro</i> toodetud embrüote saadetise suhtes.</p> <p>(6) Kohaldatakse külmutatud ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(7) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse veiste ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p> <p>(8) Ei kohaldata ootsüütide suhtes.</p> <p>(9) Kohustuslik kinnitus antibiootikumide lisamise korral.</p> <p>(10) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega) Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel Allkiri</p>

27. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS VEISTE SELLISTE EMBRÜOTE
VARUDE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON ENNE
21. APRILLI 2021 KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD
NÕUKOGU DIREKTIIVI 89/556/EMÜ NÕUETE KOHASILT NING PÄRAST 20.
APRILLI 2021 LÄHETATUD EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD
EMBRÜOKOGUMIS- VÕI -TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „BOV-EMB-B-
INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-EMB-B-INTRA

	II Tervishoiualane teave	
	II.a	II.b
II osa. Sertifitseerimine	Sertifikaadi viitenumber	IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud embrüod:</p> <p>II.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt nõukogu direktiivi 89/556/EMÜ A lisa nõuetele;</p> <p>II.2 on saadetud laadimiskohta plommitud konteinerites, vastavalt direktiivi 89/556/EMÜ A lisa nõuetele;</p> <p>II.3 on saadud doonorveistelt, kes vastavad direktiivi 89/556/EMÜ B lisa nõuetele;</p> <p>II.4 on eostatud kunstliku viljastamise või <i>in vitro</i> viljastamise teel,⁽¹⁾ kasutades spermat, mis on pärit direktiivi 88/407/EMÜ kohaselt heakskiidetud seemendusjaamast või sperma säilituskeskusest, mis asub Euroopa Ühenduse liikmesriigis või komisjoni otsuse 2004/639/EÜ⁽¹⁾⁽²⁾ I lisa loetletud kolmandas riigis.</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.17: Imporditud embrüote puhul märkida impordisertifikaadi number.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Identifitseerimismärk</i>“: vastavalt doonorlehmade identifitseerimisandmetele ja kõrre kogumiskuupäevale. „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas a) läbipaistev vööde läbistati või b) ei läbistatud.</p> <p>II osa</p> <p>⁽¹⁾ Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>⁽²⁾ ELT L 292, 15.9.2004, lk 21.</p>	
	Veterinaarjärelevalve ametnik	
	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
	Kuupäev	
	Tempel	Allkiri

28. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIIKUMISEKS
LIHKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI TÖÖTLEMISETTEVÖTTEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma;
- nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ) nõuete kohaselt pärast 31. detsembrist 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
- nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ) nõuete kohaselt enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste ootsüüdid ja embrüod;
- direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste embrüote varud

(NÄIDIS „BOV-GP-PROCESSING-INTRA“)

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood

I.18	Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud			
I.19	Konteineri number / plommi number						
	Konteineri number	Plommi number					
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks						
<input type="checkbox"/>	Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal			
<input type="checkbox"/>	Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus			
<input type="checkbox"/>	Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte			
<input type="checkbox"/>	Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus			
<input type="checkbox"/>	Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu			
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu						
	Kolmas riik	ISO riigikood					
	Väljumise koht	Piiripunkti kood					
	Sisenemise koht	Piiripunkti kood					
I.22	<input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)	I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks					
	Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood			
	Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood			
	Liikmesriik	ISO riigikood					
I.24	Eeldatav teeleleku aeg	I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei					
I.26	Pakkeüksusi kokku	I.27 Üldkogus					
I.28	Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)	I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala					
I.30	Saadetise kirjeldus						
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-GP-PROCESSING-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
		<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte,⁽¹⁾ milles sperma⁽²⁾ / ootsüüdid⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽²⁾ on töödeldud ja säilitatud:</p> <p>II.1.1 on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja registrisse sisestatud;</p> <p>II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 4. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽²⁾ / ootsüüdid⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks, ning</p> <p>^{(2)kas} [II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüotootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses⁽²⁾⁽³⁾, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾, ning on viidud lahtris I.11 märgitud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, järgides loomatervise sertifikaatide väljaandmise nõudeid, mis on vähemalt sama ranged, kui on esitatud</p> <p>^{(2)kas} [näidises BOV-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾];]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüotootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses⁽²⁾⁽³⁾, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾, ning on viidud lahtris I.11 märgitud teises liikmesriigis asuvasse loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, ning lisatud on sertifikaat (sertifikaadid) vastavalt</p> <p>^{(2)kas} [näidisele BOV-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾];</p>	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾];]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüotootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses⁽²⁾⁽³⁾, mis asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾, ning toodi liitu lisatud sertifikaadiga (sertifikaatidega) vastavalt</p> <p>^{(2)kas} [näidisele BOV-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele BOV-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾];]</p> <p>II.2.2 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.2.3 on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 ja/või delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;</p> <p>II.2.4 transporditakse konteineris, mis</p> <p>II.2.4.1 on enne loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.2.4.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.6 on transporditud konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: Märkida selle loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lahetati. Ainult loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: Märkida sperma, ootsüütide ja/või embrüote saadete sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetokumentid</i>“: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahteris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.26: Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Lükk</i>“: valida vastavalt vajadusele kas „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ või „<i>Bubalus bubalis</i>“.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetes sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadetes sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>II osa</p> <p>(1) Ainult loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtted, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ainult loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(4) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumendid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahtris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(5) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(6) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse veiste spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

29. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIIKUMISEKS
LIHKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SÄILITUSKESKUSEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma;
- nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ) nõuete kohaselt pärast 31. detsembrit 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
- nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ) nõuete kohaselt enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste ootsüüdid ja embrüod;
- direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste embrüote varud

(NÄIDIS „BOV-GP-STORAGE-INTRA“)

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Registreerimis-/loa number ISO riigikood Kood ISO riigikood

I.18	Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud			
I.19	Konteineri number / plommi number						
	Konteineri number	Plommi number					
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks						
<input type="checkbox"/>	Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal			
<input type="checkbox"/>	Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus			
<input type="checkbox"/>	Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte			
<input type="checkbox"/>	Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus			
<input type="checkbox"/>	Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu			
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu						
	Kolmas riik	ISO riigikood					
	Väljumise koht	Piiripunkti kood					
	Sisenemise koht	Piiripunkti kood					
I.22	<input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)	I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks					
	Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood			
	Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood			
	Liikmesriik	ISO riigikood					
I.24	Eeldatav teeleoleku aeg	I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei					
I.26	Pakkeüksusi kokku	I.27 Üldkogus					
I.28	Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)	I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala					
I.30	Saadetise kirjeldus						
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-GP-STORAGE-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskus,⁽¹⁾ milles sperma⁽²⁾ / ootsüüdid⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽²⁾ on säilitatud,</p> <p>II.1.1 on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja registrisse sisestatud;</p> <p>II.1.2 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 5. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽²⁾ / ootsüüdid⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks, ning</p> <p>^{(2)kas} [II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüotootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses⁽²⁾⁽³⁾, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾, ning on viidud lahtris I.11 märgitud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, järgides loomatervise sertifikaatide väljaandmise nõudeid, mis on vähemalt sama ranged, kui on esitatud</p> <p>^{(2)kas} [näidises BOV-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises, mis on esitatud direktiivi 88/407/EMÜ⁽⁴⁾ D1 lisas;]</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises, mis on esitatud direktiivi 88/407/EMÜ⁽⁴⁾ D2 lisas;]</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises, mis on esitatud direktiivi 88/407/EMÜ⁽⁴⁾ D3 lisas;]</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾];]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüotootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses⁽²⁾⁽³⁾, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾, ning on viidud lahtris I.11 märgitud teises liikmesriigis asuvasse loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse, ning lisatud on sertifikaat (sertifikaadid) vastavalt</p> <p>^{(2)kas} [näidisele BOV-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾];</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p>⁽²⁾ja/või [näidisele BOV-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele BOV-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele, mis on esitatud direktiivi 88/407/EMÜ⁽⁴⁾ D1 lisas;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele, mis on esitatud direktiivi 88/407/EMÜ⁽⁴⁾ D2 lisas;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele, mis on esitatud direktiivi 88/407/EMÜ⁽⁴⁾ D3 lisas;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele BOV-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele BOV-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele BOV-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾];]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüotootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses⁽²⁾⁽³⁾, mis asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾, ning toodi liitu lisatud sertifikaadiga (sertifikaatidega) vastavalt</p> <p>⁽²⁾kas [näidisele BOV-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele BOV-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele 1, mis on esitatud otsuse 2011/630/EL⁽⁴⁾ II lisa 1. osa A jaos;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele 2, mis on esitatud otsuse 2011/630/EL⁽⁴⁾ II lisa 1. osa B jaos;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele 3, mis on esitatud komisjoni otsuse 2011/630/EL⁽⁴⁾ II lisa 1. osa C jaos;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele BOV-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele BOV-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾];]</p> <p>II.2.2 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.2.3 on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 ja/või delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p>II.2.4 transporditakse konteineris, mis</p> <p>II.2.4.1 on enne loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.2.4.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>^{(2)/(5)}[II.2.4.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>^{(2)/(6)}[II.2.5 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.6 on transporditud konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: Märkida selle loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lähetati. Ainult loomse paljundusmaterjali säilituskeskused, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: Märkida sperma, ootsüütide ja/või embrüote saadeti sihtteavotte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetokumentid</i>“: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.26: Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Liik</i>“: valida vastavalt vajadusele kas „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ või „<i>Bubalus bubalis</i>“.</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p>„Identifitseerimisnumber“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„Identifitseerimismärk“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse.</p> <p>„Kogumise/tootmise kuupäev“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„Kogus“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Ainult loomse paljundusmaterjali säilituskeskused, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ainult loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(4) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumendid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahtris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(5) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(6) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse veiste spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

30. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS LAMMASTE JA KITSEDE SELLESE
SPERMA SAADETISTE LIKUMISEKS LIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON
PÄRAST 20. APRILLI 2021 KOGUTUD, TÕDELDUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE
(EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/686 NÕUETE KOHASELT
NING LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS
„OV/CAP-SEM-A-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Registreerimis-/loa number ISO riigikood Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-INTRA

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.			
II osa. Sertifitseerimine	⁽¹⁾ [II.1	I osas kirjeldatud lammaste ⁽¹⁾ /kitsede ⁽¹⁾ sperma on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning lähetatud seemendusjaamast ⁽²⁾ ,	
	II.1.1	mille pädev asutus on heaks kiitnud ja registrisse sisestanud;	
	II.1.2	mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]	
	⁽¹⁾ [II.1	I osas kirjeldatud lammaste ⁽¹⁾ /kitsede ⁽¹⁾ sperma on kogutud, töödeldud ja säilitatud ning lähetatud ettevõttest, kus doonorloomi peetakse, nagu on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 13, ning	
	II.1.1	ettevõtja sai sihtliikmesriigi pädevalt asutuselt saadetise vastuvõtmiseks eelneva nõusoleku;	
	II.1.2	veterinaararst on doonorloomad enne sperma kogumist kliiniliselt läbi vaadanud;	
	II.1.3	ettevõtja peab ettevõttes arvestust, mis sisaldab vähemalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 8 lõike 1 punktis a sätestatud teavet.]	
	⁽¹⁾ kas	[II.1.4 on kogutud loomadelt, keda on sünnist saadik peetud pidevalt ettevõttes või ettevõtetes, mis on määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punkti 1 kohaselt tunnustatud kui väikese või kontrollitud skreipi riskiga ettevõtted, välja arvatud ajavahemikul, kui neid hoiti seemendusjaamas, mis vastas selle ajavahemiku jooksul tingimustele, mis on esitatud kõnealuse jao punkti 1.3 alapunkti c alapunkti iv neljas taandes;]	
	⁽¹⁾ või	[II.1.4 on kogutud loomadelt, keda on viimased kolm aastat enne kogumist peetud pidevalt ettevõttes või ettevõtetes, mis on viimase kolme aasta jooksul enne kogumist täitnud määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punkti 1.3 alapunktides a–f esitatud nõudeid, välja arvatud ajavahemikul, kui neid hoiti seemendusjaamas, mis vastas selle ajavahemiku jooksul tingimustele, mis on esitatud kõnealuse jao punkti 1.3 alapunkti c alapunkti iv neljas taandes;]	
	⁽¹⁾ või	[II.1.4 [on kogutud loomadelt, keda on sünnist saadik peetud pidevalt liikmesriigis või selle piirkonnas, mis on määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktis 2.3 loetletud kui väikese klassikalise skreipi riskiga liikmesriik või selle piirkond;]	
⁽¹⁾ või	[II.1.4 on kogutud ARR/ARR prioonivalgu genotüübiga lammastelt;]		
II.2	I osas kirjeldatud sperma on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja see on saadud doonorloomadelt, kes		
II.2.1	sündisid ja on sünnist saadik viibinud liidus või sisenesid liitu kooskõlas liitu sisenemist käsitlevate nõuetega;		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-INTRA

II.2.2	on pärit enne punktis II.2.6 osutatud karantiini algust liikmesriigi või selle tsooni ettevõtetest või kolmanda riigi või territooriumi või selle tsooni pädeva asutuse ametliku kontrolli all olevatest ettevõtetest
II.2.2.1	mis asuvad alal, kus 10 kilomeetri raadiuses ettevõttest ei ole vähemalt 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi, ning milles vähemalt kolme kuu jooksul ei ole teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi;
	⁽¹⁾ kas [nad on suu- ja sõrataudi vastu vaktsineerimata;]
	⁽¹⁾ või [neid on vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu 12kuulise ajavahemiku jooksul enne sperma kogumise kuupäeva, kuid mitte viimase 30 päeva jooksul vahetult enne sperma kogumise kuupäeva, ning 5 %-le (vähemalt viis kõrt) igast mis tahes ajal doonorloomalt võetud spermakogusest tehakse suu- ja sõrataudi suhtes viirusisolatsiooni test, mille tulemused peavad olema negatiivsed;]
II.2.2.2	milles ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>B. melitensis</i> 'e või <i>B. suis</i> 'i nakkust, ning neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;
⁽¹⁾⁽³⁾ [II.2.2.3	milles ei ole viimase 42 päeva jooksul teadaolevalt esinenud <i>Mycobacterium tuberculosis</i> 'e kompleksi (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust;]
⁽¹⁾⁽⁴⁾ [II.2.2.3	milles tehti <i>Mycobacterium tuberculosis</i> 'e kompleksi (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse seiret selliste kitsede suhtes, keda on ettevõttes peetud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 15 lõikele 3 vähemalt viimase 12 kuu jooksul, ning sel ajavahemikul ettevõttes peetavate kitsede teadaoleva nakatumise korral <i>Mycobacterium tuberculosis</i> 'e kompleksi (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkusega on võetud meetmed vastavalt kõnealuse delegeeritud määruse II lisa 1. osa punktile 3;]
II.2.2.4	on pärit ettevõttest, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning
	⁽¹⁾ kas [kus ei ole viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud surrat.]
	⁽¹⁾ või [kus viimase kahe aasta jooksul on teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud
	– nakatunud loomad eemaldati ettevõttest ning
	– ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused;]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.2.5 kus ei ole viimase 12 kuu jooksul teadaolevalt esinenud jäärade epididümiiti (<i>Brucella ovis</i>);]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.2.2.6 kus neile on 60 päeva jooksul enne punktis II.2.6 osutatud karantiiniruumis viibimist tehtud negatiivsed tulemused andnud seroloogiline uuring jäärade epididümiidi (<i>Brucella ovis</i>) tuvastamiseks või mis tahes muu dokumenteeritult samaväärse tundlikkuse ja spetsiifilisusega uuring jäärade epididümiidi (<i>Brucella ovis</i>) tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 3. osa I peatüki punkti 1 alapunkti b nõuete kohaselt;]</p>
II.2.3	kellel ei esinenud seemendusjaama vastuvõtmise päeval ega sperma kogumise päeval nakkushaiguste sümptomeid ega kliinilisi tunnuseid;
II.2.4	kes on individuaalselt identifitseeritud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 45 lõikele 2 või 4 või artikli 46 lõikele 1;
II.2.5	kes vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma esimese kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul:
II.2.5.1	on peetud ettevõtetes, mis ei asu suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, väikemäletsejate katku viiruse nakkuse, lammaste rõugete ja kitsede rõugete või kitsede nakkava pleuropneumoonia või lammaste ja kitsede puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi tõttu kehtestatud piirangutsöonis;
II.2.5.2	keda on peetud ettevõttes, milles teadaolevalt ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>B. melitensis</i> 'e või <i>B. suis</i> 'i nakkust, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> kompleksi (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust, marutaudi viiruse nakkust, põrnatõbe, surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), epizootilise hemorraagia viiruse nakkust, lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust, ning lammaste ja koos lammastega peetavate kitsede puhul jäärade epididümiiti (<i>Brucella ovis</i>);
II.2.5.3	kes ei ole kokku puutunud loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.2.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsöonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.2.5.2 osutatud tingimustele;
II.2.5.4	keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks;
II.2.6	kes on läbinud vähemalt 28päevase karantiini karantiiniruumis, milles viibisid üksnes teised vähemalt samaväärse tervisliku seisundiga sõralised, ning mis kõnealuste loomade seemendusjaama vastuvõtmise päeval vastas järgmistele tingimustele:
II.2.6.1	see ei asunud punktis II.2.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsöonis;
II.2.6.2	vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul ei esinenud selles teadaolevalt ühtegi punktis II.2.5.2 osutatud taudi;
II.2.6.3	see asus alal, kus 10 kilomeetri raadiuses karantiiniruumist ei olnud vähemalt 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi;

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-INTRA

	II.2.6.4	selles ei olnud vähemalt kolme kuu jooksul enne loomade seemendusjaama vastuvõtmise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi suu- ja sõrataudi puhangut;
II.2.7		keda on peetud seemendusjaamas
	II.2.7.1	mis ei asunud punktis II.2.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;
	II.2.7.2	milles vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ei esinenud teadaolevalt ühtegi punktis II.2.5.2 osutatud taudi, ning ⁽¹⁾⁽³⁾ [vähemalt 30 päeva pärast kogumise kuupäeva;] ⁽¹⁾⁽⁴⁾ [kuni spermasaadetise teise liikmesriiki lähetamise kuupäevani;]
	II.2.7.3	mis asub alal, kus 10 kilomeetri raadiuses seemendusjaamast ei ole vähemalt 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; ning ⁽¹⁾⁽³⁾ [milles suu- ja sõrataudi ei ole esinenud vähemalt kolm kuud enne sperma kogumise kuupäeva ja 30 päeva pärast sperma kogumise kuupäeva;] ⁽¹⁾⁽⁴⁾ [milles suu- ja sõrataudi ei ole esinenud vähemalt kolm kuud enne sperma kogumise kuupäeva ja kuni spermasaadetise teise liikmesriiki lähetamise kuupäevani ning doonorloomi on peetud selles seemendusjaamas vähemalt 30 päeva järjest vahetult enne sperma kogumise kuupäeva;]
II.2.8		mis lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1-24) nakkuse puhul vastab vähemalt ühele järgmistest tingimustest:
^{(1)kas}	[II.2.8.1	[neid on vähemalt 60 päeva enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal peetud liikmesriigis või selle tsoonis, mis on vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse nakkusest (serotüübid 1–24), kui sihtrühma kuuluvast loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit;]
^{(1)ja/või}	[II.2.8.2	neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal taudivabal hooajal sellise liikmesriigi või selle tsooni hooajati taudivabas tsoonis, millel on olemas lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse heakskiidetud likvideerimisprogramm;]
^{(1)ja/või}	[II.2.8.3	[neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal taudivabal hooajal sellise liikmesriigi või selle tsooni hooajati taudivabas tsoonis, kui spermasaadetise päritolukoha pädev asutus on saanud sihtliikmesriigi pädevalt asutuselt eelneva kirjaliku nõusoleku selle hooajati taudivaba tsooni kehtestamise tingimustega ja spermasaadetise vastuvõtmiseks;]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾ja/või [II.2.8.4 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal siirutajate eest kaitstud ettevõttes;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.2.8.5 neile on tehtud 28–60 päeva pärast sperma iga kogumist lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, ja saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.2.8.6 neile on tehtud tauditekitaja tuvastamise uuring lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse tuvastamiseks, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis on tehtud vereproovidega, mis on võetud sperma kogumise alguses ja viimasel kogumisel ning sperma kogumise jooksul viirusisolatsiooni testi korral vähemalt iga seitsme päeva järel või polümeraasi ahelreaktsiooni uuringu korral vähemalt iga 28 päeva järel;]</p> <p>II.2.9 mis epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse puhul vastab vähemalt ühele järgmistest tingimustest:</p> <p>⁽¹⁾kas [II.2.9.1 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja selle ajal liikmesriigis või selle tsoonis, kus 150 km raadiuses asjaomase ettevõtte ei ole vähemalt kahel eelnenud aastal teadaolevalt esinenud epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkust;</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.2.9.2 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal siirutajate eest kaitstud ettevõttes;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.2.9.3 neid on peetud liikmesriigis, kus ametlikel andmetel esineb järgmiseid epizootilise hemorraagia viiruse serotüüpe: ning ametlikus laboris on neile tehtud ja kõigil juhtudel negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud:</p> <p>⁽¹⁾kas [II.2.9.3.1 kogumisperioodi jooksul vähemalt iga 60 päeva järel ja 28–60 päeva järel alates sperma viimase kogumise kuupäevast epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, ja saadud negatiivsed tulemused;</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.2.9.3.2 tauditekitaja tuvastamise uuring epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse tuvastamiseks, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis on tehtud vereproovidega, mis on võetud sperma kogumise alguses ja viimasel kogumisel ning sperma kogumise jooksul vähemalt iga seitsme päeva järel viirusisolatsiooni testi korral või vähemalt iga 28 päeva järel polümeraasi ahelreaktsiooni uuringu korral;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.10 neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud vereproovidega, mis on võetud 30päevase ajavahemiku jooksul enne punktis II.2.6 osutatud karantiini algust, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 3. osa I peatüki punkti 1 alapunktile c:</p> <p>II.2.10.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osa punktis 1;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.2.10.2 jäärade epididümiidi (<i>Brucella ovis</i>) tuvastamiseks seroloogiline uuring või muu dokumenteeritult samaväärse tundlikkuse ja spetsiifilisusega uuring;]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.11 neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud vereproovidega, mis on võetud vähemalt 21päevase ajavahemiku jooksul pärast punktis II.2.6 osutatud karantiini algust, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 3. osa I peatüki punkti 1 alapunktile d:</p> <p>II.2.11.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osa punktis 1;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.2.11.2 jäärade epididümiidi (<i>Brucella ovis</i>) tuvastamiseks seroloogiline uuring või muu dokumenteeritult samaväärse tundlikkuse ja spetsiifilisusega uuring;]</p> <p>II.2.12 neile on seemendusjaamas vähemalt kord aastas tehtud järgmised kohustuslikud korrapärased uuringud, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 3. osa I peatüki punktile 2:</p> <p>II.2.12.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osa punktis 1;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.2.12.2 jäärade epididümiidi (<i>Brucella ovis</i>) tuvastamiseks seroloogiline uuring või muu dokumenteeritult samaväärse tundlikkuse ja spetsiifilisusega uuring.]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.2.13 [neile on 30 päeva jooksul enne sperma kogumist võetud vereproovidega tehtud negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud:</p> <p>II.2.13.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osa punktis 1;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.2.13.2 jäärade epididümiidi (<i>Brucella ovis</i>) tuvastamiseks seroloogiline uuring või muu dokumenteeritult samaväärse tundlikkuse ja spetsiifilisusega uuring;]]</p> <p>II.3 I osas kirjeldatud sperma</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.3.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 1. osa punktides 1 ja 2 esitatud loomatervisenõuetele;]</p> <p>II.3.2 on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;</p> <p>II.3.3 transporditakse konteineris, mis</p> <p>II.3.3.1 on enne seemendusjaamast lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.3.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.3.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>^{(1)/(10)}[II.4 Spermat säilitatakse antibiootikumide lisamisega järgmiselt:</p> <p>II.4.1 Ettenähtud kontsentratsiooni saavutamiseks sperma milliliitri kohta lisatakse spermale pärast lõplikku lahjendamist või kasutatud spermalahjendites sisaldub järgmine antibiootikum või antibiootikumide segu:</p> <p>^{(1)kas} [gentamüsiin (250 µg);]</p> <p>^{(1)või} [penitsilliini (500 IU) ja streptomüsiini (500 µg) segu;]</p> <p>^{(1)või} [gentamüsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg) segu;]</p> <p>^{(1)või} [linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomüsiini (500 µg) segu;]</p> <p>^{(1)või} [amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu;]</p> <p>^{(1)või} [antibiootikum või antibiootikumide segu⁽¹¹⁾....., mille bakteritsiidne aktiivsus on vähemalt samaväärne ühega järgmistest segudest:</p> <ul style="list-style-type: none"> – gentamüsiini (250 µg); – penitsilliini (500 IU) ja streptomüsiini (500 µg); – gentamüsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg) segu; – linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomüsiini (500 µg) segu; – amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu. <p>II.4.2 Vahetult pärast antibiootikumide lisamist ja enne iga võimalikku külmutamist on lahjendatud spermat hoitud temperatuuril vähemalt 5 °C vähemalt 45 minutit või dokumenteeritult samaväärseid baktereid hävitava toimega aja- ja temperatuurirežiimil.]</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress või delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 13 osutatud ettevõtte puhul spermasaadetise lähetava ettevõtte kordumatu registreerimisnumber ja aadress.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida spermasaadetise sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.26: Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>Lahter I.30: „Tüüp“: sperma. „Liik“: valida sobiv, kas „Ovis aries“ või „Capra hircus“. „Identifitseerimisnumber“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber. „Identifitseerimismärk“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetise sperma pannakse. „Kogumise/tootmise kuupäev“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv sperma koguti. Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber: märkida seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber või delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 13 osutatud ettevõtte puhul selle ettevõtte kordumatu registreerimisnumber, kus sperma koguti. „Kogus“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Ainult seemendusjaamad, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(3) Kohaldatakse lammaste suhtes.</p> <p>(4) Kohaldatakse kitsede suhtes.</p> <p>(5) Kohaldatakse seemendusjaamas kogutud sperma suhtes.</p> <p>(6) Kohaldatakse külmutatud sperma suhtes.</p> <p>(7) Kohaldatakse värske ja jahutatud sperma suhtes.</p> <p>(8) Kohaldatakse lammaste ja lammastega koos peetavate kitsede suhtes.</p> <p>(9) Kohaldatakse sellises ettevõttes kogutud sperma suhtes, kus peetakse doonorloomi, nagu on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 13.</p> <p>(10) Kohustuslik kinnitus antibiootikumide lisamise korral.</p> <p>(11) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon või antibiootikume sisaldava(te) spermalahjendi(te) kaubanimi.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

31. PEATÜKK

LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS LAMMASTE JA KITSEDE SELLESE SPERMA VARUDE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST 31. AUGUSTIT 2010 JA ENNE 21. APRILLI 2021 KOGUTUD, TÕDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „OV/CAP-SEM-B-INTRA“)

EUROOPA LIIT		INTRA	
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide	RUUTKOOD
		I.2a Kohalik viide	
		I.3 Pädev keskasutus	
		I.4 Pädev kohalik asutus	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Registreerimisnumber Aadress Riik ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/heakskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/heakskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument	I.16 Vedaja Nimi Registreerimis-/loa number Aadress Riik ISO riigikood I.17 Saatedokumendid Liik Kood Riik ISO riigikood Äridokumendi viide	
I.18 Veotingimused <input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud			
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number			

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-B-INTRA

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.			
II.1 I osas kirjeldatud sperma			
	II.1.1	on kogutud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas, ⁽¹⁾ mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja kontrollitud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki I osa punkti 1 ja I peatüki II osa punkti 1 kohaselt;	
	II.1.2	pärib doonorloomadelt, kes vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II peatüki II osa nõuetele;	
	II.1.3	on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II peatüki II osa ja III peatüki I osa nõuetele vastavatel tingimustel;	
⁽²⁾ kas	[II.1.4	on kogutud loomadelt, keda on sünnist saadik pidevalt peetud ettevõttes või ettevõtetes, millel on väike või kontrollitud klassikalise skreipi risk vastavalt määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktile 1;]	
⁽²⁾ või	[II.1.4	on kogutud loomadelt, keda on viimased kolm aastat enne kogumist peetud pidevalt ettevõttes või ettevõtetes, mis on viimase kolme aasta jooksul enne kogumist täitnud määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punkti 1.3 alapunktides a–f sätestatud nõudeid;]	
⁽²⁾ või	[II.1.4	[on kogutud loomadelt, keda on sünnist saadik pidevalt peetud liikmesriigis või liikmesriigi tsoonis, millel on väike või kontrollitud klassikalise skreipi risk vastavalt määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktile 2.2;]	
⁽²⁾ või	[II.1.4	on kogutud ARR/ARR prioonivalgu genotüübiga lammastelt;]	
	II.1.5	on saadetud laadimispunkti plommitud konteineris, mis vastab direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki I osa punktile 1.4 ja kannab lahtris I.23 osutatud numbrit.	
⁽²⁾ kas	[II.2	Spermale ei ole lisatud antibiootikume ega antibiootikumide segu.]	
⁽²⁾ või	[II.2	Spermale on lisatud järgmine antibiootikum või antibiootikumide kombinatsioon, nii et kontsentratsioon sperma lõplahjenduses ei oleks väiksem kui ⁽³⁾ : ]	
Märkused			
Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.			
I osa			
Lahter I.11: <i>lähtekohaks</i> märgitakse seemendusjaam, kust sperma pärineb.			
Lahter I.12: <i>sihtkohaks</i> märgitakse seemendusjaam, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte, loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses või ettevõtte, kuhu sperma on lähetatud.			
Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.			
Lahter I.30: <i>identifitseerimisnumber</i> peab olema looma ametlik identifitseerimistunnus. Kogumise kuupäev esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa. <i>Seemendusjaama heakskiidunumber</i> vastab sellise lahtris I.11 märgitud seemendusjaama heakskiidunumbrile, kus sperma koguti.			
II osa			
⁽¹⁾ Ainult need seemendusjaamad, mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud direktiivi 92/65/EMÜ artikli 11 lõike 4 kohaselt.			
⁽²⁾ Mittevajalik kustutada.			
⁽³⁾ Sisestada nimetused ja kontsentratsioonid.			

II osa. Sertifitseerimine

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-B-INTRA

Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

32. PEATÜKK

LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS LAMMASTE JA KITSEDE SELLESE SPERMA VARUDE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON ENNE 1. SEPTEMBRIT 2010 KOGUTUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „OV/CAP-SEM-C-INTRA“)

EUROOPA LIIT		INTRA			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik		Registreerimisnumber ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik		ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond		Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood	
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood	
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-C-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud sperma vastab järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas,⁽¹⁾ mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja kontrollitud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki I osa ja I peatüki II osa kohaselt;</p> <p>II.2 pärineb doonorloomadelt, kes vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II peatüki II osale;</p> <p>II.3 on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II peatüki II osa ja III peatüki nõuetele vastavatel tingimustel;</p> <p>^{(2)kas} [II.4 vastab määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki I osas sätestatud nõuetele, mida kohaldatakse alates 31. augustist 2010;]</p> <p>^{(2)või} [II.4 vastab määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki I osas sätestatud nõuetele, mida kohaldatakse alates 31. augustist 2010, ning on ette nähtud liikmesriigile, kus osaliselt või kogu territooriumi ulatuses kehtivad määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki I osa punktis b või c esitatud sätted, mida kohaldatakse alates 31. augustist 2010, ning doonorloomad vastavad skreipi osas kõnealuses punktis osutatud programmidega ette nähtud tagatistele ja sihtkohaks oleva liikmesriigi nõutud tagatistele⁽³⁾.]</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollil artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollil 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse seemendusjaam, kust sperma pärineb.</p> <p>Lahter I.12: sihtkohaks märgitakse seemendusjaam, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte, loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses või ettevõtte, kuhu sperma on lähetatud.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.30: identifitseerimisnumber peab olema looma ametlik identifitseerimistunnus.</p> <p>Kogumise kuupäev esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.</p> <p>Seemendusjaama heakskiidunumber vastab sellise lahtris I.11 märgitud seemendusjaama heakskiidunumbrile, kus sperma koguti.</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-C-INTRA

	II osa (1) Ainult need seemendusjaamad, mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ artikli 11 lõike 4 kohaselt. (2) Mittevajalik kustutada. (3) Lisatagatised, mis on sätestatud määruse (EÜ) nr 546/2006 (ELT L 94, 1.4.2006, lk 28) artiklis 2.
	Veterinaarjärelevalve ametnik
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

33. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS LAMMASTE JA KITSEDE SELLISTE
 OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE
 VAHEL, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 KOGUTUD VÕI TOODETUD,
 TÖÖDEL DUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD
 MÄÄRUSE (EL) 2020/686 NÕUETE KOHA SELT NING LÄHETATUD OOTSÜÜDID
 JA EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNU D EMBRÜOKOGUMIS- VÕI -
 TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>²Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>⁽¹⁾[II.1 I osas kirjeldatud lammaste⁽¹⁾/kitsede⁽¹⁾ <i>in vivo</i> saadud embrüod on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetatud embrüokogumisrühma⁽²⁾ poolt,</p> <p>II.1.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud ja registrisse sisestanud;</p> <p>II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1 I osas kirjeldatud lammaste⁽¹⁾/kitsede⁽¹⁾ ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetatud embrüootootmisrühma⁽²⁾ poolt,</p> <p>II.1.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud ja registrisse sisestanud;</p> <p>II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. ja 3. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 Saadetises sisalduvad lammaste või kitsede embrüod, mis vastavad klassikalise skreipi osas järgmistele tingimustele:</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [need on kogutud loomadelt, keda on sünnist saadik peetud pidevalt ettevõttes või ettevõtetes, mis on määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punkti 1 kohaselt tunnustatud kui väikese või kontrollitud skreipi riskiga ettevõtte, välja arvatud ajavahemikul, kui neid hoiti seemendusjaamas, mis vastas selle ajavahemiku jooksul tingimustele, mis on esitatud kõnealuse jao punkti 1.3 alapunkti c alapunkti iv neljas taandes;]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [need on kogutud loomadelt, keda on viimased kolm aastat enne kogumist peetud pidevalt ettevõttes või ettevõtetes, mis on viimase kolme aasta jooksul enne kogumist täitnud määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punkti 1.3 alapunktides a–f esitatud nõudeid, välja arvatud ajavahemikul, kui neid hoiti seemendusjaamas, mis vastas selle ajavahemiku jooksul tingimustele, mis on esitatud kõnealuse jao punkti 1.3 alapunkti c alapunkti iv neljas taandes;]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [need on kogutud loomadelt, keda on sünnist saadik peetud pidevalt liikmesriigis või selle piirkonnas, mis on määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktis 2.3 loetletud kui väikese klassikalise skreipi riskiga liikmesriik või selle piirkond;]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [need on kogutud lammastelt, kes on</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽¹⁾<i>kas</i> [on ARR/ARR prioonvalgu genotüübiga:]</p> <p style="padding-left: 40px;">⁽¹⁾<i>või</i> [vähemalt ühe ARR-alleeliga;]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.3 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja need on saadud doonorloomadelt, kes</p> <p>II.3.1 sündisid ja on sünnist saadik viibinud liidus või sisenesid liitu kooskõlas liitu sisenemist käsitlevate nõuetega;</p> <p>II.3.2 kes on pärit liikmesriigi või selle tsooni ettevõtetest või kolmanda riigi või territooriumi või selle tsooni pädeva asutuse ametliku kontrolli all olevatest ettevõtetest</p> <p>II.3.2.1 milles ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust, ning neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾II.3.2.2 milles ei ole viimase 42 päeva jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ teadaolevalt esinenud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾II.3.2.2 milles tehti <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse seiret selliste kitsede suhtes, keda on ettevõttes peetud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 15 lõikele 3 vähemalt viimase 12 kuu jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾, ning sel ajavahemikul ettevõttes peetavate kitsede teadaoleva nakatumise korral <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkusega on võetud meetmed vastavalt kõnealuse delegeeritud määruse II lisa 1. osa punktile 3;]</p> <p>II.3.2.3 milles 30 päeva jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ ei ole teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning</p> <p>⁽¹⁾kas [milles kahe aasta jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ ei ole teadaolevalt esinenud surrat;]</p> <p>⁽¹⁾või [ettevõtetes on viimase kahe aasta jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ esinenud teadaolevalt surrat ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud kuni</p> <ul style="list-style-type: none"> – nakatunud loomad eemaldati ettevõtetest ning – ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused;] <p>II.3.3 kelle peab olema läbi vaadanud rühma veterinaararst või rühma liige ja peab olema kinnitatud, et ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ päeval ei esinenud neil loomade nakkushaiguste sümptomeid või kliinilisi tunnuseid;</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.3.4 kes on individuaalselt identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 45 lõikele 2 või 4 või artikli 46 lõikele 1 või 3;</p> <p>II.3.5 keda vähemalt 30 päeva jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ esimese kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul</p> <p>II.3.5.1 on peetud ettevõtetes, mis ei asu suu- ja sõrtaudi, veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, väikemäletsejate katku viiruse nakkuse, lammaste rõugete ja kitsede rõugete või kitsede nakkava pleuropneumoonia või lammaste ja kitsede puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.3.5.2 keda on peetud ettevõttes, milles teadaolevalt ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust, marutaudi viiruse nakkust, põrnatõbe, surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), epizootilise hemorraagia viiruse nakkust, lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust, ning lammaste ja koos lammastega peetavate kitsede puhul jäärade epididümiiti (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>II.3.5.3 kes ei ole kokku puutunud loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.3.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.3.5.2 osutatud tingimustele;</p> <p>II.3.5.4 keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks;</p> <p>II.3.6 kes vastavad suu- ja sõrtaudi osas järgmistele tingimustele</p> <p>II.3.6.1 nad on pärit ettevõtetest,</p> <ul style="list-style-type: none"> – mis asuvad alal, kus 10 kilomeetri raadiuses ettevõtetest ei ole vähemalt 30 päeva jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva teadaolevalt esinenud suu- ja sõrtaudi; – milles ei ole vähemalt kolme kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva teadaolevalt esinenud suu- ja sõrtaudi; <p>⁽¹⁾kas [II.3.6.2 [nad on suu- ja sõrtaudi vastu vaktsineerimata;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾või [II.3.6.2. nad on 12 kuu jooksul vahetult enne embrüote kogumise või tootmise kuupäeva suu- ja sõrtaudi vastu vaktsineeritud ning</p> <p>II.3.6.2.1 neid ei ole vähemalt 30 päeva jooksul vahetult enne embrüote kogumise kuupäeva vaktsineeritud suu- ja sõrtaudi vastu;</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

		II.3.6.2.2	viljastamiseks kasutatud sperma koguti isaselt doonorilt, kes vastab punkti 1 alapunktis b sätestatud tingimustele või sperma vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 5. osa I peatüki punktis 2 esitatud tingimustele;
		II.3.6.2.3	embrüoid on enne külmutamist pestud trüpsiiniga IETSi käsiraamatu ⁽⁶⁾ soovitude kohaselt;
		II.3.6.2.4	embrüoid on säilitatud sügavkülmutatult vähemalt 30 päeva jooksul pärast kogumise kuupäeva ja doonorloomal ei ole selle aja jooksul ilmnunud suu- ja sõrataudi kliinilisi tunnuseid;]
	II.3.7		mis lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse puhul vastab vähemalt ühele järgmistest tingimustest:
	⁽¹⁾ kas	[II.3.7.1	[neid on vähemalt 60 päeva enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ja kogumise ajal peetud liikmesriigis või selle tsoonis, mis on vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest, kui sihtrühma kuulvas loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.3.7.2	neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ja kogumise ajal taudivabal hooajal sellise liikmesriigi või selle tsooni hooajati taudivabas tsoonis, millel on olemas lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse heakskiidetud likvideerimisprogramm;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.3.7.3	[neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ja kogumise ajal taudivabal hooajal sellise liikmesriigi või selle tsooni hooajati taudivabas tsoonis, kui ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ saadetise päritolukoha pädev asutus on saanud sihtliikmesriigi pädevalt asutuselt eelneva kirjaliku nõusoleku selle hooajati taudivaba tsooni kehtestamise tingimustega ja ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ saadetise vastuvõtmiseks;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.3.7.4	neid on peetud siirutajate eest kaitstud ettevõttes vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ja selle ajal;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.3.7.5	neile on tehtud 28–60 päeva pärast ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ iga kogumist lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, ja saadud negatiivsed tulemused;]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	⁽¹⁾ ja/või	[II.3.7.6	neile on tehtud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse tuvastamiseks uuring, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis on tehtud ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumise päeval võetud vereprooviga;]
II.3.8			mis epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse puhul vastab vähemalt ühele järgmistest tingimustest:
	⁽¹⁾ kas	[II.3.8.1	neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ja kogumise ajal liikmesriigis või selle tsoonis, kus 150 km raadiuses asjaomasest ettevõttest ei ole vähemalt kahel eelnenud aastal teadaolevalt esinenud epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkust;
	⁽¹⁾ ja/või	[II.3.8.2	neid on peetud siirutajate eest kaitstud ettevõttes vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ja selle ajal;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.3.8.3	neid on peetud liikmesriigis või selle tsoonis, kus ametlikel andmetel esineb järgmisi epizootilise hemorraagia viiruse serotüüpe: ning ametlikus laboris on neile tehtud ja kõigil juhtudel negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud:
	⁽¹⁾ kas	[II.3.8.3.1	epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, mis on tehtud 28–60 päeva pärast ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumise kuupäeva võetud vereprooviga;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.3.8.3.2	epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse tauditekitaja tuvastamise uuring, mis on tehtud ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumise päeval võetud vereprooviga.]]
II.4			I osas kirjeldatud ootsüüdid ⁽¹⁾ /embrüod(1)
II.4.1			on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 2. osas ⁽¹⁾ / 3. osas ⁽¹⁾ / 4. osas ⁽¹⁾ / 5. osas ⁽¹⁾ ja 6. osas esitatud loomatervisenõuetele;
II.4.2			on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;
II.4.3			transporditakse konteineris, mis
		II.4.3.1	on enne embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt lähetamist plommitud ja nummerdatud rühma veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;
		II.4.3.2	on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;
	⁽¹⁾	[II.4.3.3	on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.4 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.4.5 on transporditud konteineris, milles need on üksikest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.5 I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on saadud kunstliku seemendamise tulemusena, kasutades spermat, mis saadi seemendusjaamast, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, mille on kogumise, töötlemise ja/või säilitamise jaoks heaks kiitnud sellise liikmesriigi pädev asutus või sellise kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni pädev asutus, mis on looteletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas.</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.6 Kogumiseks, töötlemiseks, pesemiseks ja säilitamiseks ettenähtud söötmetele lisatakse järgmisi antibiootikume⁽¹⁾:]</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokoll artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokoll 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust ootsüütide või embrüote saadeti lähetati.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida ootsüütide või embrüote saadeti sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.26: Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Liik</i>“: valida sobiv, kas „<i>Ovis aries</i>“ või „<i>Capra hircus</i>“.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduvad ootsüüdid või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduvad ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p><i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p>	
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

II osa	
<p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Ainult embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(3) Kohaldatakse lammaste suhtes.</p> <p>(4) Kohaldatakse kitsede suhtes.</p> <p>(5) Valik on võimalik ainult <i>in vivo</i> saadud embrüote saadetise puhul.</p> <p>(6) Rahvusvahelise embrüosiirdamise ühingu käsiraamat „A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures“, avaldanud rahvusvaheline embrüosiirdamise ühing, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(7) Kohaldatakse külmutatud ootsüütide või embrüote⁽⁸⁾ suhtes. Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse lammaste või kitsede ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p> <p>(9) Ei kohaldata ootsüütide suhtes.</p> <p>(10) Kohustuslik kinnitus antibiootikumide lisamise korral.</p> <p>(11) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon.</p>	
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

34. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS LAMMASTE JA KITSEDE SELLISTE
OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE VARUDE SAADETISTE LIIKUMISEKS
LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST 31. AUGUSTIT 2010 JA ENNE 21.
APRILLI 2021 KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÕODELDUD JA SÄILITATUD
NÕUKOGU DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE KOHASILT NING PÄRAST 20.
APRILLI 2021 LÄHETATUD OOTSÜÜDID VÕI EMBRÜOD KOGUNUD VÕI
TOOTNUD EMBRÜOKOGUMIS- VÕI -TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS
„OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA

II Tervishoiualane teave		II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide	
II osa. Sertifitseerimine		Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.				
	⁽¹⁾ kas	II.1	I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod ⁽¹⁾ / <i>in vivo</i> saadud munarakud ⁽¹⁾ on kogutud, töödeldud ja säilitatud embrüokogumisrühma ⁽²⁾ poolt, mis on heaks kiidetud ja kontrollitud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki III osa punkti 1 kohaselt;]			
	⁽¹⁾ või	II.1	I osas kirjeldatud <i>in vitro</i> toodetud embrüod ⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod ⁽¹⁾ on toodetud, töödeldud ja säilitatud embrüotootmisrühma ⁽²⁾ poolt, mis on heaks kiidetud ja kontrollitud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki III osa punktide 1 ja 2 kohaselt;]			
	⁽¹⁾ kas	II.2	I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktis 1 esitatud nõuetele;]			
	⁽¹⁾ või	II.2	I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud munarakud vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktis 2 esitatud nõuetele;]			
	⁽¹⁾ või	II.2	I lisa kirjeldatud <i>in vitro</i> toodetud embrüod vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktis 3 esitatud nõuetele;]			
	⁽¹⁾ või	II.2	I lisa kirjeldatud mikromanipuleeritud embrüod vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktile 4;]			
		II.3	Saadetises sisalduvad lammaste või kitsede embrüod, mis vastavad klassikalise skreipi osas järgmistele tingimustele:			
	⁽¹⁾ kas		[need on kogutud loomadelt, keda on sünnist saadik pidevalt peetud ettevõttes või ettevõtetes, millel on väike või kontrollitud klassikalise skreipi risk vastavalt määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktile 1;]			
	⁽¹⁾ või		[need on kogutud loomadelt, keda on viimased kolm aastat enne kogumist peetud pidevalt ettevõttes või ettevõtetes, mis on viimase kolme aasta jooksul enne kogumist täitnud määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punkti 1.3 alapunktides a–f sätestatud nõudeid;]			
	⁽¹⁾ või		[need on kogutud loomadelt, keda on sünnist saadik pidevalt peetud liikmesriigis või liikmesriigi tsoonis, millel on väike klassikalise skreipi risk vastavalt määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punkti 2.2 esimesele lõigule;]			
	⁽¹⁾ või		[need on kogutud lammastelt, kes on			
		⁽¹⁾ kas	[on ARR/ARR prioonivalgu genotüübiga;]			
	⁽¹⁾ või	[vähemalt ühe ARR-alleeliga lambad ja need on kogutud pärast 1. jaanuari 2015;]				
	II.4	I osas kirjeldatud munarakud ja embrüod on pärit emastelt doonorlammastelt ⁽¹⁾ /kitsedelt ⁽¹⁾ , kes vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa IV peatüki punktis 3 sätestatud nõuetele;				

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA

<p>⁽¹⁾<i>kas</i> [II.5 I osas kirjeldatud embrüod on saadud doonorloomade kunstlikul viljastamisel spermaga, mis on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud vastavalt nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I, II ja III peatüki I osadele;]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [II.5 I osas kirjeldatud embrüod on saadud selliste munarakkude <i>in vitro</i> viljastamisel, mis vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punkti 2 nõuetele, spermaga, mis on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud vastavalt nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I, II ja III peatüki I osadele;]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [II.5 munarakud ei ole lammaste või kitsede spermaga kokku puutunud;]</p> <p>II.6 I osas kirjeldatud munarakud ja embrüod on saadetud laadimispunkti plommitud konteineris, mis vastab direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktile 6 ja kannab lahtris I.19 osutatud numbrit.</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse embrüokogumis- või -tootmisrühm, kes embrüod kogus/tootis.</p> <p>Lahter I.12: sihtkohaks märgitakse embrüokogumisrühm, embrüotootmisrühm, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte, loomse paljundusmaterjali säilituskeskus või ettevõtte, kuhu munarakud/embrüod on lähetatud.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada: kas <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>Identifitseerimisnumber peab olema looma ametlik identifitseerimistunnus.</p> <p>Kogumise kuupäev esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.</p> <p>Rühma heakskiidunumber peab vastama selle embrüokogumis- või -tootmisrühma numbrile, kes munarakud/embrüod on kogunud/tootnud.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(2) Ainult need embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud direktiivi 92/65/EMÜ artikli 11 lõike 4 kohaselt.</p>	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega) Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel Allkiri</p>
--	--

35. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS LAMMASTE JA KITSEDE SELLISTE
OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE VARUDE SAADETISTE LIIKUMISEKS
LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON ENNE 1. SEPTEMBRIT 2010 KOGUTUD VÕI
TOODETUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU DIREKTIIVI 92/65/EMÜ
NÕUETE KOHASILT NING NEED ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD
OOTSÜÜDID VÕI EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD EMBRÜOKOGUMIS-
VÕI -TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud		
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik		ISO riigikood			
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht		Piiripunkti kood			
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud munarakud/embrüod⁽¹⁾</p> <p>II.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt;</p> <p>II.2 pärinevad doonorlammastelt/-kitsedelt⁽¹⁾, kes vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa IV peatüki nõuetele;</p> <p>II.3 on embrüod, mis vastavad klassikalise skreipi osas järgmistele tingimustele:</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [II.3.1. need vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki ja määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki I osa nõuetele, mida kohaldatakse alates 31. augustist 2010;]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [II.3.1. need vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatükis ja määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki I osas sätestatud nõuetele, mida kohaldatakse alates 31. augustist 2010, ning on ette nähtud liikmesriigile, kus osaliselt või kogu territooriumi ulatuses kehtivad määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki I osa punktis b või c esitatud sätted, mida kohaldatakse alates 31. augustist 2010, ning doonorloomad vastavad skreipi osas kõnealuses punktis osutatud programmidega ette nähtud tagatistele ja sihtkohaks oleva liikmesriigi nõutud tagatistele⁽²⁾];</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i>[II.3.2 nende viljastamiseks kasutatud sperma vastab direktiivi 92/65/EMÜ ja määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki I osa nõuetele, mida kohaldatakse alates 31. augustist 2010;]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i>[II.3.2 nende viljastamiseks kasutatud sperma vastab direktiivi 92/65/EMÜ ja määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki I osa nõuetele, mida kohaldatakse alates 31. augustist 2010, ning on ette nähtud liikmesriigile, kus osaliselt või kogu territooriumi ulatuses kehtivad määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki I osa punktis b või c esitatud sätted, mida kohaldatakse alates 31. augustist 2010, ning doonorloomad vastavad skreipi osas kõnealuses punktis osutatud programmidega ette nähtud tagatistele ja sihtkohaks oleva liikmesriigi nõutud tagatistele⁽²⁾.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse embrüokogumisrühm, kes munarakud/embrüod kogus.</p> <p>Lahter I.12: sihtkohaks märgitakse embrüokogumisrühm, embrüootootmisrühm, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõte, loomse paljundusmaterjali säilituskeskus või ettevõtte, kuhu munarakud/embrüod on lähetatud.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA

	<p>Lahter I.30: „Tüüp“: täpsustada: kas <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>Identifitseerimisnumber peab olema looma ametlik identifitseerimistunnus.</p> <p>Kogumise kuupäev esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.</p> <p>Rühma heakskiidunumber peab vastama lahtris I.11 märgitud embrüokogumisrühmale, kes munarakud/embrüod on kogunud.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(2) Lisatagatised, mis on sätestatud määruse (EÜ) nr 546/2006 (ELT L 94, 1.4.2006, lk 28) artiklis 2.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

36. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIIKUMISEKS
LIHKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI TÖÖTLEMISETTEVÖTTEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüüdid ja embrüod;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud

(„NÄIDIS OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA“)

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja	I.2 IMSOCi viide	RUUTKOOD	
	Nimi	I.2a Kohalik viide		
	Aadress	I.3 Pädev keskasutus		
	Riik ISO riigikood	I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Saaja	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja	Registreerimisnumber	
	Nimi	Nimi	Aadress	
	Aadress	Riik	ISO riigikood	
	Riik ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht	Registreerimisnumber/heakskiidunumber	I.12 Sihtkoht	Registreerimisnumber/heakskiidunumber
	Nimi	Aadress	Nimi	Aadress
	Aadress	Riik ISO riigikood	Riik	ISO riigikood
Riik ISO riigikood				
I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
I.15 Transpordivahend	<input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk	I.16 Vedaja	Registreerimis-/loa number	
<input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk	Aadress	Nimi	ISO riigikood	
Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu	Riik	Aadress	ISO riigikood	
Dokument		I.17 Saatedokumendid	Kood	
		Liik	ISO riigikood	
		Riik	ISO riigikood	
		Äridokumendi viide		

I.18	Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud			
I.19	Konteineri number / plommi number						
	Konteineri number	Plommi number					
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks						
<input type="checkbox"/>	Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal			
<input type="checkbox"/>	Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus			
<input type="checkbox"/>	Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte			
<input type="checkbox"/>	Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus			
<input type="checkbox"/>	Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu			
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu						
	Kolmas riik	ISO riigikood					
	Väljumise koht	Piiripunkti kood					
	Sisenemise koht	Piiripunkti kood					
I.22	<input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)	I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks					
	Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood			
	Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood			
	Liikmesriik	ISO riigikood					
I.24	Eeldatav teoleleku aeg	I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei					
I.26	Pakkeüksusi kokku	I.27 Üldkogus					
I.28	Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)	I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala					
I.30	Saadetise kirjeldus						
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
	Päritolupiirkond	Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
	Tapamaja	Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte,⁽¹⁾ milles sperma⁽²⁾ / ootsüüdid⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽²⁾ on töödeldud ja säilitatud,</p> <p>II.1.1 on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja registrisse sisestatud;</p> <p>II.1.2 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 4. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽²⁾ / ootsüüdid⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks, ning</p> <p>^{(2)kas} [II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses⁽²⁾⁽³⁾, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾, ning on viidud lahtris I.11 märgitud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, järgides loomatervise sertifikaatide väljaandmise nõudeid, mis on vähemalt sama ranged, kui on esitatud</p> <p>^{(2)kas} [näidises OV/CAP-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises OV/CAP-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises OV/CAP-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾];]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses⁽²⁾⁽³⁾, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾, ning on viidud lahtris I.11 märgitud teises liikmesriigis asuvasse loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, ning lisatud on sertifikaat (sertifikaadid) vastavalt</p> <p>^{(2)kas} [näidisele OV/CAP-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele OV/CAP-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele OV/CAP-SEM-C-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾];</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>^{(2)ja/või} [näidisele OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses⁽²⁾⁽³⁾, mis asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 X lisas, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾, ning toodi liitu lisatud sertifikaadiga (sertifikaatidega) vastavalt</p> <p>^{(2)kas} [näidisele OV/CAP-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele OV/CAP-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>II.2.2 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.2.3 on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 ja/või komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;</p> <p>II.2.4 transporditakse konteineris, mis</p> <p>II.2.4.1 on enne loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.2.4.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.6 on transporditud konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lähetati. Ainult loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida sperma, ootsüütide ja/või embrüote saadeti sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetudokumentid</i>“: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahter I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.26: Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Liik</i>“: märkida vajaduse korral kas „<i>Ovis aries</i>“ või „<i>Capra hircus</i>“.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>II osa</p> <p>(1) Ainult loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtted, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ainult loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(4) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumendid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahtris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(5) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(6) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse lammaste ja/või kitsede spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>
	<p>Veterinaarjärevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega) Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel Allkiri</p>

37. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIIKUMISEKS
LIHKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SÄILITUSKESKUSEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüüdid ja embrüod;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud

(„NÄIDIS OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA“)

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja	I.2 IMSOCi viide	RUUTKOOD	
	Nimi	I.2a Kohalik viide		
	Aadress	I.3 Pädev keskasutus		
	Riik	I.4 Pädev kohalik asutus		
	ISO riigikood			
	I.5 Saaja	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja		
	Nimi	Nimi	Registreerimisnumber	
	Aadress	Aadress		
	Riik	Riik	ISO riigikood	
	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht		I.12 Sihtkoht	
Nimi	Registreerimisnumber/heakskiidunumber	Nimi	Registreerimisnumber/heakskiidunumber	
Aadress		Aadress		
Riik	ISO riigikood	Riik	ISO riigikood	
I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
I.15 Transpordivahend		I.16 Vedaja		
<input type="checkbox"/> Laev	<input type="checkbox"/> Õhusõiduk	Nimi	Registreerimis-/loa number	
<input type="checkbox"/> Raudteetransport	<input type="checkbox"/> Maanteesõiduk	Aadress		
Identifitseerimistunnused	<input type="checkbox"/> Muu	Riik	ISO riigikood	
Dokument		I.17 Saatedokumendid		
		Liik	Kood	
		Riik	ISO riigikood	
		Äridokumendi viide		

I.18	Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud			
I.19	Konteineri number / plommi number						
	Konteineri number	Plommi number					
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks						
<input type="checkbox"/>	Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal			
<input type="checkbox"/>	Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus			
<input type="checkbox"/>	Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte			
<input type="checkbox"/>	Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus			
<input type="checkbox"/>	Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu			
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu						
	Kolmas riik	ISO riigikood					
	Väljumise koht	Piiripunkti kood					
	Sisenemise koht	Piiripunkti kood					
I.22	<input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)	I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks					
	Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood			
	Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood			
	Liikmesriik	ISO riigikood					
I.24	Eeldatav teeloleku aeg	I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei					
I.26	Pakkeüksusi kokku	I.27 Üldkogus					
I.28	Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)	I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala					
I.30	Saadetise kirjeldus						
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
	Päritolupiirkond	Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
	Tapamaja	Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.			
II.1	Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskus, ⁽¹⁾ milles sperma ⁽²⁾ / ootsüüdid ⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod ⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod ⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod ⁽²⁾ on säilitatud,		
II.1.1	on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja registrisse sisestatud;		
II.1.2	mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 5. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]		
II.2	I osas kirjeldatud sperma ⁽²⁾ / ootsüüdid ⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod ⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod ⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod ⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks, ning		
⁽²⁾ kas	[II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumirühmas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootmisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses ⁽²⁾⁽³⁾ , mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas ⁽²⁾ / 2. osas ⁽²⁾ / 3. osas ⁽²⁾ / 4. osas ⁽²⁾ / 5. osas ⁽²⁾ , ning on viidud lahtris I.11 märgitud loomse paljundusmaterjali säilituskeskusesse, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, järgides loomatervise sertifikaatide väljaandmise nõudeid, mis on vähemalt sama ranged, kui on esitatud		
⁽²⁾ kas	[näidises OV/CAP-SEM-A-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises OV/CAP-SEM-B-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises OV/CAP-SEM-C-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises, mis on esitatud komisjoni otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ III lisa A osas;]		
⁽²⁾ ja/või	[näidises, mis on esitatud otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ III lisa B osas;]		
⁽²⁾ ja/või	[näidises, mis on esitatud komisjoni otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ III lisa C jaos;]		
⁽²⁾ ja/või	[näidises, mis on esitatud komisjoni otsuses 95/388/EÜ ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA ⁽⁴⁾];]		
⁽²⁾ ja/või	[II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumirühmas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootmisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses ⁽²⁾⁽³⁾ , mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas ⁽²⁾ / 2. osas ⁽²⁾ / 3. osas ⁽²⁾ / 4. osas ⁽²⁾ / 5. osas ⁽²⁾ , ning on viidud lahtris I.11 märgitud teises liikmesriigis asuvasse loomse paljundusmaterjali säilituskeskusesse, ning lisatud on sertifikaat (sertifikaadid) vastavalt		
⁽²⁾ kas	[näidisele OV/CAP-SEM-A-INTRA ⁽⁴⁾];		

II osa. Sertifitseerimine

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

⁽²⁾ ja/või	[näidisele OV/CAP-SEM-B-INTRA ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele OV/CAP-SEM-C-INTRA ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele, mis on esitatud komisjoni otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ III lisa A osas;]
⁽²⁾ ja/või	[näidisele, mis on esitatud otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ III lisa B osas;]
⁽²⁾ ja/või	[näidisele, mis on esitatud komisjoni otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ III lisa C osas;]
⁽²⁾ ja/või	[näidisele, mis on esitatud otsuses 95/388/EÜ ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootootmisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses ⁽²⁾⁽³⁾ , mis asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 X lisas, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas ⁽²⁾ / 2. osas ⁽²⁾ / 3. osas ⁽²⁾ / 4. osas ⁽²⁾ / 5. osas ⁽²⁾ , ning toodi liitu lisatud sertifikaadiga (sertifikaatidega) vastavalt
⁽²⁾ kas	[näidisele OV/CAP-SEM-A-ENTRY ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele OV/CAP-SEM-B-ENTRY ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele 1, mis on esitatud komisjoni otsuse 2010/472/EL ⁽⁴⁾ II lisa 2. osa A jaos;]
⁽²⁾ ja/või	[näidisele 2, mis on esitatud otsuse 2010/472/EL ⁽⁴⁾ II lisa 2. osa B jaos;]
⁽²⁾ ja/või	[näidisele, mis on esitatud komisjoni otsuse 2008/635/EÜ ⁽⁴⁾ II lisas;]
⁽²⁾ ja/või	[näidisele OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY ⁽⁴⁾];
II.2.2	on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisas esitatud loomatervisenõuetele;
II.2.3	on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 ja/või komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;
II.2.4	transporditakse konteineris, mis
II.2.4.1	on enne loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;
II.2.4.2	on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;
⁽²⁾⁽⁵⁾ II.2.4.3	on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

	<p>^{(2)/(6)}[II.2.5 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.6 on transporditud konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti ja lähetati. Ainult loomse paljundusmaterjali säilituskeskused, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida sperma, ootsüütide ja/või embrüote saadeti sihtteavõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetokumentid</i>“: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahteris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.26: Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Lükk</i>“: märkida vajaduse korral kas „<i>Ovis aries</i>“ või „<i>Capra hircus</i>“.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loonumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

	<p>II osa</p> <p>(1) Ainult loomse paljundusmaterjali säilituskeskused, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ainult loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(4) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumendid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahtris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(5) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(6) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse lammaste ja/või kitsede spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega) Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel Allkiri</p>

38. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SIGADE SELLISE SPERMA
 SAADETISTE LIIKUMISEKS LIHKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST
 20. APRILLI 2021 KOGUTUD, TÕODELDUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE
 (EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/686 NÕUETE KOHASELT
 NING ON LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS
 „POR-SEM-A-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-SEM-A-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud sigade sperma on kogutud, töödeldud ja säilitatud ning on lähetatud seemendusjaamast⁽¹⁾,</p> <p>II.1.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud ja registrisse sisestanud;</p> <p>II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja see on saadud doonorloomadelt,</p> <p>II.2.1 kes sündisid ja on sünnist saadik viibinud liidus või sisenesid liitu kooskõlas liitu sisenemist käsitlevate nõuetega;</p> <p>II.2.2 kes on pärit enne punktis II.2.8 osutatud karantiini algust liikmesriigi või selle tsooni ettevõtetest või kolmanda riigi või territooriumi või selle tsooni pädeva asutuse ametliku kontrolli all olevatest ettevõtetest</p> <p>II.2.2.1 mis asuvad alal, kus 10 kilomeetri raadiuses ettevõttest ei ole vähemalt 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi, ning milles vähemalt kolme kuu jooksul ei ole teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi;</p> <p>⁽²⁾kas [on suu- ja sõrataudi vastu vaksineerimata;]</p> <p>⁽²⁾või [neid on vaksineeritud suu- ja sõrataudi vastu 12kuulise ajavahemiku jooksul enne sperma kogumise kuupäeva, kuid mitte viimase 30 päeva jooksul vahetult enne sperma kogumise kuupäeva, ning 5 %-le (vähemalt viis kõrt) igast mis tahes ajal doonorloomalt võetud spermakogusest tehakse suu- ja sõrataudi viirusisolatsiooni test, mille tulemused peavad olema negatiivsed;]</p> <p>II.2.2.2 kus ei esine <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkust kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 5. osa IV peatükis esitatud nõuetega;</p> <p>II.2.2.3 kus vähemalt eelneva 12 kuu jooksul ei ole leitud kliinilisi, seroloogilisi, viroloogilisi ega patoloogilisi tõendeid Aujeszky haiguse viirusega nakatumise kohta;</p> <p>II.2.2.4 kus vähemalt kolme kuu jooksul ei ole ühtegi looma vaksineeritud sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse vastu ning ei ole tuvastatud sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkust;</p> <p>II.2.3 kellel seemendusjaama vastuvõtmise päeval ega sperma kogumise päeval ei esinenud nakkushaiguste sümptomeid ega kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.2.4 kes on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 52 või artikli 54 lõikele 2.</p> <p>II.2.5 keda on vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma esimese kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul:</p> <p>II.2.5.1 peetud ettevõtetes, mis ei asu suu- ja sõrataudi, veiste katku viiruse nakkuse, sigade klassikalise katku või sigade Aafrika katku või sigade puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-SEM-A-INTRA

	II.2.6	<p>II.2.5.2 peetud ühes ettevõttes, kus ei ole teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust, marutaudi viiruse nakkust, põnatõbe, Aujeszky haiguse viiruse nakkust ega sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkust;</p> <p>II.2.5.3 kes ei ole kokku puutunud loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.2.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.2.5.2 osutatud tingimustele;</p> <p>II.2.5.4 keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks;</p> <p>kes on läbinud vähemalt 28päevase karantiini karantiiniruumis, milles viibisid üksnes teised vähemalt samaväärselt tervisliku seisundiga sõralised, ning mis kõnealuste loomade seemendusjaama vastuvõtmise päeval vastas järgmistele tingimustele:</p> <p>II.2.6.1 see ei asunud punktis II.2.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.2.6.2 vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul ei esinenud selles teadaolevalt ühtegi punktis II.2.5.2 osutatud taudi;</p> <p>II.2.6.3 see asus alal, kus 10 kilomeetri raadiuses karantiiniruumist ei olnud vähemalt 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi;</p> <p>II.2.6.4 selles ei olnud vähemalt kolme kuu jooksul enne loomade seemendusjaama vastuvõtmise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi suu- ja sõrataudi puhangut;</p> <p>II.2.6.5 selles ei ole vähemalt kolme eelneva kuu jooksul esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>Brucella melitensis</i>'e või <i>Brucella suis</i>'i nakkust;</p>
	II.2.7	<p>keda on peetud seemendusjaamas</p> <p>II.2.7.1 mis ei asunud punktis II.2.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.2.7.2 milles vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ei esinenud teadaolevalt ühtegi punktis II.2.5.2 osutatud taudi, ning ⁽²⁾⁽³⁾[vähemalt 30 päeva pärast kogumise kuupäeva;] ⁽²⁾⁽⁴⁾[kuni spermasaadetise teise liikmesriiki lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.2.7.3 mis asub alal, kus 10 kilomeetri raadiuses seemendusjaamast ei ole vähemalt 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; ning ⁽²⁾⁽³⁾[milles suu- ja sõrataudi ei ole esinenud vähemalt kolm kuud enne sperma kogumise kuupäeva ja 30 päeva pärast sperma kogumise kuupäeva;] ⁽²⁾⁽⁴⁾[milles suu- ja sõrataudi ei ole esinenud vähemalt kolm kuud enne sperma kogumise kuupäeva ja kuni spermasaadetise teise liikmesriiki lähetamise kuupäevani ning doonorloomi on peetud selles seemendusjaamas vähemalt 30 päeva järjest vahetult enne sperma kogumise kuupäeva;]</p> <p>II.2.7.4 milles vähemalt 30 päeva jooksul enne karantiiniruumi paigutamise kuupäeva ja vähemalt 30 päeva vahetult enne sperma kogumise kuupäeva ei ole leitud kliinilisi, seroloogilisi, virooloogilisi ega patoloogilisi tõendeid Aujeszky haiguse viirusega nakatumise kohta;</p>

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.8 kellele on 30päevase ajavahemiku jooksul enne punktis II.2.6 osutatud karantiini algust tehtud negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 2. osa I peatüki punkti 1 alapunktile b:</p> <p>II.2.8.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkuse tuvastamiseks puhverdatud brutsella antigeeni uuring (<i>rose bengal</i>'i uuring), võistlev ELISA (ensüümimmuunsorptsioonanalüüs) või kaudne ELISA siledapinnaliste <i>Brucella</i> liikide antikehade tuvastamiseks.</p> <p>II.2.8.2 Aujeszky haiguse viiruse nakkuse tuvastamiseks: ⁽²⁾[vaktsineerimata loomade puhul ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) kogu Aujeszky haiguse viiruse vastaste antikehade või viiruse glükoproteiini B (ADV-gB) või glükoproteiini D (ADV-gD) vastaste antikehade tuvastamiseks või uuring viiruse neutraliseerimisega seerumis;] ⁽²⁾[eemaldatud gE antigeeniga vaktsiiniga vaktsineeritud loomade puhul ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) Aujeszky haiguse viiruse glükoproteiini E (ADV-gE) vastaste antikehade tuvastamiseks;]</p> <p>⁽²⁾II.2.8.3 sigade klassikalise katku tuvastamiseks antikehade ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) või uuring viiruse neutraliseerimisega seerumis, kui loomad on pärit liikmesriigist või selle tsoonist, kus on eelnenud 12 kuul teadaolevalt esinenud sigade klassikalist katku või selle taudi vastu vaktsineeritud;</p> <p>II.2.8.4 sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring (immuunperoksüdaasanalüüs rakkude monokihis (IPMA), immunofluorestsentsanalüüs (IFA) või ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA));</p> <p>II.2.9 kellele on tehtud negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud proovidega, mis on võetud vähemalt 21päevase ajavahemiku jooksul pärast punktis II.2.6 osutatud karantiini algust, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 2. osa I peatüki punkti 1 alapunktile c:</p> <p>II.2.9.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkuse tuvastamiseks puhverdatud brutsella antigeeni uuring (<i>rose bengal</i>'i uuring), võistlev ELISA (ensüümimmuunsorptsioonanalüüs) või kaudne ELISA siledapinnaliste <i>Brucella</i> liikide antikehade tuvastamiseks.</p> <p>II.2.9.2 Aujeszky haiguse viiruse nakkuse tuvastamiseks: ⁽²⁾[vaktsineerimata loomade puhul ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) kogu Aujeszky haiguse viiruse vastaste antikehade või viiruse glükoproteiini B (ADV-gB) või glükoproteiini D (ADV-gD) vastaste antikehade tuvastamiseks või uuring viiruse neutraliseerimisega seerumis;] ⁽²⁾[eemaldatud gE antigeeniga vaktsiiniga vaktsineeritud loomade puhul ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) Aujeszky haiguse viiruse glükoproteiini E (ADV-gE) vastaste antikehade tuvastamiseks;]</p> <p>⁽²⁾II.2.9.3 sigade klassikalise katku suhtes antikehade ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) või uuring viiruse neutraliseerimisega seerumis, kui loomad on pärit liikmesriigist või selle tsoonist, kus ei ole eelnenud 12 kuul teadaolevalt esinenud sigade klassikalist katku ega loomi selle taudi vastu vaktsineeritud;</p> <p>II.2.9.4 sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring (IPMA, IFA või ELISA) ja viiruse genoomi uuring (pöördtranskriptaasi polümeraasi ahelreaktsioon (RT-PCR), astmeline RT-PCR, reaajas jälgitav RT-PCR);</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.10 kellele on seemendusjaamas tehtud järgmised kohustuslikud korrapärased uuringud, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 2. osa I peatüki punktile 2:</p> <p>II.2.10.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkuse tuvastamiseks puhverdatud brutsella antigeeni uuring (<i>rose bengal</i>'i uuring), võistlev ELISA (ensüümimmuunsorptsioonanalüüs) või kaudne ELISA siledapinnaliste <i>Brucella</i> liikide antikehade tuvastamiseks.</p> <p>II.2.10.2 Aujeszky haiguse viiruse nakkuse tuvastamiseks: ⁽²⁾[vaksineerimata loomade puhul ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) kogu Aujeszky haiguse viiruse vastaste antikehade või viiruse glükoproteiini B (ADV-gB) või glükoproteiini D (ADV-gD) vastaste antikehade tuvastamiseks või uuring viiruse neutraliseerimisega seerumis;] ⁽²⁾[eemaldatud gE antigeeniga vaktsiiniga vaksineeritud loomade puhul ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) Aujeszky haiguse viiruse glükoproteiini E (ADV-gE) vastaste antikehade tuvastamiseks;]</p> <p>II.2.10.3 sigade klassikalise katku tuvastamiseks antikehade ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) või uuring viiruse neutraliseerimisega seerumis;</p> <p>II.2.10.4 sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring (IMPMA, IFA või ELISA);</p> <p>II.2.11 kes on läbinud punktis II.2.10. osutatud uuringud, mis on tehtud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 2. osa I peatüki punkti 2 alapunktile b proovidega, mis on võetud:</p> <p>^{(2)kas} [kõikidelt loomadelt vahetult enne seemendusjaamast lahkumist või tapamajja saabumisel, kuid mitte hiljem kui 12 kuu jooksul pärast seemendusjaama vastuvõtmise kuupäeva.]</p> <p>^{(2)või} [vähemalt 25 %-lt seemendusjaamas viibivatest loomadest iga kolme kuu järel <i>Brucella abortus</i>'e, <i>Brucella melitensis</i>'e või <i>Brucella suis</i>'i nakkuse, Aujeszky haiguse viiruse nakkuse ja sigade klassikalise katku tuvastamiseks ning vähemalt 10 %-lt seemendusjaamas viibivatest loomadest iga kuu sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse tuvastamiseks.]</p> <p>^{(2)või} [vähemalt 10 %-lt seemendusjaamas viibivatest loomadest kord kuus <i>Brucella abortus</i>'e, <i>Brucella melitensis</i>'e või <i>Brucella suis</i>'i nakkuse, Aujeszky haiguse viiruse nakkuse, sigade klassikalise katku ja sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse tuvastamiseks.]</p> <p>II.3 I osas kirjeldatud sperma</p> <p>II.3.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 1. osa punktides 1 ja 2 esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.3.2 on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;</p> <p>II.3.3 transporditakse konteineris, mis</p> <p>II.3.3.1 on enne seemendusjaamast lähetamist pitseeritud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning pitseril on lahtris I.19 esitatud number;</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-SEM-A-INTRA

<p>II.3.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾[II.3.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]</p> <p>II.4 Spermat säilitatakse antibiootikumide lisamisega järgmiselt:</p> <p>II.4.1 ettenähtud kontsentratsiooni saavutamiseks sperma milliliitri kohta lisatakse spermale pärast lõplikku lahjendamist või kasutatud spermalahjendites sisaldub eelkõige leptospiirade vastu toimiv järgmine antibiootikum või antibiootikumide segu:</p> <p>^{(2)kas} [gentamüsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg) segu;]</p> <p>^{(2)või} [linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomüsiini (500 µg) segu;]</p> <p>^{(2)või} [amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu;]</p> <p>^{(2)või} [antibiootikum või antibiootikumide segu⁽⁵⁾....., mille bakteritsiidne aktiivsus on vähemalt samaväärne ühega järgmistest segudest:</p> <ul style="list-style-type: none"> – gentamüsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg) segu; – linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomüsiini (500 µg) segu; – amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu. <p>II.4.2 Vahetult pärast antibiootikumide lisamist ja enne iga võimalikku külmutamist on lahjendatud spermat hoitud temperatuuril vähemalt 5 °C või 15 °C vähemalt 45 minutit või dokumenteeritud samaväärse baktereid hävitava toimega aja- ja temperatuurirežiimil.</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust spermasaadetis lähetati.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida spermasaadetise sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.26: Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Tüüp</i>“: sperma.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetise sperma pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv sperma koguti.</p> <p><i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p>	
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-SEM-A-INTRA

	II osa (1) Ainult seemendusjaamad, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse. (2) Mittevajalik maha tõmmata. (3) Kohaldatakse külmutatud sperma suhtes. (4) Kohaldatakse värsket ja jahutatud sperma suhtes. (5) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon või antibiootikume sisaldava(te) spermalahjendi(te) kaubanimi.								
	Veterinaarjärelevalve ametnik <table><tr><td>Nimi (trükitähtedega)</td><td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td></tr><tr><td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td><td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td></tr><tr><td>Kuupäev</td><td></td></tr><tr><td>Tempel</td><td>Allkiri</td></tr></table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

39. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SIGADE SELLISE SPERMA VARUDE
 SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON ENNE
 21. APRILLI 2021 KOGUTUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU
 DIREKTIIVI 90/429/EMÜ NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021
 LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „POR-SEM-
 B-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood	
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood	
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number		Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-SEM-B-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud sperma:</p> <p>II.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas,⁽¹⁾ mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja kontrollitud direktiivi 90/429/EMÜ A lisa I ja II peatüki kohaselt;</p> <p>⁽²⁾kas [II.2 on kogutud seemendusjaamas, kus ei tohi olla ühtegi Aujeszky haiguse vastu vaktsineeritud looma, kultidelt, kes vastavad direktiivi 90/429/EMÜ B lisa nõuetele;]</p> <p>⁽²⁾⁽³⁾ja/või [II.2 on kogutud seemendusjaamas, kus kõik loomad või osa neist on Aujeszky haiguse vastu vaktsineeritud eemaldatud gE-antigeeniga vaktsiiniga, kultidelt, kes vastavad direktiivi 90/429/EMÜ B lisa nõuetele;]</p> <p>II.3 on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud direktiivi 90/429/EMÜ C lisa kehtestatud standarditele vastavates tingimustes.</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: <i>lähtekohaks</i> märgitakse seemendusjaam, kust sperma on lähetatud.</p> <p>Lahter I.12: <i>sihtkohaks</i> märgitakse seemendusjaam, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte, loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses või ettevõtte, kuhu sperma on lähetatud.</p> <p>Lahter I.19: märkida <i>konteineri identifitseerimistunnus</i> ja <i>plommi number</i>.</p> <p>Lahter I.30: „<i>identifitseerimismärk</i>“ hõlmab looma ametlikku identifitseerimismarki nõukogu 15. juuli 2008. aasta direktiivi 2008/71/EÜ (sigade identifitseerimise ja registreerimise kohta, ELT L 213, 8.8.2008, lk 31) kohaselt.</p> <p>Kogumise kuupäev esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.</p> <p><i>Seemendusjaama heakskiidunumber</i> peab vastama selle seemendusjaama heakskiidunumbrile, kus sperma on kogutud.</p> <p>II osa</p> <p>⁽¹⁾ Ainult need seemendusjaamad, mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ artikli 5 lõike 2 kohaselt.</p> <p>⁽²⁾ Mittevajalik kustutada.</p> <p>⁽³⁾ See valikuvõimalus jäetakse ära, kui sihtliikmesriik või selle piirkond on vaba Aujeszky haigusest direktiivi 64/432/EMÜ artikli 10 kohaselt, on seda teatanud komisjonile direktiivi 90/429/EMÜ C lisa punkti 4 kohaselt ning on esitatud loetelus järgmisel aadressil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm.</p>		
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähedega)</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p>	<p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Allkiri</p>	

40. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SIGADE SELLISTE OOTSÜÜTIDE JA
EMBRÜOTE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON
PÄRAST 20. APRILLI 2021 KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÕDELDUD JA
SÄILITATUD MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE
(EL) 2020/686 NÕUETE KOHASELT NING LÄHETATUD OOTSÜÜDID VÕI
EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD EMBRÜOKOGUMIS- VÕI -
TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
		<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>⁽¹⁾[II.1 I osas kirjeldatud sigade <i>in vivo</i> saadud embrüod on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetatud embrüokogumisrühma⁽²⁾ poolt,</p> <p>II.1.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud ja registrisse sisestanud;</p> <p>II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1 I osas kirjeldatud sigade ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetatud embrüootootmisrühma⁽²⁾ poolt,</p> <p>II.1.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud ja registrisse sisestanud;</p> <p>II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. ja 3. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja need on saadud doonorloomadelt, kes</p> <p>II.2.1 sündisid ja on sünnist saadik viibinud liidus või sisenesid liitu kooskõlas liitu sisenemist käsitlevate nõuetega;</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.2 on pärit liikmesriigist või selle tsoonist, mis on Aujeszky haiguse viiruse nakkuse suhtes taudivaba staatusega või kus kohaldatakse Aujeszky haiguse viiruse nakkuse suhtes heakskiidetud likvideerimisprogrammi;]</p> <p>II.2.3 on pärit liikmesriigi või selle tsooni ettevõtetest või kolmanda riigi või territooriumi või selle tsooni pädeva asutuse ametliku kontrolli all olevatest ettevõtetest</p> <p>II.2.3.1 kus sigadel ei ole ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumisele eelneva viimase 42 päeva jooksul teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkust, ning kus vähemalt 12kuulise ajavahemiku jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist:</p> <p>^{(1)kas} [II.2.3.2.1 on kohaldatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 19 lõike 1 punkti f alapunktis i sätestatud bioturva- ja riskimaandamismeetmeid;]</p> <p>^{(1)ja/või} [II.2.3.2.2 on ettevõttes peetavatel sigadel tehtud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse seiret kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 19 lõike 1 punkti f alapunktiga ii.]</p>	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	II.2.3.2	kus vähemalt 12 kuu jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ei ole leitud kliinilisi, seroloogilisi, virooloogilisi ega patoloogilisi tõendeid Aujeszky haiguse viirusega nakatumise kohta.
	II.2.4	kelle rühma veterinaararst või rühma liige peab olema läbi vaadanud ja kinnitanud, et ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumise päeval ei esinenud neil loomade nakkushaiguste sümptomeid või kliinilisi tunnuseid;
	II.2.5	kes on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 52 või artikli 54 lõikele 2.
	II.2.6	keda vähemalt 30 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ esimese kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul
	II.2.6.1	peetud ettevõtetes, mis ei asu suu- ja sõrataudi, veiste katku viiruse nakkuse, sigade klassikalise katku või sigade Aafrika katku või sigade puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;
	II.2.6.2	on peetud ühes ettevõttes, kus ei ole teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>B. melitensis</i> 'e või <i>B. suis</i> 'i nakkust, marutaudi viiruse nakkust, põrnatõbe, Aujeszky haiguse viiruse nakkust ega sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkust;
	II.2.6.3	kes ei ole kokku puutunud loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.2.6.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.2.6.2 osutatud tingimustele;
	II.2.6.4	keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks;
	II.2.7	kes vastavad suu- ja sõrataudi osas järgmistele tingimustele
	II.2.7.1	nad on pärit ettevõtetest, <ul style="list-style-type: none"> – mis asuvad alal, kus 10 kilomeetri raadiuses ettevõtetest ei ole vähemalt 30 päeva jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; – milles ei ole vähemalt kolme kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi;
	⁽¹⁾ kas [II.2.7.2	[nad on suu- ja sõrataudi vastu vaktsineerimata;]
	⁽¹⁾⁽⁴⁾ või [II.2.7.2.	nad on 12 kuu jooksul vahetult enne embrüote kogumise või tootmise kuupäeva suu- ja sõrataudi vastu vaktsineeritud ning
	II.2.7.2.1	neid ei ole vähemalt 30 päeva jooksul vahetult enne embrüote kogumise kuupäeva vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu;

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.2.7.2.2 viljastamiseks kasutatud sperma koguti isaselt doonorilt, kes vastab punkti 1 alapunktis b sätestatud tingimustele või sperma vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 5. osa I peatüki punktis 2 esitatud tingimustele;</p> <p>II.2.7.2.3 embrüoid on enne külmutamist pestud trüpsiiniga IETSi käsiraamatu⁽⁵⁾ soovitude kohaselt;</p> <p>II.2.7.2.4 embrüoid on säilitatud sügavkülmutatult vähemalt 30 päeva jooksul pärast kogumise kuupäeva ja doonorloomal ei ole selle aja jooksul ilmnenu suu- ja sõrataudi kliinilisi tunnuseid;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.2.8 kellele on tehtud sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse tuvastamiseks kaks seroloogilist uuringut vähemalt 21päevase vahega, kusjuures teine uuring tehakse 15 päeva jooksul enne embrüote kogumist ja mõlema uuringu kohta saadi negatiivsed tulemused.]</p> <p>II.3 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾</p> <p>II.3.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 2. osas⁽¹⁾ / 3. osas⁽¹⁾ / 4. osas⁽¹⁾ / 5. osas⁽¹⁾ ja 6. osas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.3.2 on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;</p> <p>II.3.3 transporditakse konteineris, mis</p> <p>II.3.3.1 on enne embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt lähetamist plommitud ja nummerdatud rühma veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.3.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.3.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.3.4 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.3.5 on transporditud anumas, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.4 I osas kirjeldatud *in vivo* saadud embrüod⁽¹⁾ / *in vitro* toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on saadud kunstliku seemendamise tulemusena, kasutades spermat, mis saadi seemendusjaamast, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, mille on kogumise, töötlemise ja/või säilitamise jaoks heaks kiitnud sellise liikmesriigi pädev asutus või sellise kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni pädev asutus, mis on looteletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XI lisas.]

⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.5 Kogumiseks, töötlemiseks, pesemiseks ja säilitamiseks ettenähtud söötmetele lisatakse järgmisi antibiootikume⁽¹¹⁾:]

Märkused

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.11: „*Lähtekoht*“: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust ootsüütide või embrüote saadeti lähetati.

Lahter I.12: „*Sihtkoht*“: märkida ootsüütide või embrüote saadeti sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.

Lahter I.19: märkida plommi number.

Lahter I.26: Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.

Lahter I.30: „*Tüüp*“: täpsustada, kas *in vivo* saadud embrüod, *in vivo* saadud ootsüüdid, *in vitro* toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.

„*Identifitseerimisnumber*“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.

„*Identifitseerimismärk*“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduvad ootsüüdid või embrüod pannakse.

„*Kogumise/tootmise kuupäev*“: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduvad ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.

Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.

„*Kogus*“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Ainult embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(3) Ei kohaldata selliste <i>in vivo</i> saadud embrüote suhtes, mida töödeldakse trüpsiiniga.</p> <p>(4) Valik on võimalik ainult <i>in vivo</i> saadud embrüote saadetise puhul.</p> <p>(5) Rahvusvahelise embrüosiirdamise ühingu käsiraamat „A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures“, avaldanud rahvusvaheline embrüosiirdamise ühing, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(6) Kohaldatakse <i>in vivo</i> saadud embrüote suhtes.</p> <p>(7) Kohaldatakse külmutatud ootsüütide või embrüote⁽⁸⁾ suhtes. Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse sigade ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p> <p>(9) Ei kohaldata ootsüütide suhtes.</p> <p>(10) Kohustuslik kinnitus antibiootikumide lisamise korral.</p> <p>(11) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

41. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SIGADE SELLISTE OOTSÜÜTIDE JA
EMBRÜOTE VARUDE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL,
MIS ON PÄRAST 31. AUGUSTIT 2010 JA ENNE 21. APRILLI 2021 KOGUTUD VÕI
TOODETUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU DIREKTIIVI 92/65/EMÜ
NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD
OOTSÜÜDID VÕI EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD EMBRÜOKOGUMIS-
VÕI -TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud munarakud/embrüod ⁽¹⁾			
II.1	on toodetud/kogutud ⁽¹⁾ , töödeldud ja säilitatud embrüokogumis-/tootmisrühma ⁽¹⁾⁽²⁾ poolt, mis on heaks kiidetud ja kontrollitud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki III osa kohaselt;		
II.2	vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osas esitatud nõuetele;		
II.3	pärinevad doonoremistelt, kes vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa IV peatüki 2. osa nõuetele;		
^{(1)kas}	[II.4 on <i>in vivo</i> saadud embrüod, mis:		
II.4.1	on saadud kunstlikul viljastamisel spermaga, mis vastab direktiivi 90/429/EMÜ nõuetele,		
II.4.2	pärinevad liikmesriigist või selle piirkonnast, mis:		
^{(1)kas}	[on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I lisa, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond mis on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I lisa;]		
^{(1)või}	[on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I lisa, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis ei ole loetletud otsuse 2008/185/EÜ I ega II lisa;]		
^{(1)või}	[on loetletud otsuse 2008/185/EÜ II lisa, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I lisa, ning neid on pestud trüpsiiniga;]		
^{(1)või}	[on loetletud otsuse 2008/185/EÜ II lisa, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis on loetletud otsuse 2008/185/EÜ II lisa;]		
^{(1)või}	[ei ole loetletud otsuse 2008/185/EÜ I ega II lisa, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I või II lisa, ning neid on pestud trüpsiiniga;]		
^{(1)või}	[ei ole loetletud otsuse 2008/185/EÜ I ega II lisa, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis ei ole loetletud otsuse 2008/185/EÜ I ega II lisa;]		
^{(1)või}	[II.4 on <i>in vitro</i> toodetud/mikromanipuleeritud ⁽¹⁾ embrüod, mis:		
II.4.1	on saadud <i>in vitro</i> viljastamisel spermaga, mis vastab direktiivi 90/429/EMÜ nõuetele,		
II.4.2	pärinevad liikmesriigist või selle piirkonnast, mis:		
^{(1)kas}	[on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I lisa, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond mis on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I lisa;]		

II osa. Sertifitseerimine

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

		⁽¹⁾ või	[on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I lisas, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis ei ole loetletud otsuse 2008/185/EÜ I ega II lisas;]
		⁽¹⁾ või	[on loetletud otsuse 2008/185/EÜ II lisas, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I lisas, ning nende tootmisel kasutatud munarakkude doonorloomad vastavad otsuse 2008/185/EÜ artikli 1 tingimustele;]
		⁽¹⁾ või	[on loetletud otsuse 2008/185/EÜ II lisas, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis on loetletud otsuse 2008/185/EÜ II lisas;]
		⁽¹⁾ või	[ei ole loetletud otsuse 2008/185/EÜ I ega II lisas, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I või II lisas, ning nende tootmisel kasutatud munarakkude doonorloomad vastavad otsuse 2008/185/EÜ artikli 1 tingimustele;]
		⁽¹⁾ või	[ei ole loetletud otsuse 2008/185/EÜ I ega II lisas, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis ei ole loetletud otsuse 2008/185/EÜ I ega II lisas;]
	⁽¹⁾ või	II.4	on <i>in vivo</i> saadud munarakud, mis pärinevad liikmesriigist või selle piirkonnast, mis:
		⁽¹⁾ kas	[on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I lisas, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond mis on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I lisas;]
		⁽¹⁾ või	[on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I lisas, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis ei ole loetletud otsuse 2008/185/EÜ I ega II lisas;]
		⁽¹⁾ või	[on loetletud otsuse 2008/185/EÜ II lisas, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I lisas, ning on pärit doonorloomadelt, kes vastavad otsuse 2008/185/EÜ artikli 1 tingimustele;]
		⁽¹⁾ või	[on loetletud otsuse 2008/185/EÜ II lisas, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis on loetletud otsuse 2008/185/EÜ II lisas;]
		⁽¹⁾ või	[ei ole loetletud otsuse 2008/185/EÜ I ega II lisas, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis on loetletud otsuse 2008/185/EÜ I või II lisas, ning on pärit doonorloomadelt, kes vastavad otsuse 2008/185/EÜ artikli 1 tingimustele;]
		⁽¹⁾ või	[ei ole loetletud otsuse 2008/185/EÜ I ega II lisas, ning nende sihtkohaks on liikmesriik või piirkond, mis ei ole loetletud otsuse 2008/185/EÜ I ega II lisas;]
	II.5		on saadetud laadimispunkti plommitud konteineris, mis vastab direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktile 6 ja kannab lahtris I.23 osutatud numbrit.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

	<p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse embrüokogumis- või -tootmisrühm, kes munarakud/embrüod kogus/tootis.</p> <p>Lahter I.12: sihtkohaks märgitakse embrüokogumisrühm, embrüotootmisrühm, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõte, loomse paljundusmaterjali säilituskeskus või ettevõte, kuhu munarakud/embrüod on lähetatud.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.30: „Tüüp“: täpsustada: kas <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>Identifitseerimisnumber peab olema looma ametlik identifitseerimistunnus.</p> <p>Kogumise kuupäev esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.</p> <p>Rühma heakskiidunumber peab vastama lahtris I.11 märgitud embrüokogumis- või -tootmisrühma numbrile, kes munarakud/embrüod on kogunud/tootnud.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(2) Ainult need embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ artikli 11 lõike 4 kohaselt.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

42. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SIGADE SELLISTE OOTSÜÜTIDE JA
EMBRÜOTE VARUDE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL,
MIS ON ENNE 1. SEPTEMBRIT 2010 KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÖÖDELDUD
JA SÄILITATUD NÕUKOGU DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE KOHASELT NING
PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD OOTSÜÜDID VÕI EMBRÜOD
KOGUNUD VÕI TOOTNUD EMBRÜOKOGUMIS- VÕI -TOOTMISRÜHMA
POOLT (NÄIDIS „POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veofingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud munarakud/embrüod⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt;</p> <p>II.1.2 pärinevad doonoremistelt, kes vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa IV peatüki nõuetele;</p> <p>II.1.3 vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki nõuetele;</p> <p>^{(1)kas} [II.2 embrüote puhul</p> <p>II.2.1 vastab viljastamiseks kasutatud sperma direktiivi 90/429/EMÜ nõuetele;</p> <p>II.2.2 on neid pestud trüpsiiniga⁽²⁾.]</p> <p>^{(1)või} [II.2 munarakkude puhul on need pärit doonoremistelt, kes vastavad otsuse 2008/185/EÜ⁽²⁾ artiklile 1.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse embrüokogumisrühm, kes munarakud/embrüod kogus.</p> <p>Lahter I.12: sihtkohaks märgitakse embrüokogumisrühm, embrüootmisrühm, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõte, loomse paljundusmaterjali säilituskeskus või ettevõtte, kuhu munarakud/embrüod on lähetatud.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.30: „Tüüp“: täpsustada: kas <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>Identifitseerimisnumber peab olema looma ametlik identifitseerimistunnus.</p> <p>Kogumise kuupäev esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.</p> <p>Rühma heakskiidunumber peab vastama lahtris I.11 märgitud embrüokogumisrühmale, kes munarakud/embrüod on kogunud.</p>		
<p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(2) Seda tingimust kohaldatakse ainult munarakkude ja embrüote suhtes, mis pärinevad liikmesriigist või piirkonnast, mis ei ole loetletud otsuse 2008/185/EÜ (ELT L 59, 4.3.2008, lk 19) I ega II lisas, ning mille sihtkoht on liikmesriik või piirkond, mis on seal loetletud. See kehtib ka juhul, kui tooted liiguvad otsuse 2008/185/EÜ II lisas loetletud liikmesriigist või piirkonnast otsuse 2008/185/EÜ I lisas loetletud liikmesriiki või piirkonda.</p>			

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA

Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

43. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIIKUMISEKS
LIHKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI TÖÖTLEMISETTEVÖTTEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma;
- nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüüdid ja embrüod;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüütide ja embrüote varud;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüütide ja embrüote varud

(NÄIDIS „POR-GP-PROCESSING-INTRA“)

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood

I.18	Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud			
I.19	Konteineri number / plommi number						
	Konteineri number	Plommi number					
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks						
<input type="checkbox"/>	Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal			
<input type="checkbox"/>	Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus			
<input type="checkbox"/>	Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte			
<input type="checkbox"/>	Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus			
<input type="checkbox"/>	Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu			
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu						
	Kolmas riik	ISO riigikood					
	Väljumise koht	Piiripunkti kood					
	Sisenemise koht	Piiripunkti kood					
I.22	<input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)	I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks					
	Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood			
	Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood			
	Liikmesriik	ISO riigikood					
I.24	Eeldatav teeloleku aeg	I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei					
I.26	Pakkeüksusi kokku	I.27 Üldkogus					
I.28	Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)	I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala					
I.30	Saadetise kirjeldus						
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-GP-PROCESSING-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte,⁽¹⁾ milles sperma⁽²⁾ / ootsüüdid⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽²⁾ on töödeldud ja säilitatud,</p> <p>II.1.1 on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja registrisse sisestatud;</p> <p>II.1.2 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 4. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽²⁾ / ootsüüdid⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks, ning</p> <p>^{(2)kas} II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses⁽²⁾⁽³⁾, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾, ning on viidud lahtris I.11 märgitud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, järgides loomatervise sertifikaatide väljaandmise nõudeid, mis on vähemalt sama ranged, kui on esitatud</p> <p>^{(2)kas} [näidises POR-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises POR-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises POR-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises POR-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses⁽²⁾⁽³⁾, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾, ning on viidud lahtris I.11 märgitud teises liikmesriigis asuvasse loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, ning lisatud on sertifikaat (sertifikaadid) vastavalt</p> <p>^{(2)kas} [näidisele POR-SEM-A-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidises POR-SEM-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>^{(2)ja/või} [näidisele POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA⁽⁴⁾];</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾];]</p> <p>²⁾ja/või [II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses⁽²⁾⁽³⁾, mis asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XI lisas, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾, ning toodi liitu lisatud sertifikaadiga (sertifikaatidega) vastavalt</p> <p>⁽²⁾kas [näidisele POR-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-OOCYTES-EMB-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾];]</p> <p>II.2.2 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.2.3 on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 ja/või komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;</p> <p>II.2.4 transporditakse konteineris, mis</p> <p>II.2.4.1 on enne loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.2.4.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.6 on transporditud konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-GP-PROCESSING-INTRA

I osa	
Lahter I.11:	„ <i>Lähtekoht</i> “: Märkida selle loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lähetati. Ainult loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.
Lahter I.12:	„ <i>Sihtkoht</i> “: Märkida sperma, ootsüütide ja/või embrüote saadeti sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.
Lahter I.17:	„ <i>Saadetokumentid</i> “: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.
Lahter I.19:	märkida plommi number.
Lahter I.26:	Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.
Lahter I.30:	„ <i>Tüüp</i> “: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod. „ <i>Identifitseerimisnumber</i> “: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber. „ <i>Identifitseerimismärk</i> “: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse. „ <i>Kogumise/tootmise kuupäev</i> “: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti. „ <i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i> “: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti. „ <i>Kogus</i> “: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.
II osa	
(1)	Ainult loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.
(2)	Mittevajalik maha tõmmata.
(3)	Ainult loomse paljundusmaterjali ettevõtte, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>(4) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumendid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahtris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(5) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(6) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse sigade spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega) Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel Allkiri</p>

44. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIIKUMISEKS
LIHKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SÄILITUSKESKUSEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma;
- nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüüdid ja embrüod;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüütide ja embrüote varud;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüütide ja embrüote varud

(NÄIDIS „POR-GP-STORAGE-INTRA“)

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood

I.18	Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud			
I.19	Konteineri number / plommi number						
	Konteineri number	Plommi number					
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks						
<input type="checkbox"/>	Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal			
<input type="checkbox"/>	Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus			
<input type="checkbox"/>	Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte			
<input type="checkbox"/>	Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus			
<input type="checkbox"/>	Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu			
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu						
	Kolmas riik	ISO riigikood					
	Väljumise koht	Piiripunkti kood					
	Sisenemise koht	Piiripunkti kood					
I.22	<input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)	I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks					
	Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood			
	Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood			
	Liikmesriik	ISO riigikood					
I.24	Eeldatav teeloleku aeg	I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei					
I.26	Pakkeüksusi kokku	I.27 Üldkogus					
I.28	Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)	I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala					
I.30	Saadetise kirjeldus						
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-GP-STORAGE-INTRA

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.			
II.1	Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskus ⁽¹⁾ , milles sperma ⁽²⁾ / ootsüüdid ⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod ⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod ⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod ⁽²⁾ on säilitatud,		
	II.1.1 on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja registrisse sisestatud;		
	II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 5. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]		
II.2	I osas kirjeldatud sperma ⁽²⁾ / ootsüüdid ⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod ⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod ⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod ⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks, ning		
⁽²⁾ kas	[II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootootmisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses ⁽²⁾⁽³⁾ , mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas ⁽²⁾ / 2. osas ⁽²⁾ / 3. osas ⁽²⁾ / 4. osas ⁽²⁾ / 5. osas ⁽²⁾ , ning on viidud lahtris I.11 märgitud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, järgides loomatervise sertifikaatide väljaandmise nõudeid, mis on vähemalt sama ranged, kui on esitatud		
⁽²⁾ kas	[näidises POR-SEM-A-INTRA ⁽⁴⁾ ;		
⁽²⁾ ja/või	[näidises POR-SEM-B-INTRA ⁽⁴⁾ ;		
⁽²⁾ ja/või	[näidises POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA ⁽⁴⁾ ;		
⁽²⁾ ja/või	[näidises POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA ⁽⁴⁾ ;		
⁽²⁾ ja/või	[näidises POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA ⁽⁴⁾ ;		
⁽²⁾ ja/või	[näidises POR-GP-PROCESSING-INTRA ⁽⁴⁾ ;		
⁽²⁾ ja/või	[näidises POR-GP-STORAGE-INTRA ⁽⁴⁾];]		
²⁾ ja/või	[II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootootmisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses ⁽²⁾⁽³⁾ , mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas ⁽²⁾ / 2. osas ⁽²⁾ / 3. osas ⁽²⁾ / 4. osas ⁽²⁾ / 5. osas ⁽²⁾ , ning on viidud lahtris I.11 märgitud teises liikmesriigis asuvasse loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse, ning lisatud on sertifikaat (sertifikaadid) vastavalt		
⁽²⁾ kas	[näidisele POR-SEM-A-INTRA ⁽⁴⁾ ;		
⁽²⁾ ja/või	[näidisele POR-SEM-B-INTRA ⁽⁴⁾ ;		
⁽²⁾ ja/või	[näidisele POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA ⁽⁴⁾ ;		

II osa. Sertifitseerimine

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-GP-STORAGE-INTRA

	<p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-GP-PROCESSING-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-GP-STORAGE-INTRA⁽⁴⁾];</p> <p>²⁾ja/või [II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses⁽²⁾⁽³⁾, mis asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XI lisas, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾, ning toodi liitu lisatud sertifikaadiga (sertifikaatidega) vastavalt</p> <p>⁽²⁾kas [näidisele POR-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-OOCYTES-EMB-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisele POR-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>II.2.2 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.2.3 on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 ja/või komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;</p> <p>II.2.4 transporditakse konteineris, mis</p> <p>II.2.4.1 on enne loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.2.4.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.6 on transporditud konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-GP-STORAGE-INTRA

I osa	
Lahter I.11:	„ <i>Lähtekoht</i> “: Märkida selle loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lähetati. Ainult loomse paljundusmaterjali säilituskeskused, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.
Lahter I.12:	„ <i>Sihtkoht</i> “: Märkida sperma, ootsüütide ja/või embrüote saadeti sihtteavõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.
Lahter I.17:	„ <i>Saadetokumentid</i> “: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahteris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.
Lahter I.19:	märkida plommi number.
Lahter I.26:	Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.
Lahter I.30:	„ <i>Tüüp</i> “: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod. „ <i>Identifitseerimisnumber</i> “: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber. „ <i>Identifitseerimismärk</i> “: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse. „ <i>Kogumise/tootmise kuupäev</i> “: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti. „ <i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i> “: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti. „ <i>Kogus</i> “: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.
II osa	
(1)	Ainult loomse paljundusmaterjali säilituskeskused, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.
(2)	Mittevajalik maha tõmmata.
(3)	Ainult loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.
(4)	Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumentid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahteris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali säilituskeskusesse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.
(5)	Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.
(6)	Kohaldatakse saadeti suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse sigade spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis POR-GP-STORAGE-INTRA

Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

45. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISE SPERMA
SAADETISTE LIIKUMISEKS LIHKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST
20. APRILLI 2021 KOGUTUD, TÕODELDUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE
(EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/686 NÕUETE KOHASELT
NING LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS
„EQUI-SEM-A-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA	
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja	I.2 IMSOCi viide	RUUTKOOD
	Nimi	I.2a Kohalik viide	
	Aadress	I.3 Pädev keskasutus	
	Riik	I.4 Pädev kohalik asutus	
	ISO riigikood		
	I.5 Saaja	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja	
	Nimi	Registreerimisnumber	
	Aadress	Aadress	
	Riik	Riik	
	ISO riigikood	ISO riigikood	
I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
I.11 Lähtekoht	I.12 Sihtkoht		
Nimi	Registreerimisnumber/heaskiidunumber		
Aadress	Aadress		
Riik	Riik		
ISO riigikood	ISO riigikood		
I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
I.15 Transpordivahend	I.16 Vedaja		Registreerimis-/loa number
<input type="checkbox"/> Laev	<input type="checkbox"/> Õhusõiduk		
<input type="checkbox"/> Raudteetransport	<input type="checkbox"/> Maanteesõiduk		ISO riigikood
Identifitseerimistunnused	<input type="checkbox"/> Muu		I.17 Saatedokumendid
Dokument			Liik
			Kood
			Riik
			ISO riigikood
			Äridokumendi viide
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
I.19 Konteineri number / plommi number			
Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood			Kolmas riik	ISO riigikood		
Liikmesriik	ISO riigikood			Väljumise koht	Piiripunkti kood		
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud hobuslaste sperma on kogutud, töödeldud ja säilitatud ning on lähetatud seemendusjaamast⁽¹⁾,</p> <p>II.1.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud ja registrisse sisestanud;</p> <p>II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja see on saadud doonorloomadelt, kes</p> <p>II.2.1 sündisid ja on sünnist saadik viibinud liidus või sisenesis liitu kooskõlas liitu sisenemist käsitlevate nõuetega;</p> <p>II.2.2 enne seemendusjaama sisenemist on pärit liikmesriigi või selle tsooni ettevõtetest või kolmanda riigi või territooriumi või selle tsooni pädeva asutuse ametliku kontrolli all olevatest ettevõtetest</p> <p>II.2.2.1 kus ei ole eelneva 30 päeva jooksul enne sperma kogumist teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning</p> <p>^{(2)kas} [kus ei ole sperma kogumisele eelneva viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud surrat;]</p> <p>^{(2)või} [kus sperma kogumisele eelneva kahe aasta jooksul on teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud</p> <p>^{(2)kas} [kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra tuvastamiseks komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast viimase nakatunud looma eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused.]]</p> <p>^{(2)või} [vähemalt 30 päeva arvates puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud;]]</p> <p>II.2.2.2 kus ei ole sperma kogumisele eelneva kuue kuu jooksul teadaolevalt esinenud kargtaudi, ning</p> <p>^{(2)kas} [kus ei ole sperma kogumisele eelneva kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud kargtaudi;]</p> <p>^{(2)või} [kus sperma kogumisele eelneva kahe aasta jooksul on teadaolevalt esinenud kargtaudi ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud</p> <p>^{(2)kas} [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele, v.a kastreeritud isastele hobuslastele tehti kargtaudi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 8. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist, või nakatunud kastreerimata isaste hobuslaste kastreerimist, ja saadi negatiivsed tulemused;]]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-INTRA

	<p>⁽²⁾või [vähemalt 30 päevaks pärast seda, kui ettevõtte viimane hobuslane kas surmati ja hävitati või tapeti, ning ruumid puhastati ja desinfitseeriti;]]</p> <p>II.2.2.3 kus sperma kogumisele eelneva 90 päeva jooksul ei ole teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat, ning</p> <p>⁽²⁾kas [sperma kogumisele eelneva 12 kuu jooksul ei ole ettevõttes teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat;]</p> <p>⁽²⁾või [sperma kogumisele eelneva 12 kuu jooksul on ettevõttes teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud</p> <p>⁽²⁾kas [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti uuring hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 9. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt kolme kuu pikkuse vahega pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist, ning ettevõtte puhastamist ja desinfitseerimist, ja saadi negatiivsed tulemused;]]</p> <p>⁽²⁾või [vähemalt 30 päevaks pärast seda, kui ettevõtte viimane hobuslane kas surmati ja hävitati või tapeti, ning ruumid puhastati ja desinfitseeriti;]]</p> <p>II.2.2.4 kus 30 päeva jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ei ole ühelgi hobuslasele ilmnenud hobuste viirusarteriidi ja hobuste nakkava metriidi (<i>Taylorella equigenitalis</i>) nakkuse tunnuseid;</p> <p>II.2.3 kellel ei esinenud seemendusjaama vastuvõtmise päeval ega sperma kogumise päeval nakkushaiguste sümptomeid ega kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.2.4 kes on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 58 lõikele 1, artikli 59 lõikele 1 või artikli 62 lõikele 1;</p> <p>II.2.5 kes vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma esimese kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul:</p> <p>II.2.5.1 on peetud ettevõtetes, mis ei asu hobuste Aafrika katku, <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkuse (malleus) või hobuslaste puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi esinemise tõttu kehtestatud piirangusoonis;</p> <p>II.2.5.2 keda on peetud ühes ettevõttes, kus ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti, kargtaudi, surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), hobuste nakkavat aneemiat, hobuste viirusarteriidi viiruse nakkust, hobuste nakkavat metriiti (<i>Taylorella equigenitalis</i>), marutaudi viiruse nakkust ega põrnatõbe;</p> <p>II.2.5.3 kes ei ole kokku puutunud loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.2.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangusoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.2.5.2 osutatud tingimustele;</p> <p>II.2.6 keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks vähemalt 30 päeva enne esimest spermakogumist ega punktides II.2.7.1, II.2.7.2 ja/või II.2.7.3 osutatud esimese proovi võtmisest kuni kogumisperioodi lõpuni;</p> <p>II.2.7 kellele on tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 4. osa I peatüki punkti 1 alapunktis a osutatud järgmised uuringud:</p> <p>II.2.7.1 hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks immunodifusioonreaktsioon agargeelis (AGID või Cogginsi uuring) või ensüümimmunosorptsioonanalüüs (ELISA), mille tulemus peab olema negatiivne;</p> <p>II.2.7.2 hobuste viirusarteriidi viiruse nakkuse tuvastamiseks</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-INTRA

	<p>⁽²⁾kas [II.2.7.2.1 uuring viiruse neutraliseerimisega seerumis ja see on seerumilahjendusel 1 : 4 andnud negatiivse tulemuse;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.7.2.2 viirusisolatsiooni test polümeraasi ahelreaktsiooni (PCR) või reaajas jälgitava PCRiga, mille tulemus peab olema negatiivne doonortäku kogu sperma alikvoodi puhul;]</p> <p>II.2.7.3 hobuste nakkava metriidi (<i>Taylorella equigenitalis</i>) tauditekitaja tuvastamise uuring, mis tehakse doonortäkul kahel korral vähemalt seitsmepäevase vahega võetud kolme tampooniprooviga, mis võetakse vähemalt kõrvatupest (eesnahk), kusitist ja kusitilohust;</p> <p>proovid ei ole mingil juhul võetud enne kui seitse päeva (süsteemne ravi) või 21 päeva (kohalik ravi) pärast doonortäku antimikroobset ravi ja on paigutatud söega transportsõotmesse (nt Amiesi sõõde) enne saatmist laborisse, kus need on läbinud negatiivse tulemuse andnud uuringu:</p> <p>⁽²⁾kas [II.2.7.3.1 tauditekitaja <i>Taylorella equigenitalis</i>'e isoleerimiseks mikroaerofiilsetes tingimustes tehtud vähemalt seitsmepäevane külv, mis on tehtud 24 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist või 48 tunni jooksul, kui proove hoitakse veo ajal jahedas;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.7.3.2 PCR või reaajas jälgitav PCR tauditekitaja <i>Taylorella equigenitalis</i>'e genoomi tuvastamiseks, mis on tehtud 48 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist;]</p> <p>II.2.8 kes on kõigil juhtudel teinud punktis II.2.7 esitatud tulemustega läbi vähemalt ühe vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 4. osa I peatüki punkti 1 alapunkti b alapunktides i, ii või iii kirjeldatud järgmistest uuringukavadest kooskõlas järgmiste nõuetega:</p> <p>⁽³⁾[II.2.8.1 doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja spermakogumise ajal püsivalt seemendusjaamas ega ole puutunud kõnealusel ajavahemikul otseselt kokku ühegi seemendusjaamas viibiva doonortäkkust halvema tervisliku seisundiga hobuslasega. Punktis II.2.7 kirjeldatud testid on tehtud proovidest, mis on võetud⁽⁴⁾ doonortäkkult vähemalt kord aastas paaritushooaja algul või enne teise liikmesriiki viimiseks ette nähtud värske, jahutatud või külmutatud sperma esimest kogumist, kuid kõige varem 14 päeva pärast esimesele sperma kogumisele eelnenud vähemalt 30päevase pidamisperioodi algust.]</p> <p>⁽³⁾[II.2.8.2 doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja spermakogumise ajal seemendusjaamas, kuid lahkus seemendusjaama veterinaararsti vastutusel spermakogumise ajal jaamast vähem kui 14 järjestikuse päeva pikkuseks perioodiks, või teised hobuslased puutusid seemendusjaamas otseselt kokku halvema tervisliku seisundiga hobuslastega. Punktis II.2.7 kirjeldatud uuringud on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁴⁾ doonortäkkult vähemalt kord aastas paaritushooaja algul või enne värske, jahutatud või külmutatud spermana teise liikmesriiki viimiseks ette nähtud sperma esimese kogumise kuupäeva, kuid kõige varem 14 päeva pärast esimesele sperma kogumisele eelnenud vähemalt 30päevase pidamisperioodi algust, ning värske, jahutatud või külmutatud spermana teise liikmesriiki viimiseks ette nähtud sperma kogumise ajal tehti doonortäku suhtes järgmised punktis II.2.7 kirjeldatud uuringud:</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-INTRA

	<p>a) üks punktis II.2.7.1 kirjeldatud uuring hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks on viimati tehtud vereprooviga, mis on võetud⁽⁴⁾ kuni 90 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;</p> <p>b) hobuste viirusarteriidi viiruse nakkuse tuvastamiseks üks uuringutest, mida on kirjeldatud</p> <p>^{(2)kas} [punktis II.2.7.2, on viimati tehtud vereprooviga, mis on võetud⁽⁴⁾ kuni 30 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;]</p> <p>^{(2)või} [punktis II.2.7.2.2, juhul, kui uuringuga hobuste viirusarteriidi viiruse nakkuse tuvastamiseks on tehtud kindlaks, et seropositiivne täkk ei ole hobuste viirusarteriidi levitaja, on tehtud doonortäkult kogutud⁽⁴⁾ kogu sperma ühest alikvoodist kuni kuus kuud enne I osas kirjeldatud sperma kogumist ning doonortäkult kõnealuse kuue kuu jooksul võetud⁽⁴⁾ vereproov andis hobuste viirusarteriidi viiruse nakkuse tuvastamiseks tehtud uuringul viiruse neutraliseerimisega seerumis seerumilahjendusel vähemalt 1 : 4 andnud positiivse tulemuse;]</p> <p>c) punktis II.2.7.3, on hobuste nakkava metriidi tuvastamiseks viimati tehtud kolme tampooniprooviga, mis on võetud⁽⁴⁾ kuni 60 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist</p> <p>^{(2)kas} [kahel korral;]</p> <p>^{(2)või} [ühel korral ja selle puhul on kasutatud polümeraasi ahelreaktsiooni (PCR) või reaajas polümeraasi ahelreaktsiooni.]]</p> <p>⁽³⁾[II.2.8.3 doonortäkk ei vasta delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 4. osa I peatüki punkti 1 alapunkti b alapunktide i ja ii nõuetele ning spermat kogutakse külmutatud spermana teise liikmesriiki viimiseks.</p> <p>Punktides II.2.7.1, II.2.7.2 ja II.2.7.3 kirjeldatud uuringud on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁴⁾ doonortäkult vähemalt kord aastas paaritushooaja algul, ning punktides II.2.7.1 ja II.2.7.3 kirjeldatud uuringud on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁴⁾ doonortäkult vähemalt 30päevase säilitamisperioodi jooksul alates sperma kogumise kuupäevast ja enne sperma seemendusjaamast äraviimist; proovid peavad olema võetud mitte varem kui 14 päeva ja mitte hiljem kui 90 päeva pärast I osas kirjeldatud sperma kogumise algust, ning</p> <p>^{(2)kas} [punktis II.2.7.2 kirjeldatud uuringud hobuste viirusarteriidi viiruse nakkuse tuvastamiseks on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁴⁾ vähemalt 30päevase säilitamisperioodi jooksul alates sperma kogumise päevast ja enne sperma seemendusjaamast äraviimist või kasutamist; proovid peavad olema võetud mitte varem kui 14 päeva ja mitte hiljem kui 90 päeva pärast I osas kirjeldatud sperma kogumisperioodi algust;]</p> <p>^{(2)või} [kaks korda aastas vähemalt neljakuuse vahega seropositiivse doonortäku kogu sperma ühest alikvoodist võetud⁽⁴⁾ proovidega tehtud viirusisolatsiooni test, PCRi või reaajas jälgitava PCRiga saadud negatiivsed tulemused kinnitavad, et doonortäkk ei ole hobuste viirusarteriidi levitaja, ning doonortäkk on hobuste viirusarteriidi tuvastamiseks tehtud uuringul viiruse neutraliseerimisega seerumis seerumilahjendusel vähemalt 1 : 4 andnud positiivse tulemuse;]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-INTRA

II.2.9		kellelt on võetud punktis II.2.8 ette nähtud uuringuteks vajalikud proovid järgmistel kuupäevadel:							
Sperma identifitseeri- mine	Uuringukav a	Alguskuupäev ⁽⁴⁾		Terviseuuringuteks vajalike proovide võtmise kuupäev ⁽⁴⁾					
		Doonorlooma asukoht	Sperma kogumine	EIA II.2.7.1	EVA II. 2.7.2		CEM II.2.7.3		
					Vereproov	Spermaproov	1. proov	2. proov	

II.3 I osas kirjeldatud sperma

II.3.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 1. osa punktides 1 ja 2 esitatud loomatervisenõuetele;

II.3.2 on paigutatud kortsesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;

II.3.3 transporditakse konteineris, mis

II.3.3.1 on enne seemendusjaamast lähetamist pitseeritud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning pitseril on lahtris I.19 esitatud number;

II.3.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;

⁽²⁾⁽⁵⁾[II.3.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]

⁽²⁾⁽⁶⁾[II.4 Spermat säilitatakse antibiootikumide lisamisega järgmiselt:

II.4.1 Ettenähtud kontsentratsiooni saavutamiseks sperma milliliitri kohta lisatakse spermale pärast lõplikku lahendamist või kasutatud spermalahjendites sisaldub järgmine antibiootikum või antibiootikumide segu:

^{(2)kas} [gentamüsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg) segu;]

^{(2)või} [linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomüsiini (500 µg) segu;]

^{(2)või} [amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu;]

^{(2)või} [antibiootikum või antibiootikumide segu⁽⁷⁾....., mille bakteritsiidne aktiivsus on vähemalt samaväärne ühega järgmistest segudest:

- gentamüsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg) segu;
- linkomüsiin-spektinomüsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomüsiini (500 µg) segu;
- amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu.

II.4.2 Vahetult pärast antibiootikumide lisamist ja enne iga võimalikku külmutamist on lahjendatud spermat hoitud temperatuuril vähemalt 5 °C vähemalt 45 minutit või dokumenteeritult samaväärse baktereid hävitava toimega aja- ja temperatuurirežiimil.]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-INTRA

Märkused

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

- Lahter I.11: „*Lähtekoht*“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust spermasaadetis lähetati.
- Lahter I.12: „*Sihtkoht*“: märkida spermasaadetise sihttegevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.
- Lahter I.19: märkida plommi number.
- Lahter I.26: Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.
- Lahter I.30: „*Tüüp*“: sperma.
 „*Identifitseerimisnumber*“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.
 „*Identifitseerimismärk*“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv sperma pannakse.
 „*Kogumise/tootmise kuupäev*“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv sperma koguti.
 „*Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber*“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti.
 „*Kogus*“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.

II osa

Punktis II.2.9 esitatud tabeli täitmise juhend

Lühendid:

EIA-1	hobuste nakkava aneemia esimene uuring
EIA-2	hobuste nakkava aneemia teine uuring
EVA-B1	hobuste viirusarteriidi viiruse esimene uuring vereprooviga
EVA-B2	hobuste viirusarteriidi teine uuring vereprooviga
EVA-S1	hobuste viirusarteriidi esimene uuring spermaprooviga
EVA-S2	hobuste viirusarteriidi teine uuring spermaprooviga
CEM-11	hobuste nakkava metriidi esimese uuringu esimene proov
CEM-12	hobuste nakkava metriidi esimese uuringu teine proov, mis on võetud seitse päeva pärast CEM-11 proovi
CEM-21	hobuste nakkava metriidi teise uuringu esimene proov
CEM-22	hobuste nakkava metriidi teise uuringu teine proov, mis on võetud seitse päeva pärast CEM-21 proovi

Juhised

Iga veerus A identifitseeritud sperma kohta, mille andmed vastavad lahtris I.30 esitatud teabele, tuleb veerus B märkida asjaomane uuringukava (punktid II.2.8.1, II.2.8.2 ja/või II.2.8.3) ning veergudes C ja D asjaomased kuupäevad.

Kuupäevad, mil on võetud proovid laboratoorseteks uuringuteks enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist (nagu on nõutud punktides II.2.8.1, II.2.8.2 ja II.2.8.3), tuleb märkida tabeli veergude 5–9 ülemisele reale ehk allpool esitatud tabeli puhul lahtritesse EIA-1, EVA-B1 või EVA-S1 ning CEM-11 ja CEM-12.

Kuupäevad, mil on võetud laboratoorseteks uuringuteks kordusproovid, nagu on nõutud punktis II.2.8.2 või II.2.8.3, tuleb märkida veergude 5–9 alumisele reale, st lahtritesse EIA-2, EVA-B2 või EVA-S2 ja CEM-21 ja CEM-22.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-INTRA

Sperma identifitseeri	Uuringukava	Alguskuupäev		Terviseuuringuteks vajalike proovide võtmise kuupäev				
		Doonorlooma asukoht	Sperma kogumine	EIA II.2.7.1	EVA II.2.7.2		CEM II.2.7.3	
					Vereproov	Spermaproov	1. proov	2. proov
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

(1) Ainult seemendusjaamad, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.

(2) Mittevajalik maha tõmmata.

(3) Tõmmata maha kavad, mida saadetise puhul ei kohaldata.

(4) Lisada punktis II.2.9 esitatud tabelis märgitud kuupäev (vt II osa märkustes esitatud juhiseid).

(5) Kohaldatakse külmutatud sperma suhtes.

(6) Kohustuslik kinnitus antibiootikumide lisamise korral.

(7) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon või antibiootikume sisaldava(te) spermalahjendi(te) kaubanimi.

Veterinaarjärelevalve ametnik

Nimi (trükitähedega) Kvalifikatsioon ja ametinimetus

Kohaliku kontrolliüksuse nimi Kohaliku kontrolliüksuse kood

Kuupäev

Tempel Allkiri

46. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISE SPERMA
VARUDE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON
PÄRAST 30. SEPTEMBRIT 2014 JA ENNE 21. APRILLI 2021 KOGUTUD,
TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE
KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD
SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „EQUI-SEM-B-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähendamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-B-INTRA

II Tervishoiualane teave		II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide
II osa. Sertifitseerimine	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.				
	II.1	Seemendusjaam ⁽¹⁾ , kus eespool kirjeldatud sperma on kaubanduseks kogutud, töödeldud ja säilitatud, on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja kontrollitud direktiivi 92/65/EMÜ(2) D lisa I peatüki I osa punkti 1 ja I peatüki II osa punkti 1 kohaselt;			
	II.1.1	ajavahemikul, mis algas 30 päeva enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja kestis kuni värske või jahutatud sperma lähetamiseni või külmutatud sperma 30päevase minimaalse säilitusperioodi lõpuni, vastas seemendusjaam järgmistele tingimustele:			
	II.1.1.1	asus liikmesriigi territooriumil või piirkondadeks jaotamise korral territooriumi osas ⁽³⁾ , mida peeti direktiivi 2009/156/EÜ ⁽⁴⁾ artikli 5 lõike 2 punktide a ja b kohaselt hobuste Aafrika katkust vabaks;			
	II.1.1.2	vastas ettevõtte suhtes direktiivi 2009/156/EÜ artikli 4 lõikes 5 sätestatud tingimustele;			
	II.1.1.3	seemendusjaamas peeti üksnes selliseid hobuslasi, kellel ei esinenud hobuste viirusarteriidi viiruse ega hobuste nakkava metriidi kliinilisi tunnuseid;			
	II.2	seemendusjaama on lubatud ainult hobuslasi, kes vastavad direktiivi 2009/156/EÜ artiklites 4 ja 5 või artiklites 12–16 sätestatud tingimustele;			
	II.3	I osas kirjeldatud sperma on kogutud doonortäkkudelt:			
	II.3.1	kellel ei olnud seemendusjaama vastuvõtmise ajal ega sperma kogumise päeval nakkushaiguste kliinilisi tunnuseid;			
	II.3.2	keda on 30 päeva enne sperma kogumist peetud ettevõtetes, kus ühelgi hobuslasel ei ole kõnealuse ajavahemiku jooksul esinenud hobuste viirusarteriidi viiruse ega hobuste nakkava metriidi kliinilisi tunnuseid;			
	II.3.3	keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks vähemalt 30 päeva enne esimest spermakogumist ega punktides II.3.5.1, II.3.5.2 või II.3.5.3 osutatud esimese proovi võtmisest kuni kogumisperioodi lõpuni;			
	II.3.4	kes on läbinud testid, mis vastavad vähemalt OIE avaldatud maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu asjakohases peatükis esitatud nõuetele ja mis on tehtud pädeva asutuse tunnustatud laboris, ning labori akrediteeringule on vastavalt määruse (EÜ) nr 882/2004 ⁽⁵⁾ artiklile 12 lisatud järgnevalt osutatud uuringud:			
	II.3.4.1	hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks immunodifusioonreaktsioon agargeelis (AGID või Cogginsi uuring) või ensüümimmunosorptsioonanalüüs (ELISA), ja saadi negatiivne tulemus;			
II.3.4.2	hobuste viirusarteriidi viiruse tuvastamiseks				
	⁽³⁾ kas	[II.3.4.2.1 seerumi neutralisatsiooni uuring, mille tulemus oli seerumilahjendusel 1 : 4 negatiivne;]			

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-B-INTRA

	<p>⁽³⁾ja/või [II.3.4.2.2 viirusisolatsiooni test polümeraasi ahelreaktsiooni (PCR) või reaajas jälgitava PCRiga, mille tulemus peab olema negatiivne doonortäku kogu sperma alikvoodi puhul;]</p> <p>II.3.4.3 hobuste nakkava metriidi tauditekitaja tuvastamise uuring, mis tehakse doonortäkul kahel korral vähemalt seitsmepäevase vahega võetud kolme tampooniprooviga, mis võetakse vähemalt kürvatupest (eesnahk), kusitist ja kusitilohust;</p> <p>Proovid ei ole mingil juhul võetud enne kui 7 päeva (süsteemne ravi) või 21 päeva (kohalik ravi) pärast doonortäku antimikroobset ravi ja on paigutatud aktiivsõega transpordisõotmesse (nt Amiesi sõode) enne saatmist laborisse, kus need on läbinud negatiivse tulemuse andnud uuringu:</p> <p>⁽³⁾kas [II.3.4.3.1 tauditekitaja <i>Taylorella equigenitalis</i>'e isoleerimiseks mikroaerofiilsetes tingimustes tehtud vähemalt seitsmepäevane külv, mis on tehtud 24 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist või 48 tunni jooksul, kui proove hoitakse veo ajal jahedas;]</p> <p>⁽³⁾ja/või [II.3.4.3.2 <i>Taylorella equigenitalis</i>'e genoomi määramine polümeraasi ahelreaktsiooni (PCR) või reaajas polümeraasi ahelreaktsiooniga (PCR) 48tunnise ajavahemiku jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist;]</p> <p>II.3.5 kes on kõigil juhtudel teinud punktis II.3.4 esitatud asjakohase tulemusega läbi vähemalt ühe punktides II.3.5.1, II.3.5.2 ja II.3.5.3 kirjeldatud uuringukavadest kooskõlas järgmiste nõuetega:</p> <p>⁽⁶⁾[II.3.5.1 doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma esimest kogumist ja spermakogumise ajal püsivalt seemendusjaamas ning ei ole puutunud kõnealusel ajavahemikul otseselt kokku ühegi seemendusjaamas viibiva doonortäkkust halvema tervisliku seisundiga hobuslasega.</p> <p>Punktis II.3.4 kirjeldatud uuringud on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁷⁾ doonortäkul vähemalt kord aastas paaritushooaja algul või enne kauplemiseks ettenähtud värske, jahutatud või külmutatud sperma esimest kogumist, kuid kõige varem 14 päeva pärast esimesele sperma kogumisele eelnenud vähemalt 30päevase pidamisperioodi algust.]</p> <p>⁽⁶⁾[II.3.5.2 doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja spermakogumise ajal seemendusjaamas, kuid lahkus seemendusjaama veterinaararsti vastutusel spermakogumise ajal jaamast vähem kui 14 järjestikuse päeva pikkuseks perioodiks, ja/või teised hobuslased puutusid seemendusjaamas otseselt kokku halvema tervisliku seisundiga hobuslastega.</p> <p>Punktis II.3.4 kirjeldatud uuringud on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁷⁾ doonortäkul vähemalt kord aastas paaritushooaja algul või enne kauplemiseks ettenähtud värske, jahutatud või külmutatud sperma esimest kogumist, kuid kõige varem 14 päeva pärast esimesele sperma kogumisele eelnenud vähemalt 30päevase pidamisperioodi algust,</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-B-INTRA

	<p><i>ning</i> kauplemiseks ettenähtud värsked, jahutatud või külmutatud sperma kogumise ajal on doonortäkule tehtud punktis II.3.4 kirjeldatud uuringud järgnevalt:</p> <p>a) üks uuring punktis II.3.4.1 kirjeldatud hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks on viimati tehtud vereprooviga, mis on võetud⁽⁷⁾ kuni 90 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;</p> <p>b) hobuste viirusarteriidi viiruse nakkuse tuvastamiseks</p> <p>^{(3)kas} [üks punktis II.3.4.2 kirjeldatud uuringutest on viimati tehtud vereprooviga mis on võetud⁽⁷⁾ kuni 30 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;]</p> <p>^{(3)või} [üks punktis II.3.4.2.2 kirjeldatud uuringutest on tehtud doonortäkult kogutud⁽⁷⁾ kogu sperma ühest alikvoodist kuni kuus kuud enne I osas kirjeldatud sperma kogumist ning doonortäkult kõnealuse kuue kuu jooksul võetud⁽⁷⁾ vereproov andis hobuste viirusarteriidi viiruse nakkuse tuvastamiseks tehtud uuringul viiruse neutraliseerimisega seerumis seerumilahjendusel vähemalt 1 : 4 andnud positiivse tulemuse;]</p> <p>c) üks punktis II.3.4.3 kirjeldatud uuringutest hobuste nakkava metriidi tuvastamiseks on viimati tehtud kolme tampooniprooviga, mis on võetud⁽⁷⁾ kuni 60 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist</p> <p>^{(3)kas} [kahel korral vähemalt 7päevase vahega;]</p> <p>^{(3)või} [ühel korral ja selle puhul on kasutatud polümeraasi ahelreaktsiooni (PCR) või reaalaajas polümeraasi ahelreaktsiooni.]]</p> <p>⁽⁶⁾[II.3.5.3 doonortäkk ei vasta direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II peatüki punktide 1.6.a ja 1.6.b nõuetele ja spermat kogutakse külmutatud spermaga kauplemiseks.</p> <p>Punktides II.3.4.1, II.3.4.2 ja II.3.4.3 kirjeldatud uuringud tehti proovidega, mis on võetud⁽⁷⁾ doonortäkult vähemalt kord aastas paaritushooaja algul,</p> <p><i>ning</i> punktides II.3.4.1 ja II.3.4.3 kirjeldatud uuringud on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁷⁾ doonortäkult vähemalt 30päevase säilitamisperioodi jooksul alates sperma kogumise kuupäevast ja enne sperma seemendusjaamast äraviimist; proovid peavad olema võetud mitte varem kui 14 päeva ja mitte hiljem kui 90 päeva pärast I osas kirjeldatud sperma kogumise algust,</p> <p><i>ning</i> ^{(3)kas} [punktis II.3.4.2 kirjeldatud uuringud hobuste viirusarteriidi viiruse tuvastamiseks on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁷⁾ vähemalt 30päevase säilitamisperioodi jooksul alates sperma kogumise päevast ja enne sperma seemendusjaamast äraviimist või kasutamist; proovid peavad olema võetud mitte varem kui 14 päeva ja mitte hiljem kui 90 päeva pärast I osas kirjeldatud sperma kogumise algust.]</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-B-INTRA

⁽³⁾või [kaks korda aastas vähemalt neljakuuse vahega seropositiivse doonortäku kogu sperma ühest alikvoodist võetud⁽⁷⁾ proovidega tehtud viirusisolatsiooni test, PCRi või reaalaajas jälgitava PCRiga saadud negatiivsed tulemused kinnitavad, et doonortäkk ei ole hobuste viirusarteriidi levitaja, ning doonortäkk on hobuste viirusarteriidi tuvastamiseks tehtud uuringul viiruse neutraliseerimisega seerumis seerumilahjendusel vähemalt 1 : 4 andnud positiivse tulemuse.]]

II.3.6 kellelt on võetud punktis II.3.5 ette nähtud uuringuteks vajalikud proovid järgmistel kuupäevadel:

Sperma identifitseerim ine	Uuringukava	Alguskuupäev ⁽⁷⁾		Terviseuuringuteks vajalike proovide võtmise kuupäev ⁽⁷⁾				
		Doonorlooma asukoht	Sperma kogumine	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
					Vereproov	Spermaproov	1. proov	2. proov

⁽³⁾kas [II.4 spermale ei ole lisatud antibiootikume;]

⁽³⁾või [II.4 Spermale on lisatud järgmine antibiootikum või antibiootikumide kombinatsioon, nii et kontsentratsioon sperma lõpplahjenduses ei oleks väiksem kui⁽⁸⁾:
.....
.....:]

II.5 I osas kirjeldatud sperma

II.5.1 on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud tingimustel, mis vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II peatüki I osa punktis 1 ja III peatüki I osas sätestatud nõuetele;

II.5.2 on säilitatud vähemalt 30päevase perioodi jooksul alates sperma kogumise päevast, kui tegemist on külmutatud spermaga;

II.5.3 on saadatud laadimispunkti plommitud konteineris, mis vastab direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki I osa punktile 1.4 ja kannab lahtris I.19 osutatud numbrit.

Märkused

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-B-INTRA

I osa

Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse seemendusjaam, kust sperma pärineb.

Lahter I.12: sihtkohaks märgitakse seemendusjaam või spermasäilituskeskus või ettevõtte, kuhu sperma on lähetatud.

Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.

Lahter I.30: doonorlooma andmeteks märgitakse looma ametlikud identifitseerimisandmed.

Kogumise kuupäev peab olema järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.

II osa

Punktis II.3.6 esitatud tabeli täitmise juhend

Lühendid:

EIA-1	hobuste nakkava aneemia esimene uuring
EIA-2	hobuste nakkava aneemia teine uuring
EVA-B1	hobuste viirusarteriidi viiruse esimene uuring vereprooviga
EVA-B2	hobuste viirusarteriidi viiruse teine uuring vereprooviga
EVA-S1	hobuste viirusarteriidi viiruse esimene uuring spermaprooviga
EVA-S2	hobuste viirusarteriidi viiruse teine uuring spermaprooviga
CEM-11	hobuste nakkava metriidi esimese uuringu esimene proov
CEM-12	hobuste nakkava metriidi esimese uuringu teine proov, mis on võetud seitse päeva pärast CEM-11 proovi
CEM-21	hobuste nakkava metriidi teise uuringu esimene proov
CEM-22	hobuste nakkava metriidi teise uuringu teine proov, mis on võetud seitse päeva pärast CEM-21 proovi

Juhised

Iga spermadoosi kohta, mis on nimetatud veerus A, tuleb veerus B nimetada uuringukava (punktid II.3.5.1, II.3.5.2 ja/või II.3.5.3) ning veerud C ja D tuleb täita vastavate kuupäevadega.

Kuupäevad, mil on võetud proovid laboratoorseteks uuringuteks enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist (nagu on nõutud punktides II.3.5.1, II.3.5.2 ja II.3.5.3), tuleb märkida tabeli veergude 5–9 ülemisele reale ehk allpool esitatud tabeli puhul lahtritesse EIA-1, EVA-B1 või EVA-S1 ning CEM-11 ja CEM-12.

Kuupäevad, mil on võetud laboratoorseteks uuringuteks kordusproovid, nagu on nõutud punktis II.3.5.2 või II.3.5.3, tuleb märkida veergude 5–9 alumisele reale, st lahtritesse EIA-2, EVA-B2 või EVA-S2 ja CEM-21 ja CEM-22.

Sperma identifitseeri mine	Uuringukava	Alguskuupäev ⁽⁷⁾		Terviseuuringuteks vajalike proovide võtmise kuupäev ⁽⁷⁾				
		Doonorlooma asukoht	Sperma kogumine	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
					Vereproov	Spermaproov	1. proov	2. proov
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

(1) Ainult need seemendusjaamad, mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud direktiivi 92/65/EMÜ artikli 11 lõike 4 kohaselt.

(2) EÜT L 268, 14.9.1992, lk 54.

(3) Mittevajalik maha tõmmata.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-B-INTRA

(4)	ELT L 192, 23.7.2010, lk 1.
(5)	ELT L 165, 30.4.2004, lk 1.
(6)	Maha tõmmata kava(d), mida saadetise puhul ei kohaldata.
(7)	Lisada punktis II.3.6 esitatud tabelis märgitud kuupäev (vt II osa märkustes esitatud juhiseid).
(8)	Sisestada nimetused ja kontsentratsioonid.
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

47. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISE SPERMA
VARUDE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON
PÄRAST 31. AUGUSTIT 2010 JA ENNE 1. OKTOOBRI 2014 KOGUTUD,
TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE
KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD
SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „EQUI-SEM-C-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-C--INTRA

II Tervishoiualane teave		II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCI viide
Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.					
II osa. Sertifitseerimine	II.1	Seemendusjaam ⁽¹⁾ , kus I osas kirjeldatud sperma on kaubanduseks kogutud, töödeldud ja säilitatud, on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja kontrollitud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki I osa punkti 1 ja I peatüki II osa punkti 1 kohaselt;			
	II.1.1	ajavahemikul, mis algas 30 päeva enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja kestis kuni värske või jahutatud sperma lähetamiseni või külmutatud sperma 30päevase säilitusperioodi lõpuni, vastas seemendusjaam järgmistele tingimustele:			
	II.1.1.1	asus liikmesriigi territooriumil või piirkondadeks jaotamise korral territooriumi osas ⁽²⁾ , mida peeti direktiivi 2009/156/EÜ ⁽³⁾ artikli 5 lõike 2 punktide a ja b kohaselt hobuste Aafrika katkust vabaks;			
	II.1.1.2	vastas ettevõtte suhtes direktiivi 2009/156/EÜ(3) artikli 4 lõikes 5 sätestatud tingimustele;			
	II.1.1.3	seemendusjaamas peeti üksnes selliseid hobuslasi, kellel ei esinenud hobuste viirusarteriidi viiruse ega hobuste nakkava metriidi kliinilisi tunnuseid;			
	II.2	seemendusjaama on lubatud ainult hobuslasi, kes vastavad direktiivi 2009/156/EÜ(3) artiklites 4 ja 5 või artiklites 12–16 sätestatud tingimustele;			
	II.3	I osas kirjeldatud sperma on kogutud doonortäkkudelt:			
	II.3.1	kellel ei ole olnud seemendusjaama vastuvõtmise ajal ega sperma kogumise päeval nakkushaiguste kliinilisi tunnuseid;			
	II.3.2	keda on 30 päeva enne sperma kogumist peetud ettevõtetes, kus ühelgi hobuslasel ei ole kõnealuse ajavahemiku jooksul esinenud viirusarteriidi ega hobuste nakkava metriidi kliinilisi tunnuseid;			
	II.3.3	keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks vähemalt 30 päeva enne esimest spermakogumist ega punktides II.3.5.1, II.3.5.2 või II.3.5.3 osutatud esimese proovi võtmisest kuni kogumisperioodi lõpuni;			
	II.3.4	kes on teinud pädeva asutuse poolt tunnustatud laboratooriumis läbi järgmised punktis II.3.5 nimetatud uuringukava kohased uuringud, mis vastavad vähemalt OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu asjakohases peatükis sätestatud nõuetele:			
	⁽²⁾ kas	[II.3.4.1	immunodifusioonreaktsioon agargeelis (Cogginsi uuring) hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks, ja saadi negatiivne tulemus;]		
	⁽²⁾ või	[II.3.4.1	ELISA hobuste nakkava aneemia suhtes, ja saadi negatiivne tulemus;]		
ning ⁽²⁾ kas	[II.3.4.2	seerumi neutralisatsiooni uuring hobuste viirusarteriidi suhtes, millega saadi seerumilahjendusel 1 : 4 negatiivne tulemus;]			
⁽²⁾ või	[II.3.4.2	viirusisolatsiooni test hobuste viirusarteriidi suhtes, millega saadi doonortäku kogu sperma ühe alikvoodi puhul negatiivne tulemus;]			

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-C--INTRA

	<p><i>ning</i> II.3.4.3 tauditekitaja tuvastamise uuring hobuste nakkava metriidi suhtes, mis tehakse seitsmepäevase vahega kaks korda, eraldades pärast 7–14päevast kultiveerimisperioodi haigustekitaja <i>Taylorella equigenitalis</i>'e seemnepurske-eelsest vedelikust või spermaproovist ja genitaali-tampooniproovist, mis võetakse vähemalt kõrvatupest, kusitist ja kusitilohust, ja mille kõik tulemused peavad olema negatiivsed;</p> <p>II.3.5 kes on teinud kõigil juhtudel punktis II.3.4 esitatud asjakohase tulemusega läbi vähemalt ühe punktides II.3.5.1, II.3.5.2 ja II.3.5.3 kirjeldatud uuringukavadest⁽⁴⁾ kooskõlas järgmiste nõuetega:</p> <p>II.3.5.1 doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja spermakogumise ajal püsivalt seemendusjaamas ning ei ole puutunud kõnealusel ajavahemikul otseselt kokku ühegi seemendusjaamas viibiva doonortäkust halvema tervisliku seisundiga hobuslasega. Punktis II.3.4 kirjeldatud uuringud on tehtud proovidest, mis on võetud⁽⁵⁾ enne esimest spermakogumist ning vähemalt 14 päeva pärast 30päevase seemendusjaamas viibimise algust;</p> <p>II.3.5.2 doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja spermakogumise ajal seemendusjaamas, kuid lahkus seemendusjaama veterinaararsti vastutusel spermakogumise ajal jaamast vähem kui 14 järjestikuse päeva pikkuseks perioodiks, ja/või teised hobuslased puutusid seemendusjaamas otseselt kokku halvema tervisliku seisundiga hobuslastega. Punktis II.3.4 kirjeldatud uuringud on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁵⁾ enne paaritushooaja või spermakogumisperioodi esimest spermakogumist I osas kirjeldatud sperma kogumise aastal ning vähemalt 14 päeva pärast 30päevase seemendusjaamas viibimise algust;</p> <p><i>ning</i> punktis II.3.4.1 kirjeldatud uuring hobuste nakkava aneemia suhtes on viimati tehtud vereproovist, mis võeti⁽⁵⁾ mitte rohkem kui 90 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;</p> <p><i>ning</i> ^{(2)kas} [üks punktis II.3.4.2 nimetatud uuringutest hobuste viirusarteriidi suhtes on viimati tehtud proovist, mis võeti⁽⁵⁾ mitte rohkem kui 30 päeva enne eespool kirjeldatud sperma kogumist;]</p> <p>^{(2)või} [doonortäkult⁽⁵⁾ kogutud kogu sperma ühest alikvoodist tehtud viirusisolatsiooni test hobuste viirusarteriidi suhtes, mis on tehtud mitte rohkem kui kuus kuud enne I osas kirjeldatud sperma kogumist, oli negatiivne ning samal kuupäeval⁽⁵⁾ võetud vereproov andis hobuste viirusarteriidi suhtes seerumi rohkem kui 1 : 4 lahjenduse juures positiivse tulemuse;]</p> <p><i>ning</i> punktis II.3.4.3 nimetatud uuring hobuste nakkava metriidi suhtes on viimati tehtud proovidest, mis võeti⁽⁵⁾ mitte rohkem kui 60 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;</p> <p>II.3.5.3 punktis II.3.4 kirjeldatud uuringud on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁵⁾ enne paaritushooaja või spermakogumisperioodi esimest spermakogumist I osas kirjeldatud sperma kogumise aastal;</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-C--INTRA

ning punktis II.3.4 kirjeldatud uuringud on viimati tehtud proovidest, mis on võetud⁽⁵⁾ mitte varem kui 14 päeva ja mitte hiljem kui 90 päeva pärast I osas kirjeldatud sperma kogumist;

II.3.6 kellelt on võetud punktis II.3.5 ette nähtud uuringuteks vajalikud proovid järgmistel kuupäevadel:

Sperma identifitseerimine	Uuringukava	Alguskuupäev ⁽⁵⁾		Terviseuuringuteks vajalike proovide võtmise kuupäev ⁽⁵⁾				
		Doonorlooma asukoht	Sperma kogumine	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
					Vereproov	Spermaproov	1. proov	2. proov

^{(2)kas} [II.4 spermale ei ole lisatud antibiootikume;]

^{(2)või} [II.4 Spermale on lisatud järgmine antibiootikum või antibiootikumide kombinatsioon, nii et kontsentratsioon sperma lõpplahjenduses ei oleks väiksem kui⁽⁶⁾:

 ;]

II.5 I osas kirjeldatud sperma

II.5.1 on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud tingimustel, mis vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II peatüki I osa punktis 1 ja III peatüki I osas sätestatud nõuetele;

II.5.2 on saadetud laadimispunkti plommitud konteineris, mis vastab direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki I osa punktile 1.4 ja kannab lahtris I.19 osutatud numbrit.

Märkused

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse seemendusjaam, kust sperma pärineb.

Lahter I.12: sihtkohaks märgitakse seemendusjaam või spermasäilituskeskus või ettevõtte, kuhu sperma on lähetatud.

Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.

Lahter I.30: doonorlooma andmetena märgitakse looma ametlik identifitseerimistunnus.

Kogumise kuupäev esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.

Seemendusjaama heakskiidunumber vastab sellise lahtris I.11 märgitud seemendusjaama heakskiidunumbrile, kus sperma koguti.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-C--INTRA

II osa

Punktis II.3.6 esitatud tabeli täitmise juhend

Lühendid:

EIA-1	hobuste nakkava aneemia esimene uuring
EIA-2	hobuste nakkava aneemia teine uuring
EVA-B1	hobuste viirusarteriidi viiruse esimene uuring vereprooviga
EVA-B2	hobuste viirusarteriidi viiruse teine uuring vereprooviga
EVA-S1	hobuste viirusarteriidi viiruse esimene uuring spermaprooviga
EVA-S2	hobuste viirusarteriidi viiruse teine uuring spermaprooviga
CEM-11	hobuste nakkava metriidi esimese uuringu esimene proov
CEM-12	hobuste nakkava metriidi esimese uuringu teine proov, mis on võetud seitse päeva pärast CEM-11 proovi
CEM-21	hobuste nakkava metriidi teise uuringu esimene proov
CEM-22	hobuste nakkava metriidi teise uuringu teine proov, mis on võetud seitse päeva pärast CEM-21 proovi

Juhised

Iga spermadoosi kohta, mis on nimetatud veerus A, tuleb veerus B nimetada uuringukava (II.3.5.1, II.3.5.2 ja/või II.3.5.3) ning veerud C ja D tuleb täita vastavate kuupäevadega.

Kuupäevad, mil on võetud proovid laboratoorseteks uuringuteks enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist (nagu on nõutud punktides II.3.5.1, II.3.5.2 ja II.3.5.3), tuleb märkida tabeli veergude 5–9 ülemisele reale ehk allpool esitatud tabeli puhul lahtritesse EIA-1, EVA-B1 või EVA-S1 ning CEM-11 ja CEM-12.

Kuupäevad, mil on võetud laboratoorseteks uuringuteks kordusproovid, nagu on nõutud punktis II.3.5.2 või II.3.5.3, tuleb märkida veergude 5–9 alumisele reale, st lahtritesse EIA-2, EVA-B2 või EVA-S2 ja CEM-21 ja CEM-22.

Sperma identifitseer imine	Uuringukav a	Alguskuupäev ⁽⁵⁾		Terviseuuringuteks vajalike proovide võtmise kuupäev ⁽⁵⁾				
		Doonorlooma asukoht	Sperma kogumine	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2		CEM II.3.4.3	
					Vereproov	Spermaproov	1. proov	2. proov
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

Veterinaarjärelevalve ametnik

Nimi (trükitähtedega)

Kvalifikatsioon ja
ametnimetus

Kohaliku kontrolliüksuse nimi

Kohaliku kontrolliüksuse
kood

Kuupäev

Tempel

Allkiri

48. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISE SPERMA
VARUDE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON ENNE
1. SEPTEMBRIT 2010 KOGUTUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU
DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021
LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „EQUI-
SEM-D-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-D-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
		<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Seemendusjaam⁽¹⁾, kus I osas kirjeldatud sperma on kaubanduseks kogutud, töödeldud ja säilitatud:</p> <p>II.1.1 on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja kontrollitud vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki tingimustele;</p> <p>II.1.2 asus liikmesriigi territooriumil või piirkondadeks jaotamise korral osal territooriumist⁽²⁾, mida sperma kogumise päevast kuni värskel/jahutatud⁽²⁾ sperma lähetamise päevani või külmutatud sperma kohustusliku 30päevase säilitusperioodi lõpuni⁽²⁾ ei käsitatud direktiivi 2009/156/EÜ⁽³⁾ artikli 5 lõike 2 punktide a ja b kohaselt hobuste Aafrika katku nakatununa;</p> <p>II.1.3 vastas ajavahemikul, mis algas 30 päeva enne sperma kogumise päeva ja kestis kuni värskel/jahutatud⁽²⁾ sperma lähetamise päevani või külmutatud sperma kohustusliku 30päevase säilitusperioodi lõpuni⁽²⁾, direktiivi 2009/156/EÜ artikli 4 tingimustele;</p> <p>II.1.4 ajavahemikul, mis algas 30 päeva enne sperma kogumise päeva ja kestis kuni värskel/jahutatud⁽²⁾ sperma lähetamise päevani või külmutatud sperma kohustusliku 30päevase säilitusperioodi lõpuni⁽²⁾, peeti seal ainult selliseid hobuslasi, kellel ei olnud viirusarteriidi ega hobuste nakkava metriidi kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.2 kõik hobuslased on seemendusjaama lubatud direktiivi 2009/156/EÜ⁽³⁾ artiklite 4 ja 5 kohaselt;</p> <p>II.3 I osas kirjeldatud sperma on kogutud doonortäkkudel:</p> <p>II.3.1 kellel ei esinenud sperma kogumise päeval nakkushaiguste kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.3.2 keda ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma kogumist kasutatud loomuliku seemendamise jaoks;</p> <p>II.3.3 keda on vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma kogumist peetud ettevõtetes, kus ühelgi hobuslasel ei ole esinenud hobuste viirusarteriidi kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.3.4 keda on vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist peetud ettevõtetes, kus ühelgi hobuslasel ei ole esinenud hobuste nakkava metriidi kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.3.5 kes ei ole mulle teadaolevalt ja niivõrd, kuivõrd ma olen suutnud kindlaks teha, puutunud sperma kogumisele vahetult eelnenu 15 päeva jooksul kokku nakkushaigusi põdevate hobuslastega;</p> <p>II.3.6 kes on teinud pädeva asutuse poolt tunnustatud laboris läbi järgmised punktis II.3.7 nimetatud uuringukava kohased loomade tervislikku seisundit käsitlevad uuringud:</p> <p>II.3.6.1 immuundifusioonreaktsioon agargeelis hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks (Cogginsi uuring), ja saadi negatiivne tulemus;</p>	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-D-INTRA

	<p><i>ning</i> ⁽²⁾<i>kas</i> [II.3.6.2</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [II.3.6.2</p> <p><i>ning</i> II.3.6.3</p> <p>II.3.7</p> <p>II.3.7.1</p> <p>II.3.7.2</p> <p><i>ning</i></p> <p><i>ning</i> ⁽²⁾<i>kas</i></p> <p>⁽²⁾<i>või</i></p>	<p>seerumi neutralisatsiooni uuring hobuste viirusarteriidi suhtes, millega saadi seerumilahjendusel 1 : 4 negatiivne tulemus; ning]</p> <p>viirusisolatsiooni test, mille tulemus doonortäku kogu sperma alikvoodi puhul oli negatiivne;]</p> <p>tauditakitaja tuvastamise uuring hobuste nakkava metriidi suhtes, mis tehakse seitsmepäevase vahega kaks korda, eraldades haigustekitaja <i>Taylorella equigenitalis</i>e seemnepurske-eelsest vedelikust või spermaproovist ja genitaali-tampooniproovist, mis võetakse vähemalt kūrvtupest, kusitist ja kusitilohust, ja mille kõik tulemused peavad olema negatiivsed;</p> <p>kes on läbinud ühe järgmistest uuringukavadest⁽⁴⁾:</p> <p>doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma kogumist ja spermakogumise ajal püsivalt seemendusjaamas ning ei ole puutunud kõnealusel ajavahemikul otseselt kokku ühegi seemendusjaamas viibivatest doonortäkkudest halvema tervisliku seisundiga hobuslasega. Punktis II.3.6 kirjeldatud uuringud on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁵⁾, hobuste nakkava metriidi puhul on teine proov võetud⁽⁵⁾, seega vähemalt 14 päeva pärast seemendusjaamas viibimise algust ja vähemalt enne paaritushooaja algust;</p> <p>doonortäkk ei ole viibinud püsivalt seemendusjaamas või teised seemendusjaamas viibivad hobuslased on puutunud otseselt kokku doonortäkust halvema tervisliku seisundiga hobuslastega. Punktis II.3.6 kirjeldatud uuringud on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁵⁾, hobuste nakkava metriidi puhul on teine proov võetud⁽⁵⁾, seega vähemalt 14 päeva enne esimest spermakogumist ja vähemalt enne paaritushooaja algust;</p> <p>punktis II.3.6.1 nimetatud uuring hobuste nakkava aneemia suhtes on viimati tehtud vereproovist, mis on võetud⁽⁵⁾, seega mitte rohkem kui 120 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;</p> <p>[üks punktis II.3.6.2 nimetatud uuringutest hobuste viirusarteriidi suhtes on viimati tehtud vereproovist, mis on võetud⁽⁵⁾, seega mitte rohkem kui 30 päeva enne osas kirjeldatud sperma kogumist;]</p> <p>[viirusisolatsiooni test, mis on tehtud kogu doonortäku sperma alikvoodiga, mis on võetud⁽⁵⁾, seega mitte rohkem kui aasta enne I osas kirjeldatud sperma kogumist, on kinnitanud, et seropositiivne täkk ei ole hobuste viirusarteriidi levitaja;]</p>
--	--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-D-INTRA

	<p>II.3.7.3 punktis II.3.6 kirjeldatud uuringud on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁵⁾ külmutatud sperma 30päevase kohustusliku säilitusperioodi jooksul ning kuni 14 päeva pärast sperma kogumist, ning hobuste nakkava metriidi puhul on teine proov võetud⁽⁵⁾;</p> <p>II.4 I osas kirjeldatud sperma on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II ja III peatüki nõuetele.</p> <p>Märkused Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse seemendusjaam, kust sperma pärineb.</p> <p>Lahter I.12: sihtkohaks märgitakse seemendusjaam või spermasäilituskeskus või ettevõtte, kuhu sperma on lähetatud.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.30: doonorlooma andmetena märgitakse looma ametlik identifitseerimistunnus. Kogumise kuupäev esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa. Seemendusjaama heakskiidunumber vastab sellise lahtris I.11 märgitud seemendusjaama heakskiidunumbrile, kus sperma on kogutud.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Ainult need seemendusjaamad, mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ artikli 11 lõike 4 kohaselt.</p> <p>(2) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(3) ELT L 192, 23.7.2010, lk 1.</p> <p>(4) Maha tõmmata kava(d), mida saadetise puhul ei kohaldata.</p> <p>(5) Märkida kuupäev.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

49. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISTE
OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE
VAHEL, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 KOGUTUD VÕI TOODETUD,
TÕDELDUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD
MÄÄRUSE (EL) 2020/686 NÕUETE KOHA SELT NING LÄHETATUD OOTSÜÜDID
VÕI EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD EMBRÜOKOGUMIS- VÕI -
TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA	
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide	RUTKOOD
		I.2a Kohalik viide	
		I.3 Pädev keskasutus	
		I.4 Pädev kohalik asutus	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Registreerimisnumber Aadress Riik ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/heakskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/heakskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	
	I.13 Pealeladimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument	I.16 Vedaja Nimi Registreerimis-/loa number Aadress Riik ISO riigikood	
	I.17 Saatedokumendid Liik Kood Riik ISO riigikood Äridokumendi viide		
I.18 Veofingimused <input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud			
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number			

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>⁽¹⁾[II.1 I osas kirjeldatud hobuslaste <i>in vivo</i> saadud embrüod on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetatud embrüokogumisrühmast⁽²⁾, mis</p> <p>II.1.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud ja registrisse sisestanud;</p> <p>II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>⁽¹⁾[II.1 I osas kirjeldatud hobuslaste ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetatud embrüootootmisrühma⁽²⁾ poolt,</p> <p>II.1.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud ja registrisse sisestanud;</p> <p>II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. ja 3. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja need on saadud doonorloomadelt, kes</p> <p>II.2.1 sündisid ja on sünnist saadik viibinud liidus või sisenesid liitu kooskõlas liitu sisenemist käsitlevate nõuetega;</p> <p>II.2.2 kes on pärit liikmesriigi või selle tsooni ettevõtetest või kolmanda riigi või territooriumi või selle tsooni pädeva asutuse ametliku kontrolli all olevatest ettevõtetest</p> <p>II.2.2.1 milles 30 päeva jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ ei ole teadaolevalt esinenud serrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning</p> <p>^{(1)kas} [milles kahe aasta jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ ei ole teadaolevalt esinenud serrat;]</p> <p>^{(1)või} [kus ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumisele⁽¹⁾/tootmisele⁽¹⁾ eelneva kahe aasta jooksul on teadaolevalt esinenud serrat ning tabandunud ettevõtte jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud</p> <p>^{(1)kas} [kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra tuvastamiseks komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast viimase nakatunud looma eemaldamist ettevõttest, ja saadi negatiivsed tulemused;]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾või [vähemalt 30 päevaks arvates puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud;]</p>
II.2.2.2	<p>milles kuue kuu jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ ei ole teadaolevalt esinenud kargtaudi, ning</p>
⁽¹⁾ kas	<p>[kus kahe aasta jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ ei ole teadaolevalt esinenud kargtaudi;]</p>
⁽¹⁾ või	<p>[kus ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumisele⁽¹⁾/tootmisele⁽¹⁾ eelneva kahe aasta jooksul on teadaolevalt esinenud kargtaudi ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumiskiirangud</p>
⁽¹⁾ kas	<p>[kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele, v.a kastreeritud isastele hobuslastele tehti kargtaudi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 8. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist, või nakatunud kastreerimata isaste hobuslaste kastreerimist, ja saadi negatiivsed tulemused;]</p>
⁽¹⁾ või	<p>[vähemalt 30 päevaks pärast seda, kui ettevõtte viimane hobuslane kas surmati ja hävitati või tapeti, ning ruumid puhastati ja desinfitseeriti;]</p>
II.2.2.3	<p>kus ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumisele⁽¹⁾/tootmisele⁽¹⁾ eelneva 90 päeva jooksul ei ole teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat, ning</p>
⁽¹⁾ kas	<p>[ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumisele⁽¹⁾/tootmisele⁽¹⁾ eelneva 12 kuu jooksul ei ole ettevõttes teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat;]</p>
⁽¹⁾ või	<p>[kus ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumisele⁽¹⁾/tootmisele⁽¹⁾ eelneva 12 kuu jooksul on teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumiskiirangud</p>
⁽¹⁾ kas	<p>[kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti uuring hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 9. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt kolme kuu pikkuse vahega pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist, ning ettevõtte puhastamist ja desinfitseerimist, ja saadi negatiivsed tulemused;]</p>

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	⁽¹⁾ või [vähemalt 30 päevaks pärast seda, kui ettevõtte viimane hobuslane kas surmati ja hävitati või tapeti, ning ruumid puhastati ja desinfitseeriti;]
II.2.3	kelle rühma veterinaararst või rühma liige peab olema läbi vaadanud ja kinnitanud, et ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumise päeval ei esinenud neil loomade nakkushaiguste sümptomeid või kliinilisi tunnuseid;
II.2.4	kes on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 58 lõikele 1, artikli 59 lõikele 1 või artikli 62 lõikele 1;
II.2.5	keda vähemalt 30 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ esimese kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul
II.2.5.1	on peetud ettevõtetes, mis ei asu hobuste Aafrika katku, <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkuse (malleus) või hobuslaste puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi esinemise tõttu kehtestatud piirangutsoonis;
II.2.5.2	keda on peetud ühes ettevõttes, kus ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti, kargtaudi, surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), hobuste nakkavat aneemiat, hobuste nakkavat metriiti (<i>Taylorella equigenitalis</i>), marutaudi viiruse nakkust ega põrnatõbe;
II.2.5.3	kes ei ole kokku puutunud loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.2.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.2.5.2 osutatud tingimustele;
II.2.6	keda ei ole kasutatud loomulikult paaritamiseks vähemalt 30 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumise kuupäeva ega punktides II.2.7.1 ja II.2.7.2 osutatud esimeste proovide ning ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumise kuupäeva vahelisel ajal;
II.2.7	kes on läbinud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 4. osa II peatüki punkti 2 alapunktides b ja c osutatud järgmised uuringud:
II.2.7.1	hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks negatiivse tulemuse andnud immunodifusioonreaktsioon agargeelis (AGID või Cogginsi uuring) või ensüümimmunosorptsioonanalüüs (ELISA), mis on tehtud vereprooviga, mis on võetud ⁽³⁾ , seega mitte vähem kui 14 päeva pärast punktis II.2.6 osutatud ajavahemiku algust; viimane uuring on tehtud ⁽³⁾ võetud vereprooviga, seega kuni 90 päeva enne liitu toomiseks ette nähtud ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist;]
II.2.7.2	hobuste nakkava metriidi suhtes negatiivse tulemuse andnud tauditekitaja määramise uuring, mis on tehtud punktis II.2.6 osutatud ajavahemikul vähemalt kahe tamponiprooviga, mis võeti vähemalt doonormära kliitorilohu ja -urke limaskestalt

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>⁽¹⁾kas [II.2.7.2.1 <i>Taylorella equigenitalis</i>'e isoleerimisel: mikroaerofiilses keskkonnas kahel korral.....⁽³⁾ ja.....⁽³⁾ vähemalt seitsmepäevase vahega vähemalt seitsmepäevasest külvist, mis on külvatud 24 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist või 48 tunni jooksul, kui proove on hoitud veo ajal jahedas;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.2.7.2.2 <i>Taylorella equigenitalis</i>'e genoomi määramisel: polümeraasi ahelreaktsiooni või reaajas polümeraasi ahelreaktsiooniga ühel korral⁽³⁾ 48 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist;]</p> <p>Punktides II.2.7.2.1 ja II.2.7.2.2 osutatud proovid ei ole mingil juhul võetud enne kui seitse päeva (süsteemne ravi) või 21 päeva (kohalik ravi) pärast doonortäku antimikroobset ravi ja on enne laborisse saatmist paigutatud aktiivsõega transportsöötmesse (nt Amiesi sööde).</p> <p>II.3 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾/embrüüd⁽¹⁾</p> <p>II.3.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 2. osas⁽¹⁾ / 3. osas⁽¹⁾ / 4. osas⁽¹⁾ / 5. osas⁽¹⁾ ja 6. osas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.3.2 on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;</p> <p>II.3.3 transporditakse konteineris, mis</p> <p>II.3.3.1 on enne embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt lähetamist plommitud ja nummerdatud rühma veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.3.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.3.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.3.4 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.3.5 on transporditud anumal, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.4 I osas kirjeldatud *in vivo* saadud embrüod⁽¹⁾ / *in vitro* toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on saadud kunstliku seemendamise tulemusena, kasutades spermat, mis saadi seemendusjaamast, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, mille on kogumise, töötlemise ja/või säilitamise jaoks heaks kiitnud sellise liikmesriigi pädev asutus või sellise kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni pädev asutus, mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisas.]

⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.5 Kogumiseks, töötlemiseks, pesemiseks ja säilitamiseks ettenähtud söötmetele lisatakse järgmisi antibiootikume⁽⁷⁾:]

Märkused

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.11: „*Lähtekoht*“: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust ootsüütide või embrüote saadeti lähetati.

Lahter I.12: „*Sihtkoht*“: märkida ootsüütide või embrüote saadeti sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.

Lahter I.19: märkida plommi number.

Lahter I.26: Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.

Lahter I.30: „*Tüüp*“: täpsustada, kas *in vivo* saadud embrüod, *in vivo* saadud ootsüüdid, *in vitro* toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.

„*Identifitseerimisnumber*“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.

„*Identifitseerimismärk*“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduvad ootsüüdid või embrüod pannakse.

„*Kogumise/tootmise kuupäev*“: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduvad ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.

Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.

„*Kogus*“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

II osa	
<p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Ainult embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(3) Sisestada kuupäev järgmises vormingus: pp.kk.aaaa</p> <p>(4) Kohaldatakse külmutatud ootsüütide või embrüote⁽⁵⁾ suhtes. Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse hobuslaste ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p> <p>(6) Ei kohaldata ootsüütide suhtes.</p> <p>(7) Kohustuslik kinnitus antibiootikumide lisamise korral.</p> <p>(8) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon.</p>	
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

50. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISTE
OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE VARUDE SAADETISTE LIIKUMISEKS
LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST 30. SEPTEMBRIT 2014 JA ENNE 21.
APRILLI 2021 KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD
DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021
LÄHETATUD OOTSÜÜDID VÕI EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD
EMBRÜOKOGUMIS- VÕI -TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „EQUI-
OOCYTES-EMB-B-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik		ISO riigikood			
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht		Piiripunkti kood			
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.			
II osa. Sertifitseerimine	⁽¹⁾ kas	[II.1	I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod / <i>in vivo</i> saadud munarakud ⁽¹⁾ on kogutud, töödeldud ja säilitatud embrüokogumisrühma ⁽²⁾ poolt, mis on heaks kiidetud ja kontrollitud direktiivi 92/65/EMÜ(3) D lisa I peatüki III osa punkti 1 kohaselt;]
	⁽¹⁾ või	[II.1	I osas kirjeldatud <i>in vitro</i> toodetud embrüod / mikromanipuleeritud embrüod ⁽¹⁾ on toodetud, töödeldud ja säilitatud embrüotootmisrühma ⁽²⁾ poolt, mis on heaks kiidetud ja kontrollitud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki III osa punktide 1 ja 2 kohaselt;]
	⁽¹⁾ kas	[II.2	I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktis 1 esitatud nõuetele;]
	⁽¹⁾ või	[II.2	I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud munarakud vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktis 2 esitatud nõuetele;]
	⁽¹⁾ või	[II.2	I lisa kirjeldatud <i>in vitro</i> toodetud embrüod vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktis 3 esitatud nõuetele;]
	⁽¹⁾ või	[II.2	I lisa kirjeldatud mikromanipuleeritud embrüod vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktile 4;]
		II.3	I osas kirjeldatud munarakud ja embrüod on saadud doonormäradelt:
		II.3.1	kes on pärit ettevõtetest, mis vastavad direktiivi 2009/156/EÜ ⁽⁴⁾ artikli 4 lõikes 5 sätestatud tingimustele ning kuhu on lubatud ainult hobuslasi, kes vastavad direktiivi 2009/156/EÜ artiklites 4 ja 5 või artiklites 12–16 sätestatud tingimustele;
		II.3.2	kes vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa IV peatüki punktis 4 esitatud nõuetele;
		II.3.3	keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks vähemalt 30 päeva jooksul enne munarakkude või embrüote kogumise kuupäeva ega lahtrites II.3.4.1 ja II.3.4.2 osutatud esimese proovi ning munarakkude või embrüote kogumise kuupäeva vahelisel ajal;
	II.3.4	kes on läbinud testid, mis vastavad vähemalt OIE avaldatud maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu asjakohases peatükis esitatud nõuetele ja mis on tehtud pädeva asutuse tunnustatud laboris, ning labori akrediteeringule on vastavalt määruse (EÜ) nr 882/2004 ⁽⁵⁾ artiklile 12 lisatud järgnevalt osutatud uuringud:	
	II.3.4.1	hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks negatiivse tulemuse andnud immunodifusioonreaktsioon agargeelis (AGID või Cogginsi uuring) või ensüümimmunosorptsioonanalüüs (ELISA), mis on tehtud vereproovidega, mis on võetud ⁽⁶⁾ , seega mitte vähem kui 14 päeva pärast punktis II.3.3 osutatud ajavahemiku algust, viimane uuring on tehtud ⁽⁶⁾ võetud vereprooviga. seega mitte rohkem kui 90 päeva enne kauplemiseks ettenähtud munarakkude või embrüote kogumist;	
	II.3.4.2	hobuste nakkava metriidi suhtes negatiivse tulemuse andnud tauditekitaja määramise uuring, mis on tehtud punktis II.3.3 osutatud ajavahemikul vähemalt kahest tampooniproovist, mis on võetud vähemalt doonormära kliitorilohu ja -urke limaskestalt;	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

		<p>⁽¹⁾kas [II.3.4.2.1 <i>Taylorella equigenitalis</i>'e isoleerimisel: mikroaerofiilses keskkonnas kahel korral.....⁽⁶⁾ ja.....⁽⁶⁾ vähemalt seitsmepäevase vahega vähemalt seitsmepäevasest külvist, mis on külvatud 24 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist või 48 tunni jooksul, kui proove on hoitud veo ajal jahedas;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.3.4.2.2 <i>Taylorella equigenitalis</i>'e genoomi määramisel: polümeraasi ahelreaktsiooni või reaajas polümeraasi ahelreaktsiooniga ühel korral⁽⁶⁾ 48 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist.]</p> <p>Punktides II.3.4.2.1 ja II.3.4.2.2 osutatud proovid ei ole mingil juhul võetud enne kui seitse päeva (süsteemne ravi) või 21 päeva (kohalik ravi) pärast doonormära antimikroobset ravi ja on enne laborisse saatmist paigutatud aktiivsõega transportsõotmesse (nt Amiesi sööde);</p>
⁽¹⁾ kas	[II.4	I osas kirjeldatud embrüod on saadud doonormärade kunstlikul viljastamisel spermaga, mis on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud vastavalt nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I, II ja III peatüki I osadele;]
⁽¹⁾ või	[II.4	I osas kirjeldatud embrüod on saadud selliste munarakkude <i>in vitro</i> viljastamisel, mis vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punkti 2 nõuetele, spermaga, mis on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I, II ja III peatüki I osade nõuetele;]
⁽¹⁾ või	[II.4	munarakud ei ole hobuslaste spermaga kokku puutunud;]
	II.5	I osas kirjeldatud munarakud ja embrüod on saadetud laadimispunkti plommitud konteineris, mis vastab direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktile 6 ja kannab lahtris I.19 osutatud numbrit.
Märkused		
Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.		
I osa		
Lahter I.11:	lähtekohaks	märgitakse embrüokogumis- või -tootmisrühm, kes munarakud/embrüod kogus/tootis.
Lahter I.12:	sihtkohaks	märgitakse embrüokogumis- või -tootmisrühm või ettevõtte, kuhu munarakud/embrüod on saadetud.
Lahter I.19:	märkida	konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.
Lahter I.30:	„Tüüp“:	täpsustada: kas <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.
		doonorlooma andmeteks märgitakse looma ametlikud identifitseerimisandmed.
		Kogumise kuupäev peab olema järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

	<p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(2) Ainult need embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud direktiivi 92/65/EMÜ artikli 11 lõike 4 kohaselt.</p> <p>(3) EÜT L 268, 14.9.1992, lk 54.</p> <p>(4) ELT L 192, 23.7.2010, lk 1.</p> <p>(5) ELT L 165, 30.4.2004, lk 1.</p> <p>(6) Märkida kuupäev.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table><tr><td>Nimi (trükitähtedega)</td><td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td></tr><tr><td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td><td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td></tr><tr><td>Kuupäev</td><td></td></tr><tr><td>Tempel</td><td>Allkiri</td></tr></table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

51. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISTE
OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE VARUDE SAADETISTE LIIKUMISEKS
LIHKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST 31. AUGUSTIT 2010 JA ENNE 1.
OKTOOBRI 2014 KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÕDELDUD JA SÄILITATUD
NÕUKOGU DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20.
APRILLI 2021 LÄHETATUD OOTSÜÜDID VÕI EMBRÜOD KOGUNUD VÕI
TOOTNUD EMBRÜOKOGUMIS- VÕI -TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS
„EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Registreerimis-/loa number ISO riigikood Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>⁽¹⁾kas [II.1 I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod / <i>in vivo</i> saadud munarakud⁽¹⁾ on kogutud, töödeldud ja säilitatud embrüokogumisrühma⁽²⁾ poolt, mis on heaks kiidetud ja kontrollitud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki III osa punkti 1 kohaselt;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.1 I osas kirjeldatud <i>in vitro</i> toodetud embrüod / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on toodetud, töödeldud ja säilitatud embrüotootmisrühma⁽²⁾ poolt, mis on heaks kiidetud ja kontrollitud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki III osa punktide 1 ja 2 kohaselt;]</p> <p>⁽¹⁾kas [II.2 I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktis 1 esitatud nõuetele;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.2 I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud munarakud vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktis 2 esitatud nõuetele;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.2 I lisas kirjeldatud <i>in vitro</i> toodetud embrüod vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktis 3 esitatud nõuetele;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.2 I lisas kirjeldatud mikromanipuleeritud embrüod vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktile 4;]</p> <p>II.3 I osas kirjeldatud munarakud ja embrüod on saadud doonormäradelt,</p> <p>II.3.1 kes on pärit ettevõtetest, mis vastavad direktiivi 2009/156/EÜ⁽⁴⁾ artikli 4 lõikes 5 sätestatud tingimustele ning kuhu on lubatud ainult hobuslasi, kes vastavad direktiivi 2009/156/EÜ artiklites 4 ja 5 või artiklites 12–16 sätestatud tingimustele;</p> <p>II.3.2 kes vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa IV peatüki punktis 4 esitatud lisanõuetele;</p> <p>II.3.3 keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks vähemalt 30 päeva enne munarakkude ja embrüote kogumise kuupäeva ega punktides II.3.4 ja II.3.5 osutatud esimese proovi ning munarakkude ja embrüote kogumise kuupäeva vahelisel ajal;</p> <p>II.3.4 kellele on tehtud negatiivse tulemuse andnud immuundifusioonreaktsioon agargeelis (Cogginsi uuring) või ELISA test hobuste nakkava aneemia suhtes vereproovidest, mis on võetud⁽³⁾, seega 30 päeva jooksul enne esimest munarakkude või embrüote kogumist, ning viimane uuring on tehtud vereproovist, mis on võetud.....⁽³⁾, seega mitte rohkem kui 90 päeva enne munarakkude ja embrüote kogumist;</p> <p>II.3.5 kellele on tehtud hobuste nakkava metriidi uuring, eraldades 7–14päevase kultivatsiooniperioodi järel haigustekitaja <i>Taylorella equigenitalis</i>'e ning negatiivsed tulemused on saadud kõikide proovidega, mis on võetud viimase 30 päeva jooksul enne esimest munarakkude või embrüote kogumist kliitorilohu ja -urke limaskestalt kahel järjestikusel innaajal⁽³⁾ ja⁽³⁾, ning lisaks prooviga, mis on võetud emakakaela limaskestalt ühel innaajal⁽³⁾;</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA

<p>⁽¹⁾kas [II.4 I osas kirjeldatud embrüod on saadud doonormärade kunstlikul viljastamisel spermaga, mis on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud vastavalt nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I, II ja III peatüki I osadele;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.4 I osas kirjeldatud embrüod on saadud selliste munarakkude <i>in vitro</i> viljastamisel, mis vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punkti 2 nõuetele, spermaga, mis on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I, II ja III peatüki I osade nõuetele;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.4 munarakud ei ole hobuslaste spermaga kokku puutunud;]</p> <p>II.5 I osas kirjeldatud munarakud ja embrüod on saadetud laadimispunkti plommitud konteineris, mis vastab direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktile 6 ja kannab lahtris I.19 osutatud numbrit.</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse embrüokogumis- või -tootmisrühm, kes munarakud/embrüod kogus/tootis.</p> <p>Lahter I.12: sihtkohaks märgitakse embrüokogumis- või -tootmisrühm või ettevõtte, kuhu munarakud/embrüod on saadetud.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.30: „Tüüp“: täpsustage. kas <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>doonorlooma andmetena märgitakse looma ametlik identifitseerimistunnus.</p> <p>Kogumise kuupäev esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.</p> <p>Rühma heakskiidunumber peab vastama selle embrüokogumis- või -tootmisrühma numbrile, kes munarakud/embrüod on kogunud/tootnud.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(2) Ainult need embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ artikli 11 lõike 4 kohaselt.</p> <p>(3) Märkida kuupäev.</p> <p>(4) ELT L 192, 23.7.2010, lk 1.</p>	
<p>Veterinaarjärevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p>	<p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Allkiri</p>

52. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISTE
OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE VARUDE SAADETISTE LIIKUMISEKS
LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON ENNE 1. SEPTEMBRIT 2010 KOGUTUD VÕI
TOODETUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU DIREKTIIVI 92/65/EMÜ
NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD
OOTSÜÜDID VÕI EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD EMBRÜOKOGUMIS-
VÕI -TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD		
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument	I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud munarakud/embrüod⁽¹⁾ on kogunud pädeva asutuse poolt selleks heakskiidetud embrüokogumisrühm⁽²⁾ ja need on töödeldud asjakohases laboratooriumis;</p> <p>II.2 munarakud/embrüod⁽¹⁾ on kogutud doonormäradelt:</p> <p>II.2.1 kes viibisid kogumise päeval sellises liikmesriigis või piirkondadeks jaotamise korral sellises liikmesriigi piirkonnas, mida ei käsitatud direktiivi 2009/156/EÜ⁽³⁾ artikli 5 lõike 2 punktide a ja b kohaselt hobuste Aafrika katku nakatununa;</p> <p>II.2.2 kes on viibinud veterinaarjärelevalve all olevates ettevõtetes, mis vastasid kogumise päeval direktiivi 2009/156/EÜ artikli 4 tingimustele;</p> <p>II.2.3 keda on peetud enne kogumist ettevõtetes, kus 60 päeva jooksul ei ole esinenud hobuste nakkava metriidi kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.2.4 keda ei ole 30 päeva jooksul enne munarakkude/embrüote⁽¹⁾ kogumist kasutatud loomulikuks paarituseks;</p> <p>II.2.5 kes ei ole mulle teadaolevalt ja niivõrd, kuivõrd ma olen suutnud kindlaks teha, puutunud munarakkude/embrüote⁽¹⁾ kogumisele vahetult eelnenud 15 päeva jooksul kokku nakkushaigusi põdevate hobuslastega;</p> <p>II.2.6 kellel ei esinenud kogumise päeval nakkushaiguste kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.3 munarakud/embrüod⁽¹⁾ on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa nõuetele vastavatel tingimustel;</p> <p>II.4 doonormärade kunstlikul viljastamisel kasutatud sperma vastab direktiivi 92/65/EMÜ nõuetele⁽⁴⁾⁽¹⁾;</p> <p>II.5 munarakud, mida on kasutatud embrüote <i>in vitro</i> tootmiseks, vastavad direktiivi 92/65/EMÜ nõuetele⁽¹⁾;</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse embrüokogumisrühm, kes munarakud/embrüod kogus.</p> <p>Lahter I.12: sihtkohaks märgitakse embrüokogumis- või -tootmisrühm või ettevõtte, kuhu munarakud/embrüod on saadetud.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.30: „Tüüp“: täpsustage, kas <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>doonorlooma andmetena märgitakse looma ametlik identifitseerimistunnus.</p> <p>Kogumise kuupäev esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.</p> <p>Rühma heakskiidunumber peab vastama selle embrüokogumisrühma numbrile, kes munarakud/embrüod on kogunud.</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA

	II osa (1) Mittevajalik kustutada. (2) Ainult need embrüokogumisrühmad, mis on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ artikli 11 lõike 4 kohaselt. (3) ELT L 192, 23.7.2010, lk 1. (4) Ei kohaldata munarakkude suhtes.
	Veterinaarjärelevalve ametnik
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

53. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIIKUMISEKS
LIHKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI TÖÖTLEMISETTEVÖTTEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüüdid ja embrüod;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud

(NÄIDIS „EQUI-GP-PROCESSING-INTRA“)

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadefise kirjeldus	I.1 Saatja	I.2 IMSOCi viide	RUTKOOD	
	Nimi	I.2a Kohalik viide		
	Aadress	I.3 Pädev keskasutus		
	Riik	I.4 Pädev kohalik asutus		
	ISO riigikood			
	I.5 Saaja	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja		
	Nimi	Nimi	Registreerimisnumber	
	Aadress	Aadress		
	Riik	Riik	ISO riigikood	
	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht	I.12 Sihtkoht		
Nimi	Nimi	Registreerimisnumber/heakskiidunumber		
Aadress	Aadress			
Riik	Riik	ISO riigikood		
ISO riigikood				
I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			

I.15	Transpordivahend		I.16	Vedaja					
	<input type="checkbox"/> Laev	<input type="checkbox"/> Õhusõiduk		Nimi	Registreerimis-/loa number				
	<input type="checkbox"/> Raudteetransport	<input type="checkbox"/> Maanteesõiduk		Aadress					
	Identifitseerimistunnused	<input type="checkbox"/> Muu	I.17	Saadet dokumendid					
	Dokument			Liik	Kood				
			Riik	ISO riigikood					
			Äridokumendi viide						
I.18	Veotingimused		<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud				
I.19	Konteineri number / plommi number								
	Konteineri number		Plommi number						
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks								
	<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal					
	<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus					
	<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte					
	<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus					
	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu					
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu								
	Kolmas riik		ISO riigikood						
	Väljumise koht		Piiripunkti kood						
	Sisenemise koht		Piiripunkti kood						
I.22	<input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)		I.23	<input type="checkbox"/> Ekspordiks					
	Liikmesriik	ISO riigikood		Kolmas riik	ISO riigikood				
	Liikmesriik	ISO riigikood		Väljumise koht	Piiripunkti kood				
	Liikmesriik	ISO riigikood							
I.24	Eeldatav teeloleku aeg		I.25	Teekonnaleht		<input type="checkbox"/> jah	<input type="checkbox"/> ei		
I.26	Pakkeüksusi kokku		I.27	Üldkogus					
I.28	Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)		I.29	Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala					
I.30	Saadetise kirjeldus								
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus	Liik	
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass		
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number		
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring			

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.			
II.1	Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte, ⁽¹⁾ milles sperma ⁽²⁾ / ootsüüdid ⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod ⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod ⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod ⁽²⁾ on töödeldud ja säilitatud,		
II.1.1	on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja registrisse sisestatud;		
II.1.2	vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 4. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]		
II.2	I osas kirjeldatud sperma ⁽²⁾ / ootsüüdid ⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod ⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod ⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod ⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks, ning		
⁽²⁾ kas	[II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootootmisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses ⁽²⁾⁽³⁾ , mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas ⁽²⁾ / 2. osas ⁽²⁾ / 3. osas ⁽²⁾ / 4. osas ⁽²⁾ / 5. osas ⁽²⁾ , ning on viidud lahtris I.11 märgitud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, järgides loomatervise sertifikaatide väljaandmise nõudeid, mis on vähemalt sama ranged, kui on esitatud		
⁽²⁾ kas	[näidises EQUI-SEM-A-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-SEM-B-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-SEM-C-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-SEM-D-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-GP-PROCESSING-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-GP-STORAGE-INTRA ⁽⁴⁾];]		
⁽²⁾ ja/või	[II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootootmisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses ⁽²⁾⁽³⁾ , mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas ⁽²⁾ / 2. osas ⁽²⁾ / 3. osas ⁽²⁾ / 4. osas ⁽²⁾ / 5. osas ⁽²⁾ , ning on viidud lahtris I.11 märgitud teises liikmesriigis asuvasse loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, ning lisatud on sertifikaat (sertifikaadid) vastavalt		
⁽²⁾ kas	[näidisele EQUI-SEM-A-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-SEM-B-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-SEM-C-INTRA ⁽⁴⁾];		

II osa. Sertifitseerimine

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-SEM-D-INTRA ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-GP-PROCESSING-INTRA ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-GP-STORAGE-INTRA ⁽⁴⁾];]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumirühmas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootmisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses ⁽²⁾⁽³⁾ , mis asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisas, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas ⁽²⁾ / 2. osas ⁽²⁾ / 3. osas ⁽²⁾ / 4. osas ⁽²⁾ / 5. osas ⁽²⁾ , ning toodi liitu lisatud sertifikaadiga (sertifikaatidega) vastavalt
⁽²⁾ kas	[näidisele EQUI-SEM-A-ENTRY ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-SEM-B-ENTRY ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-SEM-C-ENTRY ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-SEM-D-ENTRY ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY ⁽⁴⁾];
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-GP-STORAGE-ENTRY ⁽⁴⁾];
II.2.2	on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa esitatud loomatervisenõuetele;
II.2.3	on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 ja/või komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;
II.2.4	transporditakse konteineris, mis
II.2.4.1	on enne loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;
II.2.4.2	on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;
⁽²⁾⁽⁵⁾ [II.2.4.3	on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]
⁽²⁾⁽⁶⁾ [II.2.5	on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;
II.2.6	on transporditud konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

Märkused	
Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.	
I osa	
Lahter I.11:	„ <i>Lähtekoht</i> “: Märkida selle loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lahetati. Ainult loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.
Lahter I.12:	„ <i>Sihtkoht</i> “: Märkida sperma, ootsüütide ja/või embrüote saadete sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.
Lahter I.17:	„ <i>Saadetokumentid</i> “: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.
Lahter I.19:	märkida plommi number.
Lahter I.26:	Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.
Lahter I.30:	„ <i>Tüüp</i> “: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod. „ <i>Identifitseerimisnumber</i> “: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber. „ <i>Identifitseerimismärk</i> “: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse. „ <i>Kogumise/tootmise kuupäev</i> “: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti. „ <i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i> “: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti. „ <i>Kogus</i> “: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

II osa	
<p>(1) Ainult loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtted, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ainult loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(4) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumendid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahtris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(5) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(6) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse hobuslaste spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>	
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

54. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIIKUMISEKS
LIHKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SÄILITUSKESKUSEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeritud määruse (EL) 2020/686 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüüdid ja embrüod;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud

(NÄIDIS „EQUI-GP-STORAGE-INTRA“)

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja	I.2 IMSOCi viide	RUUTKOOD	
	Nimi	I.2a Kohalik viide		
	Aadress	I.3 Pädev keskasutus		
	Riik	I.4 Pädev kohalik asutus		
	ISO riigikood			
	I.5 Saaja	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja		
	Nimi	Nimi	Registreerimisnumber	
	Aadress	Aadress		
	Riik	Riik	ISO riigikood	
	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht		I.12 Sihtkoht	
Nimi	Registreerimisnumber/heakskiidunumber	Nimi	Registreerimisnumber/heakskiidunumber	
Aadress		Aadress		
Riik	ISO riigikood	Riik	ISO riigikood	
I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		

I.15	Transpordivahend		I.16	Vedaja		Registreerimis-/loa number	
	<input type="checkbox"/> Laev	<input type="checkbox"/> Õhusõiduk		Nimi			
	<input type="checkbox"/> Raudteetransport	<input type="checkbox"/> Maanteesõiduk	Aadress				
	Identifitseerimistunnused	<input type="checkbox"/> Muu	Riik		ISO riigikood		
	Dokument		I.17		Saadetokumendid		
			Liik		Kood		
			Riik		ISO riigikood		
			Äridokumendi viide				
I.18	Veotingimused		<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19	Konteineri number / plommi number						
	Konteineri number		Plommi number				
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks						
	<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal			
	<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus			
	<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte			
	<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus			
	<input type="checkbox"/> Inimtooduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtooduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu			
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu						
	Kolmas riik		ISO riigikood				
	Väljumise koht		Piiripunkti kood				
	Sisenemise koht		Piiripunkti kood				
I.22	<input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)		I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks				
	Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood			
	Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood			
	Liikmesriik	ISO riigikood					
I.24	Eeldatav teeloleku aeg		I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei				
I.26	Pakkeüksusi kokku		I.27 Üldkogus				
I.28	Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)		I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala				
I.30	Saadetise kirjeldus						
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-STORAGE-INTRA

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.			
II.1	Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskus ⁽¹⁾ , milles sperma ⁽²⁾ / ootsüüdid ⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod ⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod ⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod ⁽²⁾ on säilitatud,		
II.1.1	on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja registrisse sisestatud;		
II.1.2	vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 5. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.		
II.2	I osas kirjeldatud sperma ⁽²⁾ / ootsüüdid ⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod ⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod ⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüod ⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks, ning		
⁽²⁾ kas	[II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootootmisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses ⁽²⁾⁽³⁾ , mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas ⁽²⁾ / 2. osas ⁽²⁾ / 3. osas ⁽²⁾ / 4. osas ⁽²⁾ / 5. osas ⁽²⁾ , ning on viidud lahtris I.11 märgitud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, järgides loomatervise sertifikaatide väljaandmise nõudeid, mis on vähemalt sama ranged, kui on esitatud		
⁽²⁾ kas	[näidises EQUI-SEM-A-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-SEM-B-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-SEM-C-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-SEM-D-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-GP-PROCESSING-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises EQUI-GP-STORAGE-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidises IA, mis on esitatud komisjoni otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ I lisa A osas;]		
⁽²⁾ ja/või	[näidises IB, mis on esitatud otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ I lisa B osas;]		
⁽²⁾ ja/või	[näidises IC, mis on esitatud komisjoni otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ I lisa C osas;]		
⁽²⁾ ja/või	[näidises ID, mis on esitatud komisjoni otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ I lisa D osas;]		
⁽²⁾ ja/või	[näidises, mis on esitatud komisjoni otsuses 95/307/EÜ ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootootmisrühmas ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses ⁽²⁾⁽³⁾ , mis asub liikmesriigis, kus see/need koguti või toodeti, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas ⁽²⁾ / 2. osas ⁽²⁾ / 3. osas ⁽²⁾ / 4. osas ⁽²⁾ / 5. osas ⁽²⁾ , ning on viidud lahtris I.11 märgitud teises liikmesriigis asuvasse loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse, ning lisatud on sertifikaat (sertifikaadid) vastavalt		
⁽²⁾ kas	[näidisele EQUI-SEM-A-INTRA ⁽⁴⁾];		
⁽²⁾ ja/või	[näidisele EQUI-SEM-B-INTRA ⁽⁴⁾];		

II osa. Sertifitseerimine

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-STORAGE-INTRA

^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-SEM-C-INTRA ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-SEM-D-INTRA ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-GP-PROCESSING-INTRA ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-GP-STORAGE-INTRA ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele IA, mis on esitatud komisjoni otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ I lisa A osas;]
^{2)ja/või}	[näidisele IB, mis on esitatud otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ I lisa B osas;]
^{2)ja/või}	[näidisele IC, mis on esitatud komisjoni otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ I lisa C osas;]
^{2)ja/või}	[näidisele ID, mis on esitatud komisjoni otsuse 2010/470/EL ⁽⁴⁾ I lisa D osas;]
^{2)ja/või}	[näidisele, mis on esitatud komisjoni otsuse 95/307/EÜ ⁽⁴⁾ lisas;]
^{2)ja/või}	II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüokogumiserühmas ⁽²⁾⁽³⁾ / embrüootootmiserühmas ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes ⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses ⁽²⁾⁽³⁾ , mis asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisas, ning mis vastutuse, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas vastab nõuetele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas ⁽²⁾ / 2. osas ⁽²⁾ / 3. osas ⁽²⁾ / 4. osas ⁽²⁾ / 5. osas ⁽²⁾ , ning toodi liitu lisatud sertifikaadiga (sertifikaatidega) vastavalt
^{2)kas}	[näidisele EQUI-SEM-A-ENTRY ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-SEM-B-ENTRY ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-SEM-C-ENTRY ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-SEM-D-ENTRY ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele EQUI-GP-STORAGE-ENTRY ⁽⁴⁾];
^{2)ja/või}	[näidisele 1, mis on esitatud määruse (EL) 2018/659 ⁽⁴⁾ III lisa 1. osa A jaos;]
^{2)ja/või}	[näidisele 2, mis on esitatud määruse (EL) 2018/659 ⁽⁴⁾ III lisa 1. osa B jaos;]
^{2)ja/või}	[näidisele 3, mis on esitatud määruse (EL) 2018/659 ⁽⁴⁾ III lisa 1. osa C jaos;]
^{2)ja/või}	[näidisele 4, mis on esitatud määruse (EL) 2018/659 ⁽⁴⁾ III lisa 1. osa D jaos;]
^{2)ja/või}	[näidisele 1, mis on esitatud otsuse 2010/471/EL ⁽⁴⁾ II lisa 2. osa A jaos;]
^{2)ja/või}	[näidisele 2, mis on esitatud otsuse 2010/471/EL ⁽⁴⁾ II lisa 2. osa B jaos;]
^{2)ja/või}	[näidisele 3, mis on esitatud komisjoni otsuse 2010/471/EL ⁽⁴⁾ II lisa 2. osa C jaos;]
^{2)ja/või}	[näidisele, mis on esitatud komisjoni otsuse 96/539/EÜ ⁽⁴⁾ lisas;]
	II.2.2 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisas esitatud loomatervisenõuetele;
	II.2.3 on paigutatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 ja/või komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.30;

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-STORAGE-INTRA

<p>II.2.4 transporditakse konteineris, mis</p> <p>II.2.4.1 on enne loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.2.4.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.4.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.6 on transporditud konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: Märkida selle loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lähetati. Ainult loomse paljundusmaterjali säilituskeskused, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: Märkida sperma, ootsüütide ja/või embrüote saadeti sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetokumendid</i>“: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.26: Pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p>	
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-STORAGE-INTRA

	<p>Lahter I.30:</p> <p>„Tüüp“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„Identifitseerimisnumber“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„Identifitseerimismärk“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse.</p> <p>„Kogumise/tootmise kuupäev“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„Kogus“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Ainult loomse paljundusmaterjali säilituskeskused, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ainult loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mille pädev asutus on heaks kiitnud ja mis on kantud määruse (EL) 2016/429 artikli 101 lõike 1 punktis b ja delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 7 osutatud registrisse.</p> <p>(4) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumendid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahteris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(5) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(6) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse hobuslaste spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

55. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS TEHISTINGIMUSTES PEETAVATE
MEEMESILASTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „HBEE-
INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik		Registreerimisnumber ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik		ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond		Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähendamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Registreerimis-/loa number ISO riigikood Kood ISO riigikood	
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal	<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte	<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparendajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik				ISO riigikood			
Väljumise koht				Piiripunkti kood			
Sisenemise koht				Piiripunkti kood			
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik		ISO riigikood		Kolmas riik		ISO riigikood	
Liikmesriik		ISO riigikood		Väljumise koht		Piiripunkti kood	
Liikmesriik		ISO riigikood					
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis HBEE-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises olevad loomad vastavad oma elutsükli igas etapis (sh meemesilaste haue) järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 loomadel ei ole lähetamisele eelneva 48 tunni jooksul tehtud visuaalse kontrolli käigus ilmnenud ameerika haudmemädaniku, väikese tarumardika (<i>Aethina tumida</i>) ja liigi <i>Tropilaelaps</i> spp. parasiidi põhjustatud nakkuse esinemise tunnuseid;</p> <p>II.1.2 pakendil ja sellega kaasas oleval söödal või muul materjalil ei ole lähetamisele eelneva 48 tunni jooksul tehtud visuaalse kontrolli käigus ilmnenud ameerika haudmemädaniku, väikese tarumardika (<i>Aethina tumida</i>) ja liigi <i>Tropilaelaps</i> spp. parasiidi põhjustatud nakkuse esinemise tunnuseid.</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad loomad järgmistele loomatervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 nad on pärit mesilast, mille ümber vähemalt 3 km raadiuses ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud ameerika haudmemädanikku ning mille suhtes ei ole kehtestatud piirangut ameerika haudmemädaniku puhangu tõttu;</p> <p>II.2.2 nad on pärit mesilast, mille ümber vähemalt 100 km raadiuses ei ole teadaolevalt esinenud väikese tarumardika (<i>Aethina tumida</i>) ja liigi <i>Tropilaelaps</i> spp. parasiidi põhjustatud nakkust, ning mille suhtes ei ole kehtestatud piirangut väikese tarumardika (<i>Aethina tumida</i>) ja liigi <i>Tropilaelaps</i> spp. parasiidi põhjustatud kahtluse või nakkuse kinnitatud esinemise tõttu.</p> <p>⁽¹⁾ II.2.3 [nad on pärit liikmesriigist või selle tsoonist, millel on varroosi (<i>Varroa</i> spp.) suhtes taudivaba staatus ning on võetud meetmed selle tagamiseks, et veo ajal on nad kaitstud varroosiga (<i>Varroa</i> spp.) nakatumise eest.]</p> <p>II.3 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on saadetises olevad loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel ja nad ei ole kokku puutunud meemesilastega, kes ei vasta punktis II.2 osutatud nõuetele.</p> <p>II.4 Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi 10päevast kehtivust pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>		
	<p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „Lähtekoht“: Märkida registreeritud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.12: „Sihtkoht“: Märkida registreeritud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.30: „kategooria“: Märkida: kuni 20 saatemesilasega meemesilasema, haudmega kolooniad või muu.</p> <p>II osa</p> <p>⁽¹⁾ Mittevajalik maha tõmmata.</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis HBEE-INTRA

Veterinaarjärelevalve ametnik

Nimi (trükitähtedega)

Kvalifikatsioon ja
ametinimetusKohaliku kontrolliüksuse
nimiKohaliku
kontrolliüksuse kood

Kuupäev

Tempel

Allkiri

56. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ERANDIGA HÕLMATUD
MESILASEMADE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „QUE-
INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis QUE-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
		<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad loomad⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 neil ei ole lähetamisele eelneva 24 tunni jooksul tehtud visuaalse kontrolli käigus ilmnenud ameerika haudmemädaniku, väikese tarumardika (<i>Aethina tumida</i>) ja liigi <i>Tropilaelaps</i> spp. parasiidi põhjustatud nakkuse esinemise tunnuseid;</p> <p>II.1.2 pakendil ja sellega kaasas oleval söödal või muul materjalil ei ole lähetamisele eelneva 24 tunni jooksul tehtud visuaalse kontrolli käigus ilmnenud ameerika haudmemädaniku, väikese tarumardika (<i>Aethina tumida</i>) ja liigi <i>Tropilaelaps</i> spp. parasiidi põhjustatud nakkuse esinemise tunnuseid;</p> <p>II.1.3 dokumentaalse kontrolli alusel kinnitatakse, et pädev asutus teeb tootmishooaja igal kuul päritoluettevõttes negatiivsete tulemustega kontrolli, et tagada väikese tarumardika põhjustatud nakkuse tuvastamise usaldusnivoo vähemalt 95 %, kui vähemalt 2 % mesilatest on nakatunud;</p> <p>II.1.4 nad on saatepuurides koos maksimaalselt 20 saatesilasega;</p> <p>II.1.5 on võetud meetmed, millega tagatakse, et saatepuurid, konteinerid või kogu saadetus vahetult pärast tervisesertifikaadi saamiseks vajalikku visuaalset kontrolli kaetud tiheda võrguga, mille silma suurus on kuni 2 mm.</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad loomad järgmistele loomatervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 nad on pärit mesilast, mille ümber vähemalt 3 km raadiuses ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul esinenud ameerika haudmemädaniku ning mille suhtes ei ole kehtestatud piirangut ameerika haudmemädaniku puhangu tõttu.</p> <p>II.2.2 nad on pärit mesilast, mille ümber vähemalt 100 km raadiuses ei ole teadaolevalt esinenud liigi <i>Tropilaelaps</i> spp. parasiidi põhjustatud nakkust, ning mille suhtes ei ole kehtestatud piirangut liigi <i>Tropilaelaps</i> spp. parasiidi põhjustatud kahtluse või nakkuse kinnitatud esinemise tõttu;</p> <p>II.2.3 mesilas ei ole teadaolevalt esinenud väikese tarumardika põhjustatud nakkust, ning kõnealune mesila asub vähemalt 30 km kaugusel pädeva asutuse poolt kehtestatud vähemalt 20 km raadiusega kaitsetsoonist väikese tarumardika põhjustatud nakkuse kinnitatud esinemiskoha ümber;</p> <p>II.2.4 mesila ei asu piirangutsoonis, mille suhtes on liidus kehtestatud kiireloomulised meetmed väikese tarumardika põhjustatud nakkuse kinnitud esinemise tõttu;</p> <p>II.2.5 päritolumesila asub piirkonnas, kus on pooleli pädeva asutuse tehtav iga-aastane seire väikese tarumardika põhjustatud nakkuse tuvastamiseks, et tagada väikese tarumardika põhjustatud nakkuse tuvastamise usaldusnivoo vähemalt 95 %, kui vähemalt 2 % mesilatest on nakatunud;</p>	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis QUE-INTRA

	<p>⁽²⁾ II.2.6 [nad on pärit liikmesriigist või selle tsoonist, millel on varroosi (<i>Varroa</i> spp.) suhtes taudivaba staatus ning on võetud meetmed selle tagamiseks, et veo ajal on nad kaitstud varroosiga (<i>Varroa</i> spp.) nakatumise eest.]</p> <p>II.3 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on saadetises olevad loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel ja nad ei ole kokku puutunud meemesilastega, kes ei vasta punktis II.2 osutatud nõuetele.</p> <p>II.4 Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi 10päevast kehtivust pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida registreeritud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida registreeritud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Kauba laad</i>“: märkida: kuni 20 saatemesilasega meemesilasemad.</p> <p>II osa</p> <p>⁽¹⁾ Loomad võivad olla ainult meemesilasemad, kellel on kuni 20 saatemesilast.</p> <p>⁽²⁾ Mittevajalik maha tõmmata.</p>								
	<p>Veterinaarjärevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

57. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS KIMALASTE LIIKUMISEKS
LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „BBEE-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis BBEE-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 loomadel ei ole lähetamisele eelneva 48 tunni jooksul tehtud visuaalse kontrolli käigus ilmnenud väikese tarumardika (<i>Aethina tumida</i>) põhjustatud nakkuse esinemise tunnuseid;</p> <p>II.1.2 pakendil ja sellega kaasas oleval söödal või muul materjalil ei ole lähetamisele eelneva 48 tunni jooksul tehtud visuaalse kontrolli käigus ilmnenud väikese tarumardika põhjustatud nakkuse esinemise tunnuseid;</p> <p>II.2 ametliku teabe kohaselt on nad pärit mesilast, mille ümber vähemalt 100 km raadiuses ei ole teadolevalt esinenud väikese tarumardika põhjustatud nakkust, ning mille suhtes ei ole kehtestatud piirangut väikese tarumardika põhjustatud kahtluse või nakkuse kinnitatud esinemise tõttu;</p> <p>II.3 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on saadetises olevad loomad pärit ettevõttest, kus ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel ja nad ei ole kokku puutunud kimalastega, kes ei vasta punktis II.2 osutatud nõuetele.</p> <p>II.4 Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi 10päevast kehtivust pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida registreeritud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida registreeritud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.30: „<i>kategooria</i>“: märkida üks järgmistest: kuni 20 saatemesilasega mesilasemad, haudmega kolooniad või muu.</p>		
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p>	<p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Allkiri</p>	

58. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ÜHEST KINNISEST ETTEVÕTTEST
TEISE VIIDAVATE MAISMAALOOMADE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE
VAHEL (NÄIDIS „CONFINED-LIVE-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähendamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CONFINED-LIVE-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetes sisalduvad loomad⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 Nende kinnine lähteettevõte on heaks kiidetud määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt.</p> <p>II.1.2 neil ei ole ilmnenud taudide, eelkõige komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/1882 lisas loetletud asjaomaste taudide kliinilisi tunnuseid ega sümptomeid kliinilisel läbivaatusel või, kui see ei ole võimalik, siis kliinilisel kontrollil, mis tehti saadetise lähetamisele eelneva 48 tunni jooksul..... (märkida kuupäev pp.kk.aaaa);</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt vastavad I osas kirjeldatud saadetes olevad loomad järgmistele tervisenõuetele:</p> <p>II.2.1 nad on pärit kinnisest ettevõttest, mille suhtes ei kohaldata veetavaid loomi mõjutavaid liikumispiranguid.</p> <p>^{(2)(3)kas} [II.2.2. nad on pärit lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest vabast liikmesriigist või selle tsoonist, kus sihtrühma kuuluvas loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit ja neid ei ole 60päevase ajavahemiku jooksul enne veokuupäeva vaktsineeritud elusvaktsiiniga lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu ning komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud;]</p> <p>^{(2)(3)ja/või} [II.2.2. nad on pärit liikmesriigist või selle tsoonist, mis on hõlmatud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning neid</p> <p>^{(2)kas} [II.2.2.1 on peetud liikmesriigis või tsoonis, mis komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 40 lõike 3 kohaselt on hooajati vaba katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest</p> <p>^{(2)kas} [II.2.2.1.1 vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.2.1.2 vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni]]</p> <p>^{(2)ja/või} [II.2.2.1.3 vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni;]]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CONFINED-LIVE-INTRA

⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.2	on sihtkohta vedamise ajal kaitstud siirutajate rünnakute eest ja neid on peetud siirutajate rünnakute eest kaitsmiseks siirutajate eest kaitstud ettevõttes ning
⁽²⁾ kas	[II.2.2.2.1	vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.2.2	vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.2.3	vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva;]]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.3	on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on selles liikmesriigis või tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsioonis osutatud tagatud immuunsusperiood ning
⁽²⁾ kas	[II.2.2.3.1	on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.3.2	on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.4	neile on tehtud positiivsed tulemused andnud seroloogiline uuring, mis võimaldab tuvastada vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide selliste serotüüpide (serotüübid 1–24) vastased spetsiifilised antikehad, mis on viimase kahe aasta jooksul selles liikmesriigis või tsoonis teadaolevalt esinenud, ning
⁽²⁾ kas	[II.2.2.4.1	seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva enne veokuupäeva;]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.4.2	seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva ja loomale on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva;]]]
⁽²⁾⁽³⁾ ja/või	[II.2.2.	nad on pärit liikmesriigist või tsoonist, mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ega ole hõlmatud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning neid
⁽²⁾ kas	[II.2.2.1	on sihtkohta vedamise ajal kaitstud siirutajate rünnakute eest ja neid on peetud siirutajate rünnakute eest kaitsmiseks siirutajate eest kaitstud ettevõttes ning
⁽²⁾ kas	[II.2.2.1.1	vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CONFINED-LIVE-INTRA

	⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.1.2 vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.1.3 vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast siirutajate rünnakute eest kaitsmise perioodi alguskuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.2 on peetud 60päevase ajavahemiku jooksul enne lähetamist ettevõttes, mis asub liikmesriigis või alal, kus vähemalt 150 km raadiuses ettevõttest on kõnealuse perioodi jooksul tehtud seiret kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 1. peatüki 1. ja 2. jaos esitatud nõuetega, ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.2.2.1 loomi on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade pidamiskohast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsioonis osutatud tagatud immuunsusperiood ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.2.2.1.1 on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.2.1.2 on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]]]
	⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.2.2 loomi on immuniseeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade pidamiskohast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning
	⁽²⁾ kas	[II.2.2.2.2.1 loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]
	⁽²⁾ või	[II.2.2.2.2.2 loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mida võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva, ning negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva;]]]]
	⁽²⁾ / ⁽³⁾ ja/või	[II.2.2. nad ei vasta määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktides 1–3 esitatud nõuetele ning päritoluliikmesriigi pädev asutus on lubanud asjaomaste loomade vedu teise liikmesriiki või selle tsooni

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CONFINED-LIVE-INTRA

⁽²⁾ kas	[II.2.2.1	mis on lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes taudivaba staatusega ja sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c ning
⁽²⁾ kas	[II.2.2.1.1	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.1.2	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.1.3	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.1.4	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8 ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.2	kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes kohaldatakse heakskiidetud likvideerimisprogrammi ning sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c ning
⁽²⁾ kas	[II.2.2.2.1	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.2.2	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.2.3	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.2.4	kõnealuse delegeeritud määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8 ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]
⁽²⁾ ja/või	[II.2.2.3	mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes ei kohaldata likvideerimisprogrammi, ning sihtliikmesriik on teavitanud komisjoni ja teisi liikmesriike, et selline vedu on lubatud
⁽²⁾ kas	[II.2.2.3.1	ilma tingimusteta ning

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CONFINED-LIVE-INTRA

	<p>⁽²⁾ja/või [II.2.2.3.2 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5, ning</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.2.3.3 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6, ning</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.2.3.4 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7, ning</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.2.2.3.5 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8, ning</p> <p>delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]</p>
II.3.	<p>Minu andmetel ja ettevõtja kinnituse kohaselt:</p> <p>II.3.1 kinnises lähteettevõttes ei esine veetavaid loomi mõjutavat ebatavalist suuremust tuvastamata põhjusel;</p> <p>II.3.2 loomad ei ole kokku puutunud loomadega, kelle suhtes kohaldatakse punktis II.2.1 osutatud liikumiskiiranguid, ega halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>II.3.3 pidades silmas kinnise ettevõtte seirekava tulemusi, ei kujuta loomad kinnises sihtettevõttes olulist riski nende puhul loetellu kantud taudide levikuks.</p>
II.4	Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.
II.5.	Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi 10päevast kehtivust pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.
	<p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p><i>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(märkida kuupäev).</i></p>
	<p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriigi seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CONFINED-LIVE-INTRA

	<p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida kinnine ettevõte, mis on heaks kiidetud määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida kinnine ettevõte, mis on heaks kiidetud määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Saadetises võib olla üks või mitu looma.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ainult loomade puhul, kes kuuluvad sugukondadesse <i>Antilocapridae</i>, <i>Bovidae</i>, <i>Camelidae</i>, <i>Cervidae</i>, <i>Giraffidae</i>, <i>Moschidae</i> või <i>Tragulidae</i>.</p>									
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Nimi (trükitähtedega)</td> <td style="width: 50%;">Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>		Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus									
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood									
Kuupäev										
Tempel	Allkiri									

59. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ÜHEST KINNISEST ETTEVÕTTEST
TEISE VIIDAVATE AHVILISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL
(NÄIDIS „CONFINED-PRIMATE-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CONFINED-PRIMATE-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad loomad⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 neil ei ole ilmnunud taudide, eelkõige komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/1882 lisas loetletud asjaomaste taudide kliinilisi tunnuseid ega sümptomeid kliinilisel läbivaatusel või, kui see ei ole võimalik, siis kliinilisel kontrollil, mis tehti saadetise lähetamisele eelneva 48 tunni jooksul..... (märkida kuupäev pp.kk.aaaa);</p> <p>II.1.2 nende liikumine on lubatud päritoluliikmesriigi pädeva asutuse ja sihtliikmesriigi pädeva asutuse kokkuleppel vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 63 lõike 2 punktile b.</p> <p>II.2 Minu andmetel ja ettevõtja kinnituse kohaselt:</p> <p>II.2.1 on loomad pärit ettevõttest, kus ei esine tavapärasest suuremat suremust tuvastamata põhjusel,</p> <p>II.2.2 Loomad saadetakse otse kinnisesse sihtettevõttesse.</p> <p>II.3 Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.</p> <p>II.4 Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi 10päevast kehtivust pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(märkida kuupäev).</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollil artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollil 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „Lähtekoht“: märkida registreeritud ettevõtte.</p> <p>Lahter I.12: „Sihtkoht“: märkida kinnine ettevõtte, mis on heaks kiidetud määruse (EL) 2016/429 artiklite 97 ja 99 kohaselt.</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CONFINED-PRIMATE-INTRA

	II osa (1) Saadetises võib olla üks või mitu looma.
	Veterinaarjärelevalve ametnik
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

60. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS KINNISES ETTEVÖTTES
PEETAVATE MAISMAALOOMADE SELLISE SPERMA NING SELLISTE
OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE
VAHEL, MIS ON MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL)
2020/686 NÕUETE KOHASILT KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÕODELDUD JA
SÄILITATUD (NÄIDIS „GP-CONFINED-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja	I.2 IMSOCi viide	RUUTKOOD	
	Nimi	I.2a Kohalik viide		
	Aadress	I.3 Pädev keskasutus		
	Riik	I.4 Pädev kohalik asutus		
	ISO riigikood			
	I.5 Saaja	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja		
	Nimi	Nimi	Registreerimisnumber	
	Aadress	Aadress		
	Riik	Riik	ISO riigikood	
	ISO riigikood			
I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
I.11 Lähtekoht	I.12 Sihtkoht			
Nimi	Nimi	Registreerimisnumber/heakskiidunumber		
Aadress	Aadress			
Riik	Riik	ISO riigikood		
ISO riigikood				
I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähendamiskuupäev ja -kellaeg			
I.15 Transpordivahend	I.16 Vedaja			
<input type="checkbox"/> Laev	<input type="checkbox"/> Õhusõiduk	Nimi	Registreerimis-/loa number	
<input type="checkbox"/> Raudteetransport	<input type="checkbox"/> Maanteeõiduk	Aadress		
Identifitseerimistunnused	<input type="checkbox"/> Muu	Riik	ISO riigikood	
Dokument		I.17 Saatedokumendid		
		Liik	Kood	
		Riik	ISO riigikood	
		Äridokumendi viide		
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number				
Konteineri number	Plommi number			

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaaeg <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis GP-CONFINED-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud, ning lähetatud kinnisest ettevõttest,⁽²⁾</p> <p>II.1.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud, sellele kordumatu heakskiidunumbri andnud ja registrisse sisestanud;</p> <p>II.1.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 16 osutatud nõuetele karantiini, isoleerimise ja muude bioturvameetmete, järelevalve- ja kontrollimeetmete, ehitiste ja vahendite osas.</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja need on saadud doonorloomadelt,</p> <p>II.2.1 kes sündisid ja on sünnist saadik viibinud liidus või sisenesid liitu kooskõlas liitu sisenemist käsitlevate nõuetega;</p> <p>II.2.2 kes on viibinud vähemalt 30 päeva enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/ embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva ühes ja samas kinnises päritoluettevõttes;</p> <p>⁽¹⁾[II.2.3 on veised, kes on identifitseeritud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 38.]</p> <p>⁽¹⁾[II.2.3 on sead, kes identifitseeritud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 52 lõikele 1 või artikli 54 lõikele 2.]</p> <p>⁽¹⁾[II.2.3 on lambad ja kitsed, kes on üksikult identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 45 lõikele 2 või 4 või artikli 46 lõikele 1, 2 või 3.]</p> <p>⁽¹⁾[II.2.3 on hobuslased, kes on identifitseeritud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 58 lõikele 1 või artikli 59 lõikele 1 või artikli 62 lõikele 1.]</p> <p>⁽¹⁾[II.2.3 on muud maismaaloomad kui veised, sead, lambad, kitsed ja hobuslased, kes on identifitseeritud ja registreeritud kinnise ettevõtte eeskirjade kohaselt.]</p> <p>II.3 I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on pärit lahtris I.11 märgitud kinnisest ettevõttest ja on ette nähtud viimiseks teise ettevõttesse.</p> <p>II.4 Ametliku teabe kohaselt on I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ saadud doonorloomadelt, kes</p> <p>II.4.1 ei ole pärit kinnisest ettevõttest ega ole kokku puutunud loomadega kinnisest ettevõttest, mis asub komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/1882 lisas osutatud A-kategooria taudi või nende doonorloomade liikide puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi esinemise tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis GP-CONFINED-INTRA

<p>II.4.2 kes on pärit kinnisest ettevõttest, kus rakendusmääruse (EL) 2018/1882 lisas osutatud asjaomaste liikide puhul asjassepuutuva D-kategooria taudi esinemist ei ole kinnitatud vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva.</p> <p>II.5 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ saadud doonorloomadelt, kes</p> <p>II.5.1 on kinnises ettevõttes toimuva tegevuse eest vastutava ettevõtte veterinaararsti poolt kliiniliselt läbi vaadatud ja neil ei olnud sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeval taudi sümptomeid;</p> <p>II.5.2 keda niipalju kui võimalik, ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul kasutatud loomulikuks paaritamiseks.</p> <p>II.6 Minule teadaolevatel andmetel ja kinnises ettevõttes toimuva tegevuse eest vastutava ettevõtte veterinaararsti esitatud andmete dokumentaalse kontrolli alusel on I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ pandud kõrtesse või muudesse pakenditesse, mis on märgistatud vastavalt nõuetele, mis on sätestatud</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾[komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 10 ja see märgistus on esitatud lahtris I.30.]</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 11 ja see märgistus on esitatud lahtris I.30.]</p> <p>II.7 I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾</p> <p>II.7.1 transporditakse konteineris, mis</p> <p>II.7.1.1 on enne lähetamist plommitud ja nummerdatud kinnises ettevõttes toimuva tegevuse eest vastutava ettevõtte veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.7.1.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.7.1.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽⁵⁾[II.7.2 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.7.3 on transporditud konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>	
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis GP-CONFINED-INTRA

I osa	
Lahter I.11:	„ <i>Lähtekoht</i> “: märkida selle kinnise ettevõtte aadress ja kordumatu heakskiidunumber, kust sperma, ootsüütide või embrüote saadeti lähetatakse.
Lahter I.12:	„ <i>Sihtkoht</i> “: märkida selle kinnise ettevõtte aadress ja kordumatu heakskiidunumber, kuhu sperma, ootsüütide või embrüote saadeti lähetatakse.
Lahter I.30:	„ <i>Tüüp</i> “: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod. „ <i>Identifitseerimisnumber</i> “: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber. „ <i>Identifitseerimismärk</i> “: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid või embrüod pannakse. „ <i>Kogumise/tootmise kuupäev</i> “: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti. „ <i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i> “: Märkida selle kinnise ettevõtte kordumatu heakskiidunumber, kus sperma, ootsüüdid või embrüod kogutakse või toodetakse. „ <i>Kogus</i> “: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.
II osa	
(1)	Mittevajalik maha tõmmata.
(2)	Kohaldatakse veiste, sigade, lammaste, kitsede või hobuslaste sperma, ootsüütide või embrüote saadeti suhtes.
(3)	Kohaldatakse muude maismaaloomade kui veiste, sigade, lammaste, kitsede või hobuslaste sperma, ootsüütide või embrüote saadeti suhtes.
(4)	Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.
(5)	Kohaldatakse saadeti suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse veiste, sigade, lammaste, kitsede või hobuslaste ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood
Kuupäev	
Tempel	Allkiri

61. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS KOERTE, KASSIDE JA
VALGETUHKRUTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „CANIS-
FELIS-FERRETS-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Registreerimis-/loa number ISO riigikood Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõtte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teoleleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.			
II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad koerad, kassid ja valgetuhkrud ⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:			
II.1.1 nad on individuaalselt identifitseeritud:			
^{(2)kas} [vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 70.]			
^{(2)ja/või} [selgelt loetava tätoveeringuga, mida kohaldatai enne 3. juulit 2011.]			
II.1.2 Nendega on kaasas individuaalne identifitseerimisdokument, mis on ette nähtud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikliga 71.			
II.1.3 Nad on läbinud kliinilise läbivaatuse või kliinilise kontrolli (sisestada kuupäev pp.kk.aaaa) lähetamisele eelneva 48 tunni jooksul ning neil puuduvad taudisümptomid või taudi kliinilised tunnused.			
⁽³⁾ [II.1.4 [Nad on pärit registreeritud või heakskiidetud ettevõtetest, kus ametliku teabe kohaselt ei ole peetavatel maismaaloomadel esinenud marutaudi viiruse nakkust 30 päeva jooksul enne lähetamist ning minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.]			
II.2 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad koerad, kassid ja valgetuhkrud ⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:			
^{(2)kas} [II.2.1 loomad olid marutaudivastase vaktsineerimise ajal vähemalt 12 nädala vanused ja on möödunud vähemalt 21 päeva esmasest marutaudivastasest vaktsineerimisest, mis tehti vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VII lisa 1. osas esitatud kehtivusnõuetele, ja kõik järgnevad korduvvaktsineerimised tehti eelmise vaktsineerimise kehtivuse ajal.]			
^{(2)või} [II.2.1 koosõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 54 lõikega 2 on loomad ette nähtud otseveoks I osa lahtris I.12 osutatud kinnisesse ettevõttesse.]			
^{(2)või} [II.2.1 loomad on alla 12 nädala vanused ja neid ei ole marutaudi vastu vaktsineeritud või nad on 12–16 nädala vanused ning on vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VII lisa I osas esitatud kehtivusnõuetele saanud täieliku esmase marutaudivastase vaktsineerimise vähem kui 21 päeva enne lähetamist, ning sihtliikmesriik on teavitanud üldsust vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 57, et ta lubab selliste loomade liikumist oma territooriumile; ning			
^{(2)kas} [nendega on kaasas loomatervise sertifikaadile lisatud ettevõtja või lemmikloomapidaja deklaratsioon, ⁽⁴⁾ milles märgitakse, et loomad ei ole sünnist saadik kuni lähetamiseni puutunud kokku peetavate maismaaloomadega, keda kahtlustatakse marutaudi viirusega nakatumises või metsloomadega, kes on marutaudi viirusega nakatumise tõttu loetellu kantud;]			
^{(2)või} [emasloom, kellest nad endiselt sõltuvad, on nende ema ja kõnealuse emaslooma individuaalse identifitseerimisdokumendi alusel võib kehtestada, et emaslooma on enne nende sündi delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VII lisa 1. osas esitatud kehtivusnõuete kohaselt marutaudi vastu vaktsineeritud;]			

II osa. Sertifitseerimine

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

	<p>[II.2.2 [kui kohaldatakse piirkondadeks jaotamist, siis lahtris I.10 või I.11 märgitud kavandatud sihtkoha⁽⁵⁾ tõttu koerad:</p> <p>⁽²⁾<i>kas</i> [on saanud parasiidi <i>Echinococcus multilocularis</i> vastast ravi vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2018/772 artiklile 6.]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [ei ole saanud⁽⁶⁾ parasiidi <i>Echinococcus multilocularis</i> vastast ravi.]</p> <p>⁽²⁾<i>või</i> [II.2.2 kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 54 lõikega 2 on loomad ette nähtud otseveoks I osa lahtris I.12 osutatud kinnisesse ettevõttesse.]</p> <p>⁽³⁾[II.3 Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.</p> <p>II.4. Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>⁽³⁾Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(<i>märkida kuupäev</i>).</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida registreeritud lähteettevõtte, koerte, kasside ja valgetuhkrute heakskiidetud varjupaik, kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte või kodumajapidamine (koerte, kasside ja valgetuhkrute muu liikumise kui mittekabandusliku liikumise korral, mida teostatakse kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikliga 55 ja vajaduse korral artikliga 56).</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida registreeritud sihtettevõtte, koerte, kasside ja valgetuhkrute heakskiidetud varjupaik, kogumise jaoks heakskiidetud ettevõtte, kodumajapidamine (koerte, kasside ja valgetuhkrute muu liikumise kui mittekabandusliku liikumise korral, mida teostatakse kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikliga 55 ja vajaduse korral artikliga 56) või kinnine ettevõtte.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga saadetises oleva looma tähtnumbriline kood.</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

	<p>II osa</p> <p>(1) Saadetises võib olla üks või mitu looma.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ei kohaldata koerte, kasside ja valgetuhkrute muu liikumise kui mittekaubandusliku liikumise korral kooskõlas määruse (EL) 2020/688 artikliga 55 ja vajaduse korral artikliga 56.</p> <p>(4) Punktis II.2.1 osutatud deklaratsioon, mis tuleb lisada sertifikaadile, on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/403 I lisa 61. peatükis (loomatervise sertifikaadi näidise järel).</p> <p>(5) Komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/878 lisas loetletud liikmesriigid või nende osad.</p> <p>(6) Kui parasiidi <i>Echinococcus multilocularis</i> vastast ravi tehakse pärast käesoleva sertifikaadi allkirjastamise kuupäeva, tuleb see lõpetada ja dokumenteerida vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2018/772 artiklile 6.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega) Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Kohaliku kontrolliüksuse nimi Kohaliku kontrolliüksuse kood</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel Allkiri</p>

Delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 54 lõike 1 punkti b alapunkti i või artikli 56 punkti b alapunkti i kohases sertifikaadis osutatud ja sertifikaadile lisatava deklaratsiooni näidis

Mina, allakirjutanu,

.....¹.

[ettevõtja või lemmikloomapidaja, kes teostab koerte, kasside või valgetuhkrute muud liikumist kui mittekaubanduslikku liikumist, nagu on sätestatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklis 55]

kinnitan, et loomad ei ole sünnist saadik kuni lähetamiseni puutunud kokku peetavate maismaaloomadega, keda kahtlustatakse marutaudi viirusega nakatumises või metsloomadega, kes on marutaudi viirusega nakatumise tõttu loetellu kantud.

Transponder/tätoveering ²	Loomapassi/ loomatervise sertifikaadi ⁽²⁾ number

¹ Täidetakse trükitähtedega.

² Mittevajalik maha tõmmata

62. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS KOERTE (*CANIS LUPUS FAMILIARIS*)
JA KASSIDE (*FELIS SILVESTRIS CATUS*) SELLISE SPERMA NING SELLISTE
OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE
VAHEL, MIS ON MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE
(EL) 2020/686 NÕUETE KOHASILT KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÕÕDELDUD
JA SÄILITATUD (NÄIDIS „GP-CANIS-FELIS-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja	I.2 IMSOCi viide	RUUTKOOD	
	Nimi	I.2a Kohalik viide		
	Aadress	I.3 Pädev keskasutus		
	Riik	I.4 Pädev kohalik asutus		
	ISO riigikood			
	I.5 Saaja	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja		
	Nimi	Nimi	Registreerimisnumber	
	Aadress	Aadress		
	Riik	Riik	ISO riigikood	
	ISO riigikood			
I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
I.11 Lähtekoht		I.12 Sihtkoht		
Nimi	Registreerimisnumber/heaškiidunumber	Nimi	Registreerimisnumber/heaškiidunumber	
Aadress		Aadress		
Riik	ISO riigikood	Riik	ISO riigikood	
I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
I.15 Transpordivahend		I.16 Vedaja		
<input type="checkbox"/> Laev	<input type="checkbox"/> Õhusõiduk	Nimi	Registreerimis-/loa number	
<input type="checkbox"/> Raudteetransport	<input type="checkbox"/> Maantesõiduk	Aadress		
Identifitseerimistunnused	<input type="checkbox"/> Muu	Riik	ISO riigikood	
Dokument		I.17 Saatedokumendid		
		Liik	Kood	
		Riik	ISO riigikood	
		Äridokumendi viide		
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number				
Konteineri number		Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood			Kolmas riik	ISO riigikood		
Liikmesriik	ISO riigikood			Väljumise koht	Piiripunkti kood		
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond	Külmhoone			Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja	Töötlemisviis			Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
	Kogumise/tootmise kuupäev			Tootmisettevõtte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis GP-CANIS-FELIS-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud koerte⁽¹⁾/kasside⁽¹⁾ sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja need on saadud doonorloomadelt,</p> <p>II.1.1 kes sündisid ja on sünnist saadik viibinud liidus või sisenesid liitu kooskõlas liitu sisenemist käsitlevate nõuetega;</p> <p>II.1.2 kes on</p> <p>⁽¹⁾kas [märgistatud transponderi paigaldamise teel vastavalt määruse (EL) nr 576/2013 artikli 17 lõikele 1;]</p> <p>⁽¹⁾või [märgistatud selgelt loetava tätoveeringuga vastavalt määruse (EL) nr 576/2013 artikli 17 lõikele 1;]</p> <p>⁽¹⁾või [identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 70;]</p> <p>II.1.3 keda on vaksineeritud marutaudi vastu vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VII lisa 1. osas esitatud kehtivusnõuetele.</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on saadud registreeritud ettevõttest, millele pädev asutus on määranud kordumatu registreerimisnumbri, nagu on märgitud lahtris I.11.</p> <p>II.3 Ametliku teabe kohaselt on I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ saadud doonorloomadelt, kes</p> <p>II.3.1 kes on pärit ettevõtetest, kus marutaudiviiruse nakkuse esinemist ei ole kinnitatud vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva;</p> <p>II.3.2 kes vastavad muude taudide ja nakkuste kui marutaudi ennetamiseks võetud tervisehoiumeetmele, mis on esitatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VII lisa 2. osas.</p> <p>II.4 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ saadud doonorloomadelt,</p> <p>II.4.1 kellel ei olnud sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise päeval taudi sümptomeid;</p> <p>II.4.2 keda ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul kasutatud loomulikuks paaritamiseks.</p> <p>II.5 I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on pandud plommitud veokonteinerisse ja plommil on lahtris I.19 märgitud number.</p> <p>II.6 Minu andmetel ja tuginedes ettevõtja esitatud andmete dokumentaalsele kontrollile, on I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ pandud kortsesse või muudesse pakenditesse, mis on märgistatud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 11 sätestatud nõuetele, ning kõnealune märgis on esitatud lahtris I.30.</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis GP-CANIS-FELIS-INTRA

	<p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle lähteettevõtte aadress ja kordumatu registreerimisnumber, kust sperma-, ootsüütide või embrüote saadeti lähetatakse.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida selle sihtettevõtte aadress ja kordumatu registreerimisnumber (kui pädev asutus on selle määranud) kuhu sperma, ootsüütide või embrüote saadeti lähetatakse.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Liik</i>“: märkida vastavalt vajadusele kas „<i>Canis lupus familiaris</i>“ või „<i>Felis silvestris catus</i>“.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma individuaalne identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p><i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>: märkida selle ettevõtte kordumatu registreerimisnumber, kus sperma, ootsüüdid või embrüod kogutakse või toodetakse.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

63. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS MUUDE KISKJALISTE LIIKUMISEKS
LIHKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „OTHCARN-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähendamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud		
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teoleleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OTHCARN-INTRA

	II Tervishoiualane teave	
	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
II osa. Sertifitseerimine	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.	
	II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad muud kiskjalised ⁽¹⁾⁽²⁾ vastavad järgmistele nõuetele:	
	II.1.1	nad on identifitseeritud
	^{(3)kas}	[individuaalselt;]
	^{(3)ja/või}	[sihtkohta liikumise ajal koos peetavate sama liigi loomade rühmana;]
	II.1.2	Nad on läbinud kliinilise läbivaatuse või kliinilise kontrolli (sisestada kuupäev pp.kk.aaaa) lähetamisele eelneva 48 tunni jooksul ning neil puuduvad taudisümptomid või taudi kliinilised tunnused.
	II.1.3	Nad on pärit registreeritud või heakskiidetud ettevõttest, kus peetavatel maismaaloomadel ei ole 30 päeva jooksul enne lähetamist esinenud marutaudi viiruse nakkust ning minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele ei ole esinenud ebatavalist suremust tuvastamata põhjusel.
	II.2 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad muud kiskjalised ⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:	
	^{(3)kas} [II.2.1	nad on saanud täieliku esmase marutaudivastase vaktsineerimise ja on möödunud vähemalt 21 päeva esmasest marutaudivastasest vaktsineerimisest, mis tehti vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VII lisa 1. osas esitatud kehtivusnõuetele, ja kõik järgnevad korduvvaktsineerimised tehti eelmise vaktsineerimise kehtivuse ajal.]
	^{(3)või} [II.2.1	nad on ette nähtud otsevedamiseks vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 58 lõikele 2:]
	^{(3)kas}	[I osa lahtris I.20 märgitud kinnisesse ettevõttesse;]
	^{(3)või}	I osa lahtris I.20 märgitud ettevõttesse, kus neid loomi peetakse karusloomana komisjoni määruse (EL) nr 142/2011 I lisa punktis 1 määratletud tähenduses.]]
[II.2.2	[kui kohaldatakse piirkondadeks jaotamist, siis lahtris I.10 või I.11 märgitud kavandatud sihtkoha ⁽⁴⁾ tõttu muud koerlased kui koerad:	
^{(3)kas}	[on saanud parasiidi <i>Echinococcus multilocularis</i> vastast ravi vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VII lisa 2. osa punktile 2;]]	
^{(3)või}	[ei ole saanud ⁽⁵⁾ parasiidi <i>Echinococcus multilocularis</i> vastast ravi;]]	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OTHCARN-INTRA

Identifitseerimistunnused	Ehhiinokoki vastane ravi		Ravi eest vastutav veterinaararst
	Toote nimi ja tootja	Ravi kuupäev [pp.kk.aaaa] ja kellaaeg [00.00]	Nimi (trükitähtedega), tempel ja allkiri

⁽³⁾või [on ette nähtud otsevedamiseks vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 58 lõikele 2:

⁽³⁾kas [I osa lahtris I.20 märgitud kinnisesse ettevõttesse.]]

⁽³⁾või [I osa lahtris I.20 märgitud ettevõttesse], kus neid loomi peetakse karusloomana määruse (EL) nr 142/2011 I lisa punktis 1 määratletud tähenduses.]]

II.3 Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artiklile 4.

II.4. Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.

Loomade heaolu kinnitus

Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(märkida kuupäev).

Märkused

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis esitatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.11: „Lähtekoht“: märkida registreeritud või heakskiidetud lähteettevõte.

Lahter I.12: „Sihtkoht“: märkida registreeritud või heakskiidetud sihtettevõte.

Lahter I.30: „Identifitseerimisnumber“: märkida iga saadetises oleva looma kohta tema identifitseerimistunnused.

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis OTHCARN-INTRA

	<p>II osa</p> <p>(1) Saadetises võib olla üks või mitu looma.</p> <p>(2) Muud kiskjalised – kiskjaliste seltsi <i>Carnivora</i> liikidesse kuuluvad loomad, v.a koerad, kassid ja valgetuhkrud, nagu on määratletud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 3 punktis 32.</p> <p>(3) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(4) Komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/878 lisas loetletud liikmesriigid või nende osad.</p> <p>(5) Punktis II.2.2 osutatud tabelis tuleb kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/688 VII lisa 2. osa punktiga 2 esitada andmed <i>Echinococcus multilocularis</i> nakkuse vastase ravi kohta, mida tehti pärast sertifikaadi allkirjastamist ja enne kavandatud sisenemist komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/878 lisas loetletud liikmesriikidesse või nende osadest.</p>								
	<p>Veterinaarjärevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

64. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS MAISMAALOOMADEST
METSLOOMADE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL (NÄIDIS „WILD-
ANIMALS-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik		Registreerimisnumber ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik		ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond		Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood	
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood	
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis WILD-ANIMALS-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad loomad⁽¹⁾ on maismaaloomadest metsloomad ja vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 enamuse saadetises sisalduvatest loomadest on vähemalt 30 päeva enne saadetise lähetamist või sünnist saadik, kui nad on alla 30 päeva vanused,</p> <p>II.1.1.1 viibinud päritoluelupaigas;</p> <p>II.1.1.2 neil ei ole olnud kokkupuudet peetavate loomadega, kellel on halvem tervislik seisund või kelle suhtes kohaldatakse loomatervisega seotud põhjustel liikumispiiranguid;</p> <p>II.1.1.3 neil ei ole olnud otsest või kaudset kokkupuudet peetavate loomadega, kes on liitu toodud kolmandast riigist või territooriumilt 30 päeva jooksul enne looma lähetamist.</p> <p>II.1.2 neil ei ole ilmnenud asjaomastesse liikidesse kuuluvate loomade puhul loetellu kantud taudide või esilekerkivate taudide kliinilisi tunnuseid ega sümptomeid kliinilisel läbivaatusel või, kui see ei ole võimalik, siis kliinilisel kontrollil, mis tehti saadetise lähetamisele eelneva 24 tunni jooksul..... (märkida kuupäev pp.kk.aaaa);</p> <p>II.2 Ametliku teabe kohaselt ei ole I osas kirjeldatud maismaaloomadest metsloomad pärit elupaigast, mille suhtes kohaldatakse liikumispiiranguid ega asu see piirangutsoonis, mis on kehtestatud asjaomastesse liikidesse kuuluvate loomade puhul loetellu kantud taudide tõttu.</p> <p>⁽²⁾II.3 Ametliku teabe kohaselt on I osas kirjeldatud maismaaloomadest metsloomad kabiloomad ja vastavad järgmistele tervisenõuetele:</p> <p>⁽²⁾II.3.1 nad on pärit elupaigast, kus <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkuse puhul loetellu kantud liikidesse kuuluvatel maismaaloomadest metsloomadel ei ole lähetamisele eelneva viimase 42 päeva jooksul kõnealust nakkust teadaolevalt esinenud.]</p> <p>⁽²⁾II.3.2 nad on pärit elupaigast, kus <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse puhul loetellu kantud liikidesse kuuluvatel maismaaloomadest metsloomadel ei ole lähetamisele eelneva viimase 42 päeva jooksul kõnealust nakkust teadaolevalt esinenud.]</p> <p>⁽²⁾II.3.3 nad on pärit elupaigast, kus ei ole lähetamisele eelneva 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud marutaudiviirusega nakatumist.]</p> <p>⁽²⁾II.3.4 nad on pärit elupaigast, kus 150 km raadiuses ei ole epizootilise hemorraagia viiruse nakkuse puhul loetellu kantud liikidesse kuuluvatel maismaaloomadest metsloomadel viimase kahe aasta jooksul enne lähetamist kõnealust nakkust teadaolevalt esinenud.]</p> <p>⁽²⁾II.3.5 nad on pärit elupaigast, kus kabiloomadel ei ole lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul teadaolevalt esinenud põrnatõbe.]</p> <p>⁽²⁾II.3.6 nad on pärit elupaigast, kus ei ole lähetamisele eelneva viimase 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>).]]</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis WILD-ANIMALS-INTRA

	⁽²⁾ [II.4 Ametliku teabe kohaselt kuuluvad I osas kirjeldatud maismaaloomadest metsloomad sugukondadesse <i>Antilocapridae</i> , <i>Bovidae</i> , <i>Camelidae</i> , <i>Cervidae</i> , <i>Giraffidae</i> , <i>Moschidae</i> või <i>Tragulidae</i> ning vastavad järgmistele tervisenõuetele:
⁽²⁾ kas	[II.4.1 nad on pärit lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest vabast liikmesriigis või selle tsoonis asuvast elupaigast, kus sihtrühma kuulvas loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit ja neid ei ole 60päevase ajavahemiku jooksul enne veokuupäeva vaktsineeritud elusvaktsiiniga lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu ning komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud;]
⁽²⁾ ja/või	[II.4.2 nad on pärit elupaigast, mis asub lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga hõlmatud liikmesriigis või tsoonis ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning
⁽²⁾ kas	[II.4.2.1 neid on peetud liikmesriigis või tsoonis, mis komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 40 lõike 3 kohaselt on hooajati vaba katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest
⁽²⁾ kas	[II.4.2.1.1 vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]
⁽²⁾ ja/või	[II.4.2.1.2 vähemalt 28 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni;]
⁽²⁾ ja/või	[II.4.2.1.3 vähemalt 14 päeva jooksul enne veokuupäeva ja neile on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast looma sisenemiskuupäeva lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest hooajati vabasse liikmesriiki või tsooni;]]
⁽²⁾ ja/või	[II.4.2.2 on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on selles liikmesriigis või tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsioonis osutatud tagatud immuunsusperiood ning
⁽²⁾ kas	[II.4.2.2.1 on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]
⁽²⁾ ja/või	[II.4.2.2.2 on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis WILD-ANIMALS-INTRA

	<p>^{(2)ja/või} [II.4.2.3</p> <p>^{(2)kas} [II.4.2.3.1</p> <p>^{(2)ja/või} [II.4.2.3.2</p> <p>^{(2)ja/või} [II.4.3</p> <p>[II.4.3.1</p> <p>^{(2)kas} [II.4.3.1.1</p> <p>^{(2)kas} [II.4.3.1.1.1</p> <p>^{(2)ja/või} [II.4.3.1.1.2</p> <p>^{(2)ja/või} [II.4.3.1.2</p> <p>^{(2)kas} [II.4.3.1.2.1</p>	<p>neile on tehtud positiivsed tulemused andnud seroloogiline uuring, mis võimaldab tuvastada vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide selliste serotüüpide (serotüübid 1–24) vastased spetsiifilised antikehad, mis on viimase kahe aasta jooksul selles liikmesriigis või tsoonis teadaolevalt esinenud, ning</p> <p>seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva enne veokuupäeva;]]]</p> <p>seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva ja loomale on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva;]]]</p> <p>nad on pärit sellises liikmesriigis või tsoonis asuvast elupaigast, mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ega ole hõlmatud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse likvideerimisprogrammiga ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 sätestatud nõuded on täidetud, ning</p> <p>nad on viibinud vähemalt 60päevase ajavahemiku jooksul enne lähetamist elupaigas, mis asub liikmesriigis või alal, kus vähemalt 150 km raadiuses elupaigast on kõnealuse perioodi jooksul tehtud seiret kooskõlas määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 1. peatüki 1. ja 2. jaos esitatud nõuetega, ning</p> <p>loomi on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade päritoluelupaigast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning neil kestab vaktsiini spetsifikatsioonis osutatud tagatud immuunsusperiood ning</p> <p>on vaktsineeritud vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]]</p> <p>on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]]]]</p> <p>loomi on immuniseeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu, mis on loomade päritoluelupaigast vähemalt 150 km raadiuses asuval alal viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning</p> <p>loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva jooksul enne veokuupäeva;]]]</p>
--	--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis WILD-ANIMALS-INTRA

	⁽²⁾ või	[II.4.3.1.2.2 loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring proovidega, mida võeti vähemalt 30 päeva enne veokuupäeva, ning negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mida ei võetud varem kui 14 päeva enne veokuupäeva;]]]]
⁽²⁾ ja/või [II.4.4		nad ei vasta delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktides 1–3 esitatud nõuetele ning päritoluliikmesriigi pädev asutus on lubanud asjaomaste loomade vedu teise liikmesriiki või selle tsooni
⁽²⁾ kas	[II.4.4.1	mis on lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes taudivaba staatusega ja sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c ning
	⁽²⁾ kas	[II.4.4.1.1 kõnealuse määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning
	⁽²⁾ ja/või	[II.4.4.1.2 kõnealuse määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning
	⁽²⁾ ja/või	[II.4.4.1.3 kõnealuse määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning
	⁽²⁾ ja/või	[II.4.4.1.4 kõnealuse määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8 ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud]]
⁽²⁾ ja/või	[II.4.4.2	kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes kohaldatakse heakskiidetud likvideerimisprogrammi ning sihtliikmesriik on komisjonile ja teistele liikmesriikidele teatanud, et selline vedu on lubatud tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 43 lõike 2 punktides a, b ja c ning
	⁽²⁾ kas	[II.4.4.2.1 kõnealuse määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5 ning
	⁽²⁾ ja/või	[II.4.4.2.2 kõnealuse määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6 ning
	⁽²⁾ ja/või	[II.4.4.2.3 kõnealuse määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7 ning
	⁽²⁾ ja/või	[II.4.4.2.4 kõnealuse määruse V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8 ning delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis WILD-ANIMALS-INTRA

	<p>⁽²⁾ja/või [II.4.4.3 mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja kus lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse suhtes ei kohaldata likvideerimisprogrammi, ning sihtliikmesriik on teavitanud komisjoni ja teisi liikmesriike, et selline vedu on lubatud</p> <p>⁽²⁾kas [II.4.4.3.1 ilma tingimusteta ning</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.4.4.3.2 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 5, ning</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.4.4.3.3 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 6, ning</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.4.4.3.4 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 7, ning</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.4.4.3.5 tingimustel, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 V lisa II osa 2. peatüki 1. jao punktis 8, ning</p> <p style="padding-left: 40px;">delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 32 lõike 1 punktides a, b või c või artikli 32 lõikes 2 ning kõnealuse delegeeritud määruse artiklis 33 sätestatud nõuded on täidetud;]]</p> <p>II.5. Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on maismaaloomadest metsloomad pärit elupaigast, kus ei ole esinenud ebataavalist suremust tuvastamata põhjusel.</p> <p>II.6. Saadetise vedamiseks on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 artikli 101 lõigetele 1, 2 ja 3.</p> <p>II.7. Käesolev sertifikaat kehtib 10 päeva alates väljaandmise kuupäevast. Loomade veeteed mööda / meritsi vedamisel võib sertifikaadi kehtivuse perioodi pikendada veeteed mööda / meritsi toimuva veo kestuse võrra.</p> <p>Loomade heaolu kinnitus</p> <p>Kontrollimise ajal oli käesoleva tervisesertifikaadiga hõlmatud loomade seisund sobiv nõukogu määruse (EÜ) nr 1/2005 kohaseks veoks, mida on kavas alustada(<i>märkida kuupäev</i>).</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida saadetises olevate loomade päritoluelupaik.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida saadetise lõppsihtkoha elupaik või ettevõtte.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida saadetises olevate loomade identifitseerimiskoodid.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Saadetises võib olla üks või mitu looma.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p>
--	--

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis WILD-ANIMALS-INTRA

Veterinaarjärelevalve ametnik

Nimi (trükitähtedega)

Kvalifikatsioon ja
ametinimetusKohaliku kontrolliüksuse
nimiKohaliku
kontrolliüksuse kood

Kuupäev

Tempel

Allkiri

65. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS *CAMELIDAE* JA *CERVIDAE*
SUGUKONNA LOOMADE SELLISE SPERMA NING SELLISTE OOTSÜÜTIDE JA
EMBRÜOTE SAADETISTE LIIKUMISEKS LIIKMESRIIKIDE VAHEL, MIS ON
MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/686 NÕUETE
KOHASELT KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÕODELDUD JA SÄILITATUD
(NÄIDIS „GP-CAM-CER-INTRA“)**

EUROOPA LIIT		INTRA			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Saatja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 IMSOCi viide I.2a Kohalik viide I.3 Pädev keskasutus I.4 Pädev kohalik asutus	RUUTKOOD	
	I.5 Saaja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Ettevõttest sõltumatu kogumisega tegelev ettevõtja Nimi Aadress Riik		Registreerimisnumber ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik		ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond		Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Raudteetransport <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused <input type="checkbox"/> Muu Dokument		I.16 Vedaja Nimi Aadress Riik	Registreerimis-/loa number ISO riigikood	
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood	
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			

I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks							
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Tapaloom	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
<input type="checkbox"/> Registreeritud hobuslane	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Piirilähedane üritus või tegevus				
<input type="checkbox"/> Loodusesse laskmine	<input type="checkbox"/> Lähetuskeskus	<input type="checkbox"/> Ülekandeala/puhastuskeskus	<input type="checkbox"/> Dekoratiivseid vesiviljelusloomi pidav ettevõte				
<input type="checkbox"/> Edasine töötlemine	<input type="checkbox"/> Orgaanilised väetised ja mullaparandajad	<input type="checkbox"/> Tehniline otstarve	<input type="checkbox"/> Karantiini- vms asutus				
<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud tooted	<input type="checkbox"/> Tolmeldamine	<input type="checkbox"/> Inimtoiduks ettenähtud elusad veeloomad	<input type="checkbox"/> Muu				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks kolmanda riigi kaudu							
Kolmas riik		ISO riigikood					
Väljumise koht		Piiripunkti kood					
Sisenemise koht		Piiripunkti kood					
I.22 <input type="checkbox"/> Transiidiks läbi liikmesriigi (liikmesriikide)				I.23 <input type="checkbox"/> Ekspordiks			
Liikmesriik	ISO riigikood	Kolmas riik	ISO riigikood				
Liikmesriik	ISO riigikood	Väljumise koht	Piiripunkti kood				
Liikmesriik	ISO riigikood						
I.24 Eeldatav teeloleku aeg				I.25 Teekonnaleht <input type="checkbox"/> jah <input type="checkbox"/> ei			
I.26 Pakkeüksusi kokku				I.27 Üldkogus			
I.28 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)				I.29 Saadetise jaoks ette nähtud kogupindala			
I.30 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus Liik
Päritolupiirkond		Külmhoone		Identifitseerimismärk	Pakendi liik		Netomass
Tapamaja		Töötlemisviis		Kauba laad	Pakkeüksuste arv		Partii number
		Kogumise/tootmise kuupäev		Tootmisettevõte	Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Uuring	

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis GP-CAM-CER-INTRA

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja need on saadud doonorloomadelt,</p> <p>II.1.1 kes sündisid ja on sünnist saadik viibinud liidus või sisenesid liitu kooskõlas liitu sisenemist käsitlevate nõuetega;</p> <p>II.1.2 kes on viibinud vähemalt 30 päeva enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/ embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva ühes ja samas päritoluettevõttes;</p> <p>⁽¹⁾II.1.3 on sugukonna <i>Camelidae</i> loomad ja identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 73 lõikele 1.]</p> <p>⁽¹⁾II.1.3 on sugukonna <i>Cervidae</i> loomad ja identifitseeritud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 73 lõikele 2 või artiklile 74.</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on saadud registreeritud ettevõttest, millele pädev asutus on määranud kordumatu registreerimisnumbri, nagu on märgitud lahtris I.11.</p> <p>II.3 Ametliku teabe kohaselt on sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ saadud doonorloomadelt,</p> <p>II.3.1 kes ei ole pärit ettevõttest ega ole puutunud kokku loomadega ettevõttest, mis asub piirangutsoonis, mis on kehtestatud suu- ja sõrataudi, veiste katku viiruse nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, väikemäletsejate katku viiruse nakkuse või asjassepuutuvate peetavate maismaaloomade liikide puhul esilekerkiva taudi esinemise tõttu;</p> <p>II.3.2 kes on pärit ettevõttest, kus vähemalt 12 kuu jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva</p> <p>II.3.2.1 on komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 II lisa 2. või 3. osa kohaselt teostatud seireprogrammi <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse tuvastamiseks;</p> <p>II.3.2.2 kuhu ei ole toodud ühtegi <i>Camelidae</i> või <i>Cervidae</i> sugukonna looma, kes ei vasta punktis II.3.2.1 osutatud nõuetele;</p> <p>II.3.2.3 kus on <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse kahtluse korral korraldatud uurimine ja taudi esinemine välistatud;</p> <p>II.3.3 kes on pärit ettevõttest, kus vähemalt 42 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾, ootsüütide⁽¹⁾ või embrüote⁽¹⁾ kogumist ei ole teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>Brucella melitensis</i>'e või <i>Brucella suis</i>'i nakkust;</p>		

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis GP-CAM-CER-INTRA

	<p>⁽¹⁾[II.3.4 kes on sugukonna <i>Camelidae</i> loomad ja pärit ettevõttest, kus kõigile peetavatele loomadele on tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osas osutatud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>Brucella melitensis</i>'e ja <i>Brucella suis</i>'i nakkuse suhtes uuring, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti 30 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾, ootsüütide⁽¹⁾ või embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva;</p> <p>II.3.5 kes on pärit ettevõttest, kus vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud veiste nakkavat rinotrahheiti / nakkavat pustulooset vulvovaginiiti;</p> <p>II.3.6 kes on pärit ettevõttest, millest 150 km raadiuses ei ole vähemalt kahe aasta jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/ embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva teadaolevalt esinenud epizootilise hemorraagia viiruse nakkust;</p> <p>II.3.7 kes on pärit ettevõttest, kus marutaudi viiruse nakkuse esinemist ei ole kinnitatud vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva;</p> <p>II.3.8 kes on pärit ettevõttest, kus vähemalt 15 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>II.3.9 kes on pärit ettevõttest, kus vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ning</p> <p>⁽¹⁾kas [eelneva kahe aasta jooksul ei ole kinnitatud surra esinemist;]</p> <p>⁽¹⁾või [eelneva kahe aasta jooksul on surra esinemist kinnitatud ning ettevõttes jäid pärast selle taudi viimast puhangut kehtima liikumispiirangud kuni</p> <ul style="list-style-type: none"> – nakatunud loomad eemaldati ettevõttest; ning – ettevõtte ülejäänud loomadele tehti delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas osutatud surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamise uuring, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõttest;] <p>II.3.10 mis lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse puhul vastab vähemalt ühele järgmistest tingimustest:</p> <p>⁽¹⁾kas [II.3.10.1 [neid on vähemalt 60 päeva enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist ja kogumise ajal peetud liikmesriigis või selle tsoonis, mis on vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse nakkusest (serotüübid 1–24), kui sihtrühma kuuluv loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.3.10.2 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist ja kogumise ajal taudivabal hooajal sellise liikmesriigi või selle tsooni hooajati taudivabas tsoonis, millel on olemas lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse heakskiidetud likvideerimisprogramm;]</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis GP-CAM-CER-INTRA

	<p>⁽¹⁾ja/või [II.3.10.3 [neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist ja kogumise ajal taudivabal hooajal sellise liikmesriigi või selle tsooni hooajati taudivabas tsoonis, kui sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ saadetise päritolukoha pädev asutus on saanud sihtliikmesriigi pädevalt asutuselt eelneva kirjaliku nõusoleku selle hooajati taudivaba tsooni kehtestamise tingimustega ja sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ saadetise vastuvõtmiseks;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.3.10.4 neid on peetud siirutajate eest kaitsstud ettevõttes vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist ja kogumise ajal;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.3.10.5 neile on tehtud 28–60 päeva pärast sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ iga kogumist lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, ja saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.3.10.6 neile on tehtud tauditekitaja tuvastamise uuring lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse tuvastamiseks, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis on tehtud vereproovidega, mis on võetud sperma kogumise alguses ja viimasel kogumisel ning sperma kogumise jooksul viirusisolatsiooni testi korral vähemalt iga seitsme päeva järel või polümeraasi ahelreaktsiooni uuringu korral vähemalt iga 28 päeva järel;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.3.10.7 neile on tehtud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse tuvastamiseks uuring, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis on tehtud ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise päeval võetud vereprooviga.]</p> <p>II.4 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele on I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ saadud doonorloomadelt, kes</p> <p>II.4.1 on veterinaararsti poolt kliiniliselt läbi vaadatud ja kellel ei esinenud sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise päeval taudi sümptomeid;</p> <p>II.4.2 ei ole kokku puutunud loomadega, kes ei vastanud punktis II.1.1 ja punktides II.3.1–II.3.10 ette nähtud nõuetele punktis II.1.2 kehtestatud vähemalt 30päevase viibimisperioodi jooksul;</p> <p>II.4.3 keda ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul kasutatud loomulikku paaritamiseks.</p> <p>II.5 I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on pandud plommitud veokonteinerisse ja plommil on lahtris I.19 märgitud number.</p> <p>II.6 Minule teadaolevatel andmetel ja tuginedes ettevõtja esitatud andmete dokumentaalsele kontrollile, on I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ pandud kortsesse või muudesse pakenditesse, mis on märgistatud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artiklis 11 sätestatud nõuetele, ning kõnealune märgis on esitatud lahtris I.30.</p>
--	---

EUROOPA LIIT

Sertifikaadi näidis GP-CAM-CER-INTRA

	<p>Märkused</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 2. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle lähteettevõtte aadress ja kordumatu registreerimisnumber, kust sperma, ootsüütide või embrüote saadeti lähetatakse.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida selle sihtettevõtte aadress ja kordumatu registreerimisnumber, kuhu sperma, ootsüütide või embrüote saadeti lähetatakse.</p> <p>Lahter I.30: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Liik</i>“: märkida vastavalt vajadusele kas „<i>Camelidae</i>“ või „<i>Cervidae</i>“.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma individuaalne identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p><i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>: märkida selle ettevõtte kordumatu registreerimisnumber, kus sperma, ootsüüdid või embrüod kogutakse või toodetakse.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p>								
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <table border="0"> <tr> <td>Nimi (trükitähtedega)</td> <td>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</td> </tr> <tr> <td>Kohaliku kontrolliüksuse nimi</td> <td>Kohaliku kontrolliüksuse kood</td> </tr> <tr> <td>Kuupäev</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Tempel</td> <td>Allkiri</td> </tr> </table>	Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus	Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood	Kuupäev		Tempel	Allkiri
Nimi (trükitähtedega)	Kvalifikatsioon ja ametinimetus								
Kohaliku kontrolliüksuse nimi	Kohaliku kontrolliüksuse kood								
Kuupäev									
Tempel	Allkiri								

II LISA

II lisa sisaldab liitu toomiseks ja transiidiks läbi liidu kasutavaid järgmisi loomatervise sertifikaatide näidiseid ning loomatervise/ametlike sertifikaatide ja deklaratsioonide näidiseid:

Näidis

Kabiloomad	
BOV-X	1. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis veiste liitu toomiseks
BOV-Y	2. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis tapmiseks ettenähtud veiste liitu toomiseks
BOV-X-TRANSIT-RU	3. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis selliste veiste liitu toomiseks, kes on ette nähtud transiidiks Kaliningradi piirkonnast läbi Leedu territooriumi muudesse Venemaa piirkondadesse
OV/CAP-X	4. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis lammaste/kitsede liitu toomiseks
OV/CAP-Y	5. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis tapmiseks ettenähtud lammaste/kitsede liitu toomiseks
SUI-X	6. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis sigade ja <i>Tayassuidae</i> sugukonna loomade liitu toomiseks
SUI-Y	7. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis tapmiseks ettenähtud sigade liitu toomiseks
RUM	8. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis <i>Antilocapridae</i> , <i>Bovidae</i> (v.a veised, lambad ja kitsed), <i>Giraffidae</i> , <i>Moschidae</i> ja <i>Tragulidae</i> sugukonna loomade liitu toomiseks
RHINO	9. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis <i>Tapiridae</i> , <i>Rhinocerotidae</i> ja <i>Elephantidae</i> sugukonna loomade liitu toomiseks
HIPPO	10. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis <i>Hippopotamidae</i> sugukonna loomade liitu toomiseks
CAM-CER	11. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis kaamellaste ja hirvlaste liitu toomiseks
Hobuslased	
EQUI-X	12. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis ja deklaratsiooni näidis muude kui tapmiseks ettenähtud hobuslaste liitu toomiseks
EQUI-Y	13. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis ja deklaratsiooni näidis tapmiseks ettenähtud hobuslaste liitu toomiseks
EQUI-TRANSIT-X	14. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis ja deklaratsiooni näidis tapmiseks mitte ettenähtud hobuslaste läbi liidu vedamiseks
EQUI-TRANSIT-Y	15. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis ja deklaratsiooni näidis tapmiseks ettenähtud hobuslaste läbi liidu vedamiseks

EQUI-RE-ENTRY-30	16. peatükk: loomatervise sertifikaadi ja deklaratsiooni näidis registreeritud hobuste liitu taassissetoomiseks pärast võidusõidu, võistlemise ja kultuuriürituste tõttu toimunud kuni 30päevast ajutist eksporti
EQUI-RE-ENTRY-90-COMP	17. peatükk: loomatervise sertifikaadi ja deklaratsiooni näidis Fédération Equestre Internationale'i (FEI) egiidi all organiseeritud ratsaspordiüritusel osalemise eesmärgil kuni 90 päevaks ajutiselt eksporditud registreeritud võistlushobuste taassissetoomiseks liitu
EQUI-RE-ENTRY-90-RACE	18. peatükk: loomatervise sertifikaadi ja deklaratsiooni näidis Austraalias, Kanadas, Ameerika Ühendriikides, Hongkongis, Jaapanis, Singapuris, Araabia Ühendemiraatides või Kataris toimunud konkreetsetel võistlustel osalemise eesmärgil kuni 90 päevaks ajutiselt eksporditud registreeritud hobuste taassissetoomiseks liitu
Kinnisesse ettevõttesse lähetamiseks ette nähtud kabiloomad	
CONFINED-RUM	19. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis selliste komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/403 II lisa 19. peatüki 1. jaos loetletud loomade liitu toomiseks, kes on pärit kinnisest ettevõttest ja on ette nähtud kinnisesse ettevõttesse viimiseks
CONFINED-SUI	20. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis selliste komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/403 II lisa 20. peatüki 1. jaos loetletud loomade liitu toomiseks, kes on pärit kinnisest ettevõttest ja on ette nähtud kinnisesse ettevõttesse viimiseks
CONFINED-TRE	21. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis selliste komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/403 II lisa 21. peatüki 1. jaos loetletud loomade liitu toomiseks, kes on pärit kinnisest ettevõttest ja on ette nähtud kinnisesse ettevõttesse viimiseks
CONFINED-HIPPO	22. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis selliste sugukonda <i>Hippopotamidae</i> kuuluvate loomade liitu toomiseks, kes on pärit kinnisest ettevõttest ja on ette nähtud kinnisesse ettevõttesse viimiseks
Linnud ja nende paljundusmaterjal	
BPP	23. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis muude sugulindude kui silerinnaliste lindude ja muude tootmislindude kui silerinnaliste lindude liitu toomiseks
BPR	24. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis silerinnaliste sugulindude ja silerinnaliste tootmislindude liitu toomiseks
DOC	25. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis muude kodulindude kui silerinnaliste lindude ööpäevaste tibude liitu toomiseks
DOR	26. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis silerinnaliste lindude ööpäevaste tibude liitu toomiseks
HEP	27. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis muude kodulindude kui silerinnaliste lindude haudemunade liitu toomiseks
HER	28. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis silerinnaliste lindude haudemunade liitu toomiseks
SPF	29. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis kindlaks määratud patogeenidest vabade munade liitu toomiseks

SP	30. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis muude tapmiseks ettenähtud kodulindude kui silerinnaliste lindude liitu toomiseks
SR	31. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis tapmiseks ettenähtud silerinnaliste lindude liitu toomiseks
POU-LT20	32. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis vähem kui 20 kodulinnuisendi (v.a silerinnalised linnud) liitu toomiseks
HE-LT20	33. peatükk: loomatervise/ametliku sertifikaadi näidis vähem kui 20 kodulindude haudemuna (v.a silerinnaliste lindude haudemunad) liitu toomiseks
CAPTIVE- BIRDS	34. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis tehistingimustes peetavate lindude liitu toomiseks.
HE-CAPTIVE-BIRDS	35. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis tehistingimustes peetavate lindude haudemunade liitu toomiseks
Mesilased	
QUE	36. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis mesilasemade liitu toomiseks
BBEE	37. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis kimalaste liitu toomiseks
Koerad, kassid ja valgetuhkrud	
CANIS-FELIS-FERRETS	38. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis koerte, kasside ja valgetuhkrute liitu toomiseks
Veiste paljundusmaterjal	
BOV-SEM-A-ENTRY	39. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis veiste sellise sperma saadetiste liitu toomiseks, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud seemendusjaamast, kus sperma koguti
BOV-SEM-B-ENTRY	40. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis veiste sellise sperma varude saadetiste liitu toomiseks, mis on pärast 31. detsembrist 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ) nõuete kohaselt, ning on pärast 20. aprilli 2021 lähetatud seemendusjaamast, kus sperma koguti
BOV-SEM-C-ENTRY	41. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis veiste sellise sperma varude saadetiste liitu toomiseks, mis on enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ) nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud seemendusjaamast, kus sperma koguti
BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	42. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis veiste selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liitu toomiseks, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt

BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY	43. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis veiste selliste <i>in vivo</i> saadud embrüote varude saadetiste liitu toomiseks, mis on enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt, ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud embrüod kogunud embrüokogumisrühma poolt
BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY	44. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis veiste selliste <i>in vitro</i> toodetud embrüote varude saadetiste liitu toomiseks, mis on enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt, eostatud spermaga, mis vastab nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ nõuetele, ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud embrüod tootnud embrüotootmisrühma poolt
BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY	45. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis veiste selliste <i>in vitro</i> toodetud embrüote varude saadetiste liitu toomiseks, mis on enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt, eostatud eksportiva riigi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud seemendusjaamast või spermasäilituskeskusest pärit spermaga ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud embrüod tootnud embrüotootmisrühma poolt
BOV-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>46. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liitu toomiseks, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest:</p> <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma; - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ) nõuete kohaselt pärast 31. detsembrist 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud; - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ, mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ, kohaselt enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste ootsüüdid ja embrüod; - direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud <i>in vivo</i> saadud veiste embrüote varud; - direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud <i>in vitro</i> toodetud veiste embrüote varud, mis on eostatud direktiivi 88/407/EMÜ nõuetele vastava spermaga; - direktiivi 89/556/EMÜ kohaselt enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud <i>in vitro</i> toodetud veiste embrüote varud, mis on eostatud eksportiva riigi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud seemendusjaamast või spermasäilituskeskusest pärit spermaga

BOV-GP-STORAGE-ENTRY	<p>47. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liitu toomiseks, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest:</p> <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma; - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ, mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EMÜ, nõuete kohaselt pärast 31. detsembrist 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud; - nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ, mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ, kohaselt enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste ootsüüdid ja embrüod; - direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud <i>in vivo</i> saadud veiste embrüote varud; - direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud <i>in vitro</i> toodetud veiste embrüote varud, mis on eostatud nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ nõuetele vastava spermaga; - direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud <i>in vitro</i> toodetud veiste embrüote varud, mis on eostatud eksportiva riigi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud seemendusjaamast või spermasäilituskeskusest pärit spermaga
Lammaste ja kitsede paljundusmaterjal	
OV/CAP-SEM-A-ENTRY	48. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis lammaste ja kitsede sellise sperma saadetiste liitu toomiseks, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
OV/CAP-SEM-B-ENTRY	49. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis lammaste ja kitsede sellise sperma varude saadetiste liitu toomiseks, mis on enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	50. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis lammaste ja kitsede selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liitu toomiseks, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid ja embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt

OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	51. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis lammaste ja kitsede selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liitu toomiseks, mis on enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY	52. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liitu toomiseks, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest: <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüüdid ja embrüod; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud
OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY	53. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liitu toomiseks, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest: <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüüdid ja embrüod; - nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud
Sigade paljundusmaterjal	
POR-SEM-A-ENTRY	54. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis sigade sellise sperma saadetiste liitu toomiseks, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast

POR-SEM-B-ENTRY	55. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis sigade sellise sperma varude saadetiste liitu toomiseks, mis on enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
POR-OOCYTES-EMB-ENTRY	56. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis sigade selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liitu toomiseks, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
POR-GP-PROCESSING-ENTRY	57. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liitu toomiseks, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest: <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma; - nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüüdid ja embrüod
POR-GP-STORAGE-ENTRY	58. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liitu toomiseks, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest: <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma; - nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüüdid ja embrüod
Hobuslaste paljundusmaterjal	
EQUI-SEM-A-ENTRY	59. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste sellise sperma saadetiste liitu toomiseks, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
EQUI-SEM-B-ENTRY	60. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste sellise sperma varude saadetiste liitu toomiseks, mis on pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast

EQUI-SEM-C-ENTRY	61. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste sellise sperma varude saadetiste liitu toomiseks, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
EQUI-SEM-D-ENTRY	62. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste sellise sperma varude saadetiste liitu toomiseks, mis on enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud sperma kogunud seemendusjaamast
EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	63. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liitu toomiseks, mis on pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt ning lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	64. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste liitu toomiseks, mis on pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY	65. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis hobuslaste selliste ootsüütide ja embrüote varude saadetiste liitu toomiseks, mis on pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid või embrüod kogunud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt
EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY	66. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liitu toomiseks, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest: <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüüdid ja embrüod; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja

	<ul style="list-style-type: none"> - enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud
EQUI-GP-STORAGE-ENTRY	<p>67. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis allpool loetletud sellise loomse paljundusmaterjali saadetiste liitu toomiseks, mis on lähetatud pärast 20. aprilli 2021 loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest:</p> <ul style="list-style-type: none"> - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud; - määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüüdid ja embrüod; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud; - direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud
Teatavatesse kategooriatesse kuuluvate maismaaloomade paljundusmaterjal	
GP-CONFINED-ENTRY	<p>68. peatükk: loomatervise sertifikaadi näidis kinnises ettevõttes peetavate maismaaloomade sellise sperma ning selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liitu toomiseks, mis on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud vastavalt määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuetele</p>

1. PEATÜKK
LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS VEISTE LIITU
TOOMISEKS (NÄIDIS „BOV-X“)

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood		
	ISO riigikood		ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealeladimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt		I.17 Saatedokumendid		
		Liik	Kood		
		Riik	ISO riigikood		
		Äridokumendi viide			
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks					
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Karantiinasutus		<input type="checkbox"/> Näitus		
	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
		I.23			

I.24	I.25 Üldkogus				I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-X

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Inimeste terviseohutuse kinnitus [*kustutada, kui liit ei ole loomade lõppsihtkoht]</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad ei ole saanud:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbeene ega türeostaatilisi aineid, – östrogeenseid, androgeenseid ega gestageenseid aineid ega beetaagoniste muul eesmärgil kui ravi- või zootehnilistel eesmärkidel (nagu on määratletud nõukogu direktiivis 96/22/EÜ); <p>II.1.2 elusloomi ja nendest saadud tooteid hõlmavad tagatised, mis on sätestatud nõukogu direktiivi 96/23/EÜ artikli 29 kohaselt esitatud jääke käsitlevates kavades, on täidetud ning asjaomased loomad on asjaomase päritoluriigi puhul loetletud komisjoni otsuses 2011/163/EL;</p> <p>II.1.3 veiste spongiformse entsefalopaatia (BSE) osas:</p> <p>a) loomad on identifitseeritud püsimärgistussüsteemi abil, mis võimaldab kindlaks teha nende ema ja päritolukarja, ning nad ei ole:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) BSEsse nakatunud loomad; ii) veised, kes on esimese eluaasta jooksul kasvanud koos BSEsse nakatunud loomadega ning kes on uuringute tulemuste kohaselt selle perioodi vältel saanud samasugust potentsiaalselt saastunud sööta, või iii) kui alapunktis ii osutatud uuringute tulemused ei ole lõplikud, veised, kes on esimese eluaasta jooksul kasvanud koos BSEsse nakatunud loomadega, või kes on sündinud BSEsse nakatunud loomadega samas karjas 12 kuu jooksul enne või pärast kõnealuste loomade sündi; <p>ning</p> <p>⁽¹⁾kas [b) i) loomad on sündinud ja pidevalt kasvanud riigis või piirkonnas või riikides või piirkondades, mis on komisjoni otsuse 2007/453/EÜ kohaselt liigitatud väheolulise BSE riskiga riikide või piirkondade hulka;</p> <p>ii) kui asjaomases riigis on esinenud algupäraseid BSE juhtumeid ning loomad on sündinud pärast mäletsejalistelt saadud liha-kondijahu ja kõrmete (nagu need on määratletud Maailma Loomatervise Organisatsiooni maismaaloomade tervishoiu eeskirjas) mäletsejatele söötmise keelu jõustumise kuupäeva või nad on sündinud pärast viimast algupärasest BSE juhtumit esindava looma sündi, kui see toimus pärast söödakeelu jõustumise kuupäeva.]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-X

	<p>⁽¹⁾ või [b] i) loomade päritoluriik või -piirkond on otsuse 2007/453/EÜ alusel liigitatud kontrollitud BSE riskiga riikide või piirkondade hulka;</p> <p>ii) loomad on sündinud pärast mäletsejalistelt saadud liha-kondijahu ja kõrnete (nagu need on määratletud Maailma Loomatervise Organisatsiooni maismaaloomade tervishoiu eeskirjas) mäletsejatele söötmise keelu jõustumise kuupäeva või nad on sündinud pärast viimast algupärast BSE juhtumit esindava looma sündi, kui see toimus pärast söödakeelu jõustumise kuupäeva.]</p> <p>⁽¹⁾ või [b] i) lähteriik või -piirkond on otsuse 2007/453/EÜ alusel liigitatud määramata BSE riskiga riikide või piirkondade hulka;</p> <p>ii) mäletsejaliste söötmine mäletsejaliste liha-kondijahu ja kõrnetega (nagu need on määratletud Maailma Loomatervise Organisatsiooni maismaaloomade tervishoiu eeskirjas), on keelatud ja seda keeldu on jõustatud päritoluriigis või -piirkonnas;</p> <p>iii) loomad on sündinud vähemalt kaks aastat pärast mäletsejalistelt saadud liha-kondijahu ja kõrnete (nagu need on määratletud Maailma Loomatervise Organisatsiooni maismaaloomade tervishoiu eeskirjas) mäletsejatele söötmise keelu jõustumise kuupäeva, või nad on sündinud pärast viimast algupärast BSE juhtumit esindava looma sündi, kui see toimus pärast söödakeelu jõustumise kuupäeva.]</p> <p>II.2 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.2.1 nad on pärit tsoonist koodiga: ___ - ___⁽²⁾, kust käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud veiseid liitu tuua ja mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osas.</p> <p>II.2.2 nad on püsivalt viibinud:</p> <p>(i) punktis II.2.1 osutatud tsoonis sünnist saadik või vähemalt kuus kuud enne nende liitu lähetamise kuupäeva ning</p> <p>(ii) päritoluettevõttes sünnist saadik või vähemalt 40 päeva jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva, ning selle aja jooksul ei ole ettevõttesse toodud veiseid ega veistega samade haiguste puhul loetellu kantud muudesse liikidesse kuuluvaid loomi;</p> <p>II.2.3 neil ei ole olnud kokkupuudet halvema tervisliku seisundiga loomadega sünnist saadik või vähemalt 30 päeva enne nende liitu lähetamise kuupäeva;</p> <p>II.2.4 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p> <p>⁽¹⁾ kas [II.2.5 nad on lähetatud oma päritoluettevõttest otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-X

	<p>⁽¹⁾ või [II.2.5 nad on läbinud üheainsa kogumise päritolutsoonis, mis vastab järgmistele tingimustele:</p> <p>(a) kogumine toimus ettevõttes:</p> <p>(i) mille kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus on kabiloomade kogumiseks heaks kiitnud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklile 5;</p> <p>(ii) millel on kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse antud kordumatu heakskiidunumber;</p> <p>(iii) mille on sel eesmärgil loetellu kandnud lähtekohaks oleva kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus, lisades delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikliga 21 ettenähtud teabe;</p> <p>(iv) mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 8 sätestatud nõuetele;</p> <p>(b) kogumine kogumiskeskuses ei kestinud kauem kui kuus päeva;]</p> <p>II.2.6 neid ei ole maha laaditud üheski kohas, mis ei vasta punktis II.2.11 sätestatud nõuetele, sest nad lähetati oma päritoluettevõttest liitu saatmiseks laadimiseni, mille jooksul ei ole nad kokku puutunud halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>II.2.7 nad on liitu lähetamiseks peale laaditud ____ . ____ . ____ (pp.kk.aaaa)⁽³⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi pädeva asutuse poolt lubatud desinfektsioonivahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <p>(i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;</p> <p>(ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;</p> <p>(iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist;</p> <p>II.2.8 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemisele;</p> <p>II.2.9 neid ei ole vaktsineeritud järgmiste taudide vastu:</p> <p>(i) suu- ja sõrataud, riftioru palaviku viiruse nakkus, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC põhjustatud nakkus (veiste nakkav pleuropneumoonia), <i>Mycobacterium tuberculosis complex</i> (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) ning <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. Melitensis</i>'e ja <i>B. Suis</i>'i nakkus, ning</p> <p>(ii) lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu elusvaktsiiniga 60 päeva jooksul enne nende liitu lähetamist;</p> <p>II.2.10 nad on pärit tsoonist,</p> <p>II.2.10.1 kus:</p> <p>(i) kus teadaolevalt ei ole esinenud suu- ja sõrataudi:</p> <p>kas [vähemalt 24 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva]⁽¹⁾</p> <p>või [alates ____ . ____ . ____ (pp.kk.aaaa)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>(ii) vähemalt 12 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ei ole loomi vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi suu- ja sõrataudi vastu vaktsineeritud looma;</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-X

	<p>II.2.10.2 kus ei ole vähemalt 12 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud nodulaarse dermatiidi viiruse nakkust;</p> <p>II.2.10.3 kus veiste katku viiruse, riftioru palaviku viiruse nakkuse ja <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (veiste kontagioosne pleuropneumoonia) nakkust ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 12 kuu jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja kõnealusel ajavahemikul:</p> <p>(i) nende haiguste vastu ei ole vaktsineerimist teostatud, ning</p> <p>(ii) nende haiguste vastu vaktsineeritud loomi ei ole toodud tsooni</p>
<i>kas</i>	[II.2.10.4 kus ei esine lammaste katarraalset palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust ⁽¹⁾⁽⁵⁾
<i>või</i>	[II.2.10.4 mis on hooajaliselt vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest:
	<p><i>kas</i> [II.2.10.4.1. [vähemalt 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.10.4.1. vähemalt 28 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja loomadele on tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b kohane seroloogiline uuring, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast looma hooajaliselt taudivabasse tsooni toomist;]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.10.4.1. vähemalt 14 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast looma hooajaliselt taudivabasse tsooni toomist;]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p>
<i>või</i>	[II.2.10.4 mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja loomi on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide serotüüpide (1–24) vastu, mida on kõnealusel tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning loomadel kestab vaktsiini spetsifikatsioonides tagatud immuunsusperiood, ning
	<p><i>kas</i> [II.2.10.4.1. neid on vaktsineeritud varem kui 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.10.4.1. neid on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]⁽¹⁾</p>
	<p><i>või</i> [II.2.10.4. mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring, mis võimaldab tuvastada vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide selliste serotüüpide (serotüübid 1–24) vastased spetsiifilised antikehad, mis on viimase kahe aasta jooksul selles tsoonis teadaolevalt esinenud, ning:</p> <p><i>kas</i> [II.2.10.4.1. seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-X

	<p>või [II.2.10.4.1 seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis on kogutud vähemalt 30 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva, ning loomadele on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis on kogutud kõige varem 14 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]]⁽¹⁾</p> <p><i>kas</i> [II.2.10.5 kus ei esine veiste enzootilist leukoosi]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.10.5 kus esineb veiste enzootilist leukoosi ning taudi ei ole loomade päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud vähemalt 24 kuu jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ning</p> <p>[II.2.10.5.1 saadetises olevad loomad on üle 24 kuu vanused:</p> <p><i>kas</i> [II.2.10.5.1.1. neid on enne liitu lähetamist peetud teistest samas ettevõttes peetavatest veistest eraldi ning isolatsiooniperioodi jooksul on neile tehtud veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks negatiivsed tulemused andnud laborianalüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud diagnostikameetoditest, ja mis tehti proovidega, mis on võetud kahel korral vähemalt neljakuulise vahega;]]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.10.5.1.1. neile on tehtud veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks negatiivsed tulemused andnud laborianalüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud diagnostikameetoditest, prooviga, mis on võetud 30 päeva jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva, ning kõigile üle 24 kuu vanustele päritoluettevõttes peetavatele veistele on tehtud veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks negatiivsed tulemused andnud laborianalüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud diagnostikameetoditest, ja mis tehti proovidega, mis on võetud 12kuulisel ajavahemikul kahel korral vähemalt neljakuulise vahega loomade liitu lähetamise kuupäevale eelneva 12 kuu jooksul;]]⁽¹⁾</p> <p>[II.2.10.5.2 saadetises olevad alla 24 kuu vanused loomad peab olema sünnitanud emasloom, kellele on veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks tehtud negatiivsed tulemused andnud laborianalüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud diagnostikameetoditest, ja mis tehti proovidega, mis on võetud kahel korral vähemalt nelja kuu pikkuse vahega loomade liitu lähetamise kuupäevale eelneva 12 kuu jooksul;]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11 nad on pärit ettevõttest:</p> <p>II.2.11.1 mis on registreeritud kolmanda päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt ja tema kontrolli all ning millel on süsteem, mis võimaldab vähemalt kolme aasta jooksul säilitada ajakohastatud arvestust järgmise kohta:</p> <p>(i) ettevõttes olevate loomade liigid, kategooriad, arv ja identifitseerimistunnused;</p> <p>(ii) loomade toomine ettevõttesse ja ettevõttest väljaviimine;</p> <p>(iii) suremus ettevõttes;</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-X

II.2.11.2	kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;
II.2.11.3	mille suhtes ei kohaldata loomade liitu lähetamise ajal loomatervise seotud põhjustel (sh delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) riiklikke piiravaid meetmeid;
II.2.11.4	mille ümber ei ole 10 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naabერიიги territooriumi) vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamist teadaolevalt esinenud ühtegi järgmist loetellu kantud taudi: suu- ja sõrataud, veiste katku viiruse nakkus, riftioru palaviku viiruse nakkus, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (veiste kontagioosne pleuropneumoonia) nakkus ja nodulaarse dermatiidi viiruse nakkus
kas [II.2.11.5.	mille piires ja selle ümber ei ole 150 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naabერიიги territooriumi) vähemalt kahe aasta jooksul enne loomade liitu lähetamist teadaolevalt esinenud epizootilist hemorraagiat;] ⁽¹⁾
või [II.2.11.5.	mis asub hooajaliselt epizootilisest hemorraagiast vabas tsoonis;] ⁽¹⁾⁽⁸⁾
II.2.11.6	milles veistel ei esine <i>Mycobacterium tuberculosis</i> 'e kompleksi (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) nakkust ⁽⁹⁾ , ning
kas [II.2.11.6.1.	mis asub tsoonis, kus ei tehta vaktsineerimist kõnealuse taudi vastu;] ⁽¹⁾⁽¹⁰⁾
või [II.2.11.6.1.	neile on loomade liitu lähetamise kuupäevale eelneva 30 päeva jooksul tehtud <i>Mycobacterium tuberculosis</i> 'e kompleksi (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse tuvastamiseks uuring vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud diagnostikameetoditest ja saadud negatiivsed tulemused;] ⁽¹⁾
või [II.2.11.6.1.	[loomad on alla kuue nädala vanused;] ⁽¹⁾
II.2.11.7	milles veistel ei esine <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>B. melitensis</i> 'e ja <i>B. suis</i> 'i põhjustatud nakkust ⁽⁹⁾ , ning
kas [II.2.11.7.1.	mis asub taudist vabas tsoonis, kus ei tehta vaktsineerimist kõnealuse taudi vastu;] ⁽¹⁾⁽¹¹⁾
või [II.2.11.7.1.	neile on loomade liitu lähetamise kuupäevale eelneva 30 päeva jooksul võetud prooviga tehtud <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>B. melitensis</i> 'e ja <i>B. suis</i> 'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks negatiivsed tulemused andnud uuring vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud diagnostikameetoditest, ning poeginud emasloomade puhul on sellise uuringu jaoks kasutatud proovi, mis on võetud vähemalt 30 päeva pärast poegimist;] ⁽¹⁾
või [II.2.11.7.1.	[loomad on alla 12 kuu vanused;] ⁽¹⁾
või [II.2.11.7.1.	loomad on kastreeritud;] ⁽¹⁾
II.2.11.8	milles ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud marutaudiviiruse nakkust;

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-X

	II.2.11.9	milles ei ole vähemalt 15 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud põrnatõbe;
	<i>kas</i> [II.2.11.10.	milles ei ole vähemalt kahe aasta jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>);] ⁽¹⁾
	<i>või</i> [II.2.11.10.	milles surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja kui päritoluettevõttes on taudi teadaolevalt esinenud loomade liitu lähetamise kuupäevale eelnenud kahe aasta jooksul, kohaldati ettevõttes piiranguid seni, kuni nakatunud loomad ettevõttest eemaldati ja ettevõtte ülejäänud loomadele tehti delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamise uuring, mille tulemused olid negatiivsed, ja mis tehti proovidega mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõttest;] ⁽¹⁾
(1)(12)	[II.2.12	loomi ei ole vaktsineeritud veiste nakkava rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi vastu, ning
	<i>kas</i> [II.2.12.1.	nad on pärit kolmandast riigist või kolmandalt territooriumilt või selle tsoonist, mis on vaba veiste nakkavast rinotrahheidist / nakkavast pustuloosset vulvovaginiidist;] ⁽¹⁾⁽¹³⁾
	<i>või</i> [II.2.12.1.	neid on peetud karantiinis vähemalt 30 päeva enne lähetamist ning neile on delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i osutatud diagnostikameetodi abil tehtud veiste herpesviiruse tüüp 1 (terviklik BoHV-1) vastaste antikehade tuvastamiseks negatiivsed tulemused andnud seroloogiline uuring prooviga, mis on võetud loomade liitu lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul;] ⁽¹⁾
(1)(12)	[II.2.13	loomi ei ole vaktsineeritud veiste viirusdiarröa vastu, ning
	<i>kas</i> [II.2.13.1.	nad on pärit kolmandast riigist või kolmandalt territooriumilt või selle tsoonist, mis on vaba veiste viirusdiarröast;] ⁽¹⁾⁽¹⁴⁾
	<i>või</i> [II.2.13.1.	neile peab veiste viirusdiarröa viiruse antigeeni või genoomi tuvastamiseks olema tehtud analüüs vastavalt ühele komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetoditest ja saadud negatiivsed tulemused, ning
	<i>kas</i> [II.2.13.1.1.	neid on hoitud karantiiniasutuses vähemalt nende liitu lähetamisele eelneva 21päevase ajavahemiku jooksul;]]] ⁽¹⁾
	<i>või</i> [II.2.13.1.1.	loomad on tiined emasloomad ja neid on hoitud karantiiniasutuses vähemalt 21 päeva enne nende liitu lähetamist ning neile on viirusdiarröa viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks tehtud karantiini algushetkest vähemalt 21 päeva hiljem võetud proovidel põhinev seroloogiline analüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/688 määruse I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetoditest ja saadud negatiivsed tulemused;]]] ⁽¹⁾

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-X

või [II.2.13.1.1. neile on veiste viirusdiarröa viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks tehtud enne nende liitu lähetamist võetud proovidel põhinev seroloogiline analüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetoditest ja saadud positiivsed tulemused;]]⁽¹⁾

või [II.2.13.1.1. loomad on tiined emasloomad ja neile on veiste viirusdiarröa viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks tehtud enne parajasti kestvale tiinusele eelnenud seemendamist võetud proovidel põhinev seroloogiline analüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetoditest;]]⁽¹⁾

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud veiste toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole kõnealuste loomade lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber“: täpsustada identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jne, delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa loetelust) ja loomade individuaalsed identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1.

II osa

- (1) Mittevajalik maha tõmmata.
- (2) Tsooni kood nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 2. veerus.
- (3) Pealelaadimiskuupäev: ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomise suhtes.
- (4) Ainult selliste tsoonide puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 8. veerule.
- (5) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „BTV“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.
- (6) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „SF-BTV“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.
- (7) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „EBL“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.
- (8) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „SF-EHD“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.
- (9) Kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 10.
- (10) Tsoonide puhul, mille kohta veiste puhul kanne „TB“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-X

	<p>⁽¹¹⁾ Tsoonide puhul, mille kohta veiste puhul kanne „BRU“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p> <p>⁽¹²⁾ Kohaldatakse üksnes juhul, kui sihtliikmesriigil või Šveitsi Konföderatsioonil on vastavalt Euroopa Ühenduse ja Šveitsi Konföderatsiooni vahelisele põllumajandustoodetega kauplemise kokkuleppele (EÜT L 114, 30.4.2002) kas punktides II.2.12 ja II.2.13 nimetatud taudide (veiste nakkav rinotraheiid / nakkav pustuloosne vulvovaginiit ja veiste viirusdiarröa) suhtes taudivaba staatus või heakskiidetud likvideerimisprogramm.</p> <p>⁽¹³⁾ Tsoonide puhul, mille kohta kanne „IBR“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p> <p>⁽¹⁴⁾ Tsoonide puhul, mille kohta kanne „BVD“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

2. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS TAPMISEKS
ETTENÄHTUD VEISTE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „BOV-Y“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	RUUTKOOD	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus			
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik		
		ISO riigikood		ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber	ISO riigikood
		ISO riigikood		ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			
		I.17 Saatedokumendid Liik			
		Riik	Kood	ISO riigikood	
		Äridokumendi viide			
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
	<input type="checkbox"/> Tapaloom				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
	I.23				

I.24	I.25 Üldkogus				I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-Y

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Inimeste terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad ei ole saanud:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbeene ega türeostaatilisi aineid, – östrogeenseid, androgeenseid ega gestageenseid aineid ega beetaagoniste muul eesmärgil kui ravi- või zootehnilistel eesmärkidel (nagu on määratletud nõukogu direktiivis 96/22/EÜ); <p>II.1.2 elusloomi ja nendest saadud tooteid hõlmavad tagatised, mis on sätestatud nõukogu direktiivi 96/23/EÜ artikli 29 kohaselt esitatud jääke käsitlevates kavades, on täidetud ning asjaomased loomad on asjaomase päritoluriigi puhul loetletud komisjoni otsuses 2011/163/EL;</p> <p>II.1.3 veiste spongiformse entsefalopaatia (BSE) osas:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) loomad on identifitseeritud püsिमärgistussüsteemi abil, mis võimaldab kindlaks teha nende ema ja päritolukarja, ning nad ei ole: <ul style="list-style-type: none"> i) BSEsse nakatunud loomad; ii) veised, kes on esimese eluaasta jooksul kasvanud koos BSEsse nakatunud loomaga ning kes on uuringute tulemuste kohaselt selle perioodi vältel saanud samasugust potentsiaalselt saastunud sööta, või iii) kui alapunktis ii osutatud uuringute tulemused ei ole lõplikud, veised, kes on esimese eluaasta jooksul kasvanud koos BSEsse nakatunud loomadega, või kes on sündinud BSEsse nakatunud loomadega samas karjas 12 kuu jooksul enne või pärast kõnealuste loomade sündi; <p>ning</p> <p>⁽¹⁾kas [b) i) loomad on sündinud ja pidevalt kasvanud riigis või piirkonnas või riikides või piirkondades, mis on komisjoni otsuse 2007/453/EÜ kohaselt liigitatud väheolulise BSE riskiga riikide või piirkondade hulka;</p> <ul style="list-style-type: none"> ii) kui asjaomases riigis on esinenud algupäraseid BSE juhtumeid ning loomad on sündinud pärast mäletsejalistelt saadud liha-kondijahu ja kõrnete (nagu need on määratletud Maailma Loomatervise Organisatsiooni maismaaloomade tervishoiu eeskirjas) mäletsejatele söötmise keelu jõustumise kuupäeva või nad on sündinud pärast viimast algupärasest BSE juhtumit esindava looma sündi, kui see toimus pärast söödakeelu jõustumise kuupäeva.] <p>⁽¹⁾või [b) i) loomade päritoluriik või -piirkond on otsuse 2007/453/EÜ alusel liigitatud kontrollitud BSE riskiga riikide või piirkondade hulka;</p> <ul style="list-style-type: none"> ii) loomad on sündinud pärast mäletsejalistelt saadud liha-kondijahu ja kõrnete (nagu need on määratletud Maailma Loomatervise Organisatsiooni maismaaloomade tervishoiu eeskirjas) mäletsejatele söötmise keelu jõustumise kuupäeva või nad on sündinud pärast viimast algupärasest BSE juhtumit esindava looma sündi, kui see toimus pärast söödakeelu jõustumise kuupäeva.] 		

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-Y

	<p>⁽¹⁾ või [b] i) lähteriik või -piirkond on otsuse 2007/453/EÜ alusel liigitatud määramata BSE riskiga riikide või piirkondade hulka;</p> <p>ii) mäletsejaliste söötmine mäletsejaliste liha-kondijahu ja kõrnetega (nagu need on määratletud Maailma Loomatervise Organisatsiooni maismaaloomade tervishoiu eeskirjas), on keelatud ja seda keeldu on jõustatud päritoluriigis või -piirkonnas;</p> <p>iii) loomad on sündinud vähemalt kaks aastat pärast mäletsejalistelt saadud liha-kondijahu ja kõrnete (nagu need on määratletud Maailma Loomatervise Organisatsiooni maismaaloomade tervishoiu eeskirjas) mäletsejatele söötmise keelu jõustumise kuupäeva, või nad on sündinud pärast viimast algupärast BSE juhtumit esindava looma sündi, kui see toimus pärast söödakeelu jõustumise kuupäeva.]</p> <p>II.2 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.2.1 nad on pärit tsoonist koodiga: ___ - ___⁽²⁾, millest käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua tapmiseks ettenähtud veiseid ning mis on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa loetellu.</p> <p>II.2.2 nad on ette nähtud tapmiseks liidus;</p> <p>II.2.3 nad on püsivalt viibinud:</p> <p>(i) punktis II.2.1 osutatud tsoonis sünnist saadik või vähemalt kolm kuud enne nende liitu lähetamise kuupäeva ning</p> <p>(ii) päritoluettevõttes sünnist saadik või vähemalt 40 päeva jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva, ning selle aja jooksul ei ole ettevõttesse toodud veiseid ega veistega samade haiguste puhul loetellu kantud muudesse liikidesse kuuluvaid loomi;</p> <p>II.2.4 neil ei ole olnud kokkupuudet halvema tervisliku seisundiga loomadega sünnist saadik või vähemalt 30 päeva enne nende liitu lähetamise kuupäeva.</p> <p>II.2.5 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p> <p>⁽¹⁾ kas [II.2.6 nad on lähetatud päritoluettevõtetest otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;]</p> <p>⁽¹⁾ või [II.2.6 nad on läbinud üheainsa kogumistoimingu päritolutsoonis, mis vastab järgmistele tingimustele:</p> <p>(a) kogumine toimus ettevõttes:</p> <p>(i) mille kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus on kabiloomade kogumiseks heaks kiitnud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 5 sätestatud nõuetele;</p> <p>(ii) millel on kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse antud kordumatu heakskiidunumber;</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-Y

	<p>(iii) mille on sel eesmärgil loetellu kandnud lähtekohaks oleva kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus, lisades delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikliga 21 ettenähtud teabe;</p> <p>(iv) mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 8 sätestatud nõuetele;</p> <p>(b) kogumine kogumiskeskuses ei kestnud kauem kui kuus päeva.]</p> <p>II.2.7 neid ei ole maha laaditud üheski kohas, mis ei vasta punktis II.2.12 sätestatud nõuetele, sest nad lähetati oma päritoluettevõttest liitu saatmiseks laadimiseni, mille jooksul ei ole nad kokku puutunud halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>II.2.8 nad on liitu lähetamiseks peale laaditud __. __. __ (pp.kk.aaaa)⁽³⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi pädeva asutuse poolt lubatud desinfektsioonivahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <p>(i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;</p> <p>(ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;</p> <p>(iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist;</p> <p>II.2.9 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemisele;</p> <p>II.2.10 neid ei ole vaktsineeritud järgmiste taudide vastu:</p> <p>(i) suu- ja sõrataud, riftioru palaviku viiruse nakkus, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC põhjustatud nakkus (veiste nakkav pleuropneumoonia), <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) ning <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. Melitensis</i>'e ja <i>B. Suis</i>'i nakkus, ning</p> <p>(ii) lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu elusvaktsiiniga 60 päeva jooksul enne nende liitu lähetamist;</p> <p>II.2.11 nad on pärit tsoonist,</p> <p>II.2.11.1 kus:</p> <p>(i) kus teadaolevalt ei ole esinenud suu- ja sõrataudi: kas [vähemalt 24 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva]⁽¹⁾ või [alates __. __. __ (pp.kk.aaaa)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>(ii) vähemalt 12 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ei ole loomi vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi suu- ja sõrataudi vastu vaktsineeritud looma;</p> <p>II.2.11.2 milles ei ole vähemalt 12 kuu jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud nodulaarse dermatiidi viiruse nakkust;</p> <p>II.2.11.3 kus veiste katku viiruse, riftioru palaviku viiruse nakkuse ja <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (veiste kontagioosne pleuropneumoonia) nakkust ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 12 kuu jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja kõnealusel ajavahemikul:</p> <p>(i) nende haiguste vastu ei ole vaktsineerimist teostatud ja</p> <p>(ii) nende haiguste vastu vaktsineeritud loomi ei ole toodud tsooni</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-Y

kas	[II.2.11.4 kus ei esine lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust ⁽¹⁾⁽⁵⁾
või	[II.2.11.4 mis on hooajaliselt vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest: <ul style="list-style-type: none"> kas [II.2.11.4.1 vähemalt 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾⁽⁶⁾ või [II.2.11.4.1. loomade liitu lähetamise kuupäevale eelnenud vähemalt 28 päeva jooksul on loomadele tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b kohane seroloogiline uuring, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast looma hooajaliselt taudivabasse tsooni toomist;]⁽¹⁾⁽⁶⁾ või [II.2.11.4.1 vähemalt 14 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamist ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast looma hooajaliselt taudivabasse tsooni toomist;]⁽¹⁾⁽⁶⁾
või	[II.2.11.4 mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja loomi on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide serotüüpide (1–24) vastu, mida on kõnealuses tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning loomadel kestab vaktsiini spetsifikatsioonides tagatud immuunsusperiood, ning <ul style="list-style-type: none"> kas [II.2.11.4.1 neid on vaktsineeritud varem kui 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾ või [II.2.11.4.1 nad on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]⁽¹⁾
või	[II.2.11.4. mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring, mis võimaldab tuvastada vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide selliste serotüüpide (serotüübid 1–24) vastased spetsiifilised antikehad, mis on viimase kahe aasta jooksul selles tsoonis teadaolevalt esinenud, ning <ul style="list-style-type: none"> kas [II.2.11.4.1 seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾ või [II.2.11.4.1 seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 30 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva, ning loomadele on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti kõige varem 14 päeva enne liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾
kas	[II.2.11.5 ei esine veiste enzootilist leukoosi] ⁽¹⁾⁽⁷⁾
või	[II.2.11.5 esineb veiste enzootilist leukoosi ning taudi ei ole loomade päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud vähemalt 24 kuu jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ning <ul style="list-style-type: none"> [II.2.11.5.1 saadetises olevad loomad on üle 24 kuu vanused: <ul style="list-style-type: none"> kas [II.2.11.5.1.1. neid on enne liitu lähetamist peetud teistest samas ettevõttes peetavatest veistest eraldi ning isolatsiooniperioodi jooksul on neile tehtud veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks negatiivsed tulemused andnud laborianalüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud diagnostikameetoditest, ja mis tehti proovidega, mis on võetud kahel korral vähemalt neljakuulise vahega;]⁽¹⁾

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-Y

	<p>või [II.2.11.5.1.1. neile on tehtud veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks negatiivsed tulemused andnud laborianalüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud diagnostikameetoditest, ja mis tehti prooviga, mis on võetud 30 päeva jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva, ning kõigile üle 24 kuu vanustele päritoluettevõttes peetavatele veistele on tehtud veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks negatiivsed tulemused andnud laborianalüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud diagnostikameetoditest, ja mis tehti proovidega, mis on võetud 12kuulisel ajavahemikul kahel korral vähemalt neljakuulise vahega loomade liitu lähetamise kuupäevale eelneva 12 kuu jooksul;]]⁽¹⁾</p> <p>[II.2.11.5.2 saadetes olevad alla 24 kuu vanused loomad peab olema sünnitanud emasloom, kellele on veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks tehtud negatiivsed tulemused andnud laborianalüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud diagnostikameetoditest, ja mis tehti proovidega, mis on võetud kahel korral vähemalt nelja kuu pikkuse vahega loomade liitu lähetamise kuupäevale eelneva 12 kuu jooksul;]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.12. nad on pärit ettevõttest:</p> <p>II.2.12.1 mis on registreeritud kolmanda päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt ja tema kontrolli all ning millel on süsteem, mis võimaldab vähemalt kolme aasta jooksul säilitada ajakohastatud arvestust järgmise kohta:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) ettevõttes olevate loomade liigid, kategooriad, arv ja identifitseerimistunnused; (ii) loomade toomine ettevõttesse ja ettevõttest väljaviimine; (iii) suurem ettevõtte; <p>II.2.12.2 kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudidele ja esilekerkivatele taudidele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>II.2.12.3 mille suhtes ei kohaldata loomade liitu lähetamise ajal loomaterviseiga seotud põhjustel (sh delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) riiklikke piiravaid meetmeid;</p> <p>II.2.12.4 mille ümber ei ole 10 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naaberriigi territooriumi) vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi järgmist loetellu kantud taudi: suu- ja sõrataud, veiste katku viiruse nakkus, riftioru palaviku viiruse nakkus, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (veiste kontagioosne pleuropneumoonia) nakkus ja nodulaarse dermatiidi viiruse nakkus</p> <p>kas [II.2.12.5 mille piires ja selle ümber ei ole 150 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naaberriigi territooriumi) vähemalt kahe aasta jooksul enne loomade liitu lähetamist teadaolevalt esinenud epizootilist hemorraagiat;]]⁽¹⁾</p> <p>või [II.2.12.5 mis asub hooajaliselt epizootilisest hemorraagiast vabas tsoonis;]]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>[II.2.12.6 milles veistel ei esine <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) nakkust;]]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p>[II.2.12.7 milles veistel ei esine <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkust;]]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p>II.2.12.8 milles ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud marutaudi viiruse nakkust;</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-Y

	II.2.12.9 milles ei ole vähemalt 15 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud põrnatõbe;
kas	[II.2.12.10 milles ei ole vähemalt kahe aasta jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>);] ⁽¹⁾
või	[II.2.12.10 milles surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja kui päritoluettevõttes on taudi teadaolevalt esinenud loomade liitu lähetamise kuupäevale eelnenud kahe aasta jooksul, kohaldati ettevõttes piiranguid seni, kuni nakatunud loomad ettevõttest eemaldati ja ettevõtte ülejäänud loomadele tehti delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamise uuring, mille tulemused olid negatiivsed, ja mis tehti proovidega mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõttest;] ⁽¹⁾
	⁽¹⁾⁽¹⁰⁾ [II.2.13 loomi ei ole vaktsineeritud veiste nakkava rinotraheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi vastu, ning
kas	[II.2.13.1 nad on pärit kolmandast riigist või kolmandalt territooriumilt või selle tsoonist, mis on vaba veiste nakkavast rinotraheiidist / nakkavast pustuloosest vulvovaginiidist;] ⁽¹⁾⁽¹¹⁾
või	[II.2.13.1 neid on peetud karantiinis vähemalt 30 päeva enne lähetamist ning neile on delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i osutatud diagnostikameetodi abil tehtud veiste herpesviiruse tüüp 1 (terviklik BoHV-1) vastaste antikehade tuvastamiseks negatiivsed tulemused andnud seroloogiline uuring prooviga, mis on võetud loomade liitu lähetamisele eelneva 15 päeva jooksul;] ⁽¹⁾
	⁽¹⁾⁽¹⁰⁾ [II.2.14 loomi ei ole vaktsineeritud veiste viirusdiarröa vastu, ning
kas	[II.2.14.1 nad on pärit kolmandast riigist või kolmandalt territooriumilt või selle tsoonist, mis on vaba veiste viirusdiarröast;] ⁽¹⁾⁽¹²⁾
või	[II.2.14.1 neile peab veiste viirusdiarröa viiruse antigeeni või genoomi tuvastamiseks olema tehtud analüüs vastavalt ühele komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetoditest ja saadud negatiivsed tulemused ning
kas	[II.2.14.1.1 neid on peetud karantiiniasutuses vähemalt nende liitu lähetamisele eelneva 21 päevase ajavahemiku jooksul;]] ⁽¹⁾
või	[II.2.14.1.1 loomad on tiined emasloomad ja neid on hoitud karantiiniasutuses vähemalt 21 päeva enne nende liitu lähetamist ning neile on viirusdiarröa viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks tehtud karantiini algushetkest vähemalt 21 päeva hiljem võetud proovidel põhinev seroloogiline analüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/688 määruse I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetoditest ja saadud negatiivsed tulemused;]] ⁽¹⁾
või	[II.2.14.1.1 neile on veiste viirusdiarröa viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks tehtud enne nende liitu lähetamist võetud proovidel põhinev seroloogiline analüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetoditest ja saadud positiivsed tulemused;]] ⁽¹⁾
või	[II.2.14.1.1 loomad on tiined emasloomad ja neile on veiste viirusdiarröa viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks tehtud enne parajasti kestvale tiinusele eelnenud seemendamist võetud proovidel põhinev seroloogiline analüüs vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 6. osas kirjeldatud diagnostikameetoditest;]] ⁽¹⁾

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-Y

<p>Märkused</p> <p>Käesolevat sertifikaati kasutatakse liidus tapmiseks ettenähtud veiste toomiseks.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokoll artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokoll 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaa.</p> <p>Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber“: Täpsustada identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jne, delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa loetelust) ja loomade individuaalsed identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Tsooni kood nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 2. veerus.</p> <p>(3) Pealelaadimiskuupäev: ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomise suhtes.</p> <p>(4) Ainult selliste tsoonide puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 8. veerule.</p> <p>(5) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „BTV“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 7. veerus.</p> <p>(6) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „SF-BTV“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p> <p>(7) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „EBL“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p> <p>(8) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „SF-EHD“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p> <p>(9) Kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 10.</p> <p>(10) Kohaldatakse üksnes juhul, kui sihtliikmesriigil või Šveitsi Konföderatsioonil on vastavalt Euroopa Ühenduse ja Šveitsi Konföderatsiooni vahelisele põllumajandustoodetega kauplemise kokkuleppele (EÜT L 114, 30.4.2002) kas punktides II.2.12 ja II.2.13 nimetatud taudide (veiste nakkav rinotraheiid / nakkav pustuloosne vulvovaginiit ja veiste viirusdiarröa) suhtes taudivaba staatus või heakskiidetud likvideerimisprogramm.</p> <p>(11) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „IBR“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p> <p>(12) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „BVD“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p>		
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p>		<p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

3. PEATÜKK

LOOMATERVISE CERTIFIKAADI NÄIDIS SELLISTE VEISTE LIITU TOOMISEKS, KES ON ETTE NÄHTUD TRANSIIDIKS KALININGRADI PIIRKONNAST LÄBI LEEDU TERRITOORIUMI MUUDESSE VENEMAA PIIRKONDADESSE (NÄIDIS „BOV-X-TRANSIT-RU“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	ISO riigikood				
	I.13 Pealeladimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide			
		Kood			ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks				
Kolmas riik	ISO riigikood				
	I.22				
	I.23				

I.24	I.25 Üldkogus				I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-X-TRANSIT-RU

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1. nad on pärit koodiga RU-2⁽²⁾ tähistatud tsoonist, mis käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XXII lisa 1. osas eritingimustel toimuvaks veiste transiidiks läbi liidu;</p> <p>⁽¹⁾ kas [II.1.2 nad on liidust pärit ja liidust sisse toodud koodiga RU-2 tähistatud tsooni(pp.kk.aaaa) ning sellest kuupäevast alates hoitud rajatistes, kus hoitakse ainult liidust pärit loomi;]</p> <p>⁽¹⁾ või [II.1.2 [nad on viibinud koodiga RU-2 tähistatud tsoonis sünnist saadik või vähemalt viimased kuus kuud enne Euroopa Liidu kaudu Venemaale lähetamise kuupäeva ning viimase 30 päeva jooksul ei ole nad kokku puutunud imporditud loomadega;]</p> <p>II.1.3 nad ei ole kokku puutunud loomadega, kes ei vasta käesolevas sertifikaadis kirjeldatud loomatervisenõuetele.</p> <p>II.1.4 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjepro grammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p> <p>II.1.5 neid ei ole maha laaditud üheski kohas, mis ei vasta punktis II.1.10 sätestatud nõuetele, kuna nad lähetati päritoluettevõttest kuni nende saatamiseni liidu kaudu Venemaale, ning nad ei ole selle aja jooksul puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>II.1.6 nad on liidu kaudu Venemaale lähetamiseks peale laaditud _____._____._____. (pp.kk.aaaa)⁽³⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi pädeva asutuse poolt lubatud desinfektsioonivahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <p>(i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;</p> <p>(ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;</p> <p>(iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist;</p> <p>II.1.7 nad on 24 tunni sees enne liidu kaudu Venemaale lähetamiseks pealelaadimist läbinud veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemisele;</p> <p>II.1.8 neid ei ole vaktsineeritud järgmiste taudide vastu:</p> <p>(i) suu- ja sõrataud, veiste katku viiruse nakkus, riftioru palaviku viiruse nakkus, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (veiste kontagioosne pleuropneumoonia) nakkus, ning</p> <p>(ii) lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu elusvaktsiiniga 60 päeva jooksul enne nende liidu kaudu Venemaale lähetamist;</p> <p>II.1.9 nad on pärit punktis II.1.1 osutatud tsoonist,</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-X-TRANSIT-RU

	<p>II.1.9.1 kus:</p> <p>(iii) kus teadaolevalt ei ole esinenud suu- ja sõrataudi: <i>kas</i> [vähemalt 24 kuud enne loomade liidu kaudu Venemaale lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾ <i>või</i>[alates __.__. __ (pp.kk.aaaa)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>(iv) vähemalt 12 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ei ole loomi vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi suu- ja sõrataudi vastu vaktsineeritud looma;</p> <p>II.1.9.2 vähemalt 12 kuu jooksul enne liidu kaudu Venemaale lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud nodulaarse dermatiidi viiruse nakkust;</p> <p>II.1.9.3 kus veiste katku viiruse, riftioru palaviku viiruse nakkuse ja <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (veiste kontagioosne pleuropneumoonia) nakkust ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 12 kuu jooksul enne liidu kaudu Venemaale lähetamise kuupäeva ja kõnealusel ajavahemikul:</p> <p>(i) ei ole nende haiguste vastu vaktsineerimist teostatud ja (ii) nende haiguste vastu vaktsineeritud loomi ei ole toodud tsooni</p> <p><i>kas</i> [II.1.9.4 milles ei esine lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p><i>või</i> [II.1.9.4 mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja loomi on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide serotüüpide (1–24) vastu, mida on kõnealusel tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning loomadel kestab vaktsiini spetsifikatsioonides tagatud immuunsusperiood, ning neid on vaktsineeritud varem kui 60 päeva enne loomade liidu kaudu Venemaale lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾</p> <p>II.1.10 nad on pärit lahtris I.11 kirjeldatud ettevõttest [kus nad on olnud sünnist saadik või vähemalt 40 päeva enne liidu kaudu Venemaale lähetamise kuupäeva ja]⁽⁶⁾:</p> <p>II.1.10.1 mille suhtes ei kohaldata loomade liitu lähetamise ajal loomatervisega seotud põhjustel (sh delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) riiklikke piiravaid meetmeid;</p> <p>II.1.10.2 mille ümber ei ole 10 km raadiuses vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamist teadaolevalt esinenud ühtegi järgmist loetellu kantud taudi: suu- ja sõrataud, veiste katku viiruse nakkus, riftioru palaviku viiruse nakkus, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (veiste kontagioosne pleuropneumoonia) nakkus ja nodulaarse dermatiidi viiruse nakkus;</p> <p>II.1.10.3 mille piires ja selle ümber ei ole 150 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naaberriigi territooriumi) vähemalt 60 päeva jooksul enne loomade liidu kaudu Venemaale lähetamist teadaolevalt esinenud epizootilist hemorraagiat.</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-X-TRANSIT-RU

	<p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.27: „<i>Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber</i>“: Täpsustada identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jne, delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa loetelust) ja loomade individuaalsed identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Tsooni kood nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 XXII lisa 1. osa 2. veerus.</p> <p>(3) Pealelaadimiskuupäev: ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba punktis II.1.1 osutatud tsoonist kõnealuste loomade liidu kaudu Venemaale transiidiks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade transiidi suhtes.</p> <p>(4) Ainult selliste tsoonide puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XXII lisa 1. osa 8. veerule.</p> <p>(5) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „BTD“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 XXII lisa 1. osa 7. veerus.</p> <p>(6) Nurksulgudes olev tekst kustutada, kui punktis II.1.2 antud teine valik kustutatakse.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p style="text-align: right;">Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p style="text-align: right;">Allkiri</p>

4. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS LAMMASTE JA KITSEDE
LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „OV/CAP-X“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	RUUTKOOD	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus			
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber	ISO riigikood
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetranspord ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt		
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood	
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine		<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine			
<input type="checkbox"/> Karantiinasutus		<input type="checkbox"/> Näitus			
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks		I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
Kolmas riik	ISO riigikood	I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus			I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-X

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Inimeste terviseohutuse kinnitus [*kustutada, kui liit ei ole loomade lõppsihtkoht]</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad ei ole saanud:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbeene ega türeostaatilisi aineid, – östrogeenseid, androgeenseid ega gestageenseid aineid ega beetaagoniste muul eesmärgil kui ravi- või zootehnilistel eesmärkidel (nagu on määratletud nõukogu direktiivis 96/22/EÜ); <p>II.1.2 elusloomi ja nendest saadud tooteid hõlmavad tagatised, mis on sätestatud nõukogu direktiivi 96/23/EÜ artikli 29 kohaselt esitatud jääke käsitlevates kavades, on täidetud ning asjaomased loomad on asjaomase päritoluriigi puhul loetletud komisjoni otsuses 2011/163/EL;</p> <p>II.2 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.2.1 nad on pärit tsoonist koodiga: ___ - ___⁽²⁾, millest käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua lambaid ja kitsi, ning mis on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa loetellu;</p> <p>II.2.2 nad on püsivalt viibinud:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) punktis II.1 osutatud tsoonis sünnist saadik või vähemalt kuus kuud enne nende liitu lähetamise kuupäeva ning (ii) päritoluettevõttes sünnist saadik või vähemalt 40 päeva jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva, ning selle aja jooksul ei ole ettevõttesse toodud lambaid ja kitsi ega lammaste ja kitsedega samade haiguste puhul loetellu kantud muudesse liikidesse kuuluvaid loomi; <p>II.2.3 neil ei ole olnud kokkupuudet halvema tervisliku seisundiga loomadega sünnist saadik või vähemalt 30 päeva enne nende liitu lähetamise kuupäeva.</p> <p>II.2.4 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p> <p>⁽¹⁾ <i>kas</i> [II.2.5 nad on lähetatud päritoluettevõttest otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;]</p> <p>⁽¹⁾ <i>või</i> [II.2.5 nad on läbinud üheainsa kogumistoimingu päritolutsoonis, mis vastab järgmistele tingimustele:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) kogumine toimus ettevõttes: <ul style="list-style-type: none"> (i) mille kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus on kabiloomade kogumiseks heaks kiitnud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 5 sätestatud nõuetele; 		

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-X

	<p>(ii) millel on kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse antud kordumatu heakskiidunumber;</p> <p>(iii) millel on sel eesmärgil loetellu kandnud lähtekohaks oleva kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus, lisades delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikliga 21 ettenähtud teabe;</p> <p>(iv) mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 8 sätestatud nõuetele;</p> <p>(b) kogumine kogumiskeskuses ei kestnud kauem kui kuus päeva.]</p> <p>II.2.6 neid ei ole maha laaditud üheski kohas, mis ei vasta punktis II.2.11 sätestatud nõuetele, sest nad lähetati oma päritoluettevõttest liitu saatmiseks laadimiseni, mille jooksul ei ole nad kokku puutunud halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>II.2.7 nad on liitu lähetamiseks peale laaditud _____._____._____. (pp.kk.aaaa)⁽³⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi või kolmanda territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfektsioonivahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <p>(i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;</p> <p>(ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;</p> <p>(iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist;</p> <p>II.2.8 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemisele;</p> <p>II.2.9 neid ei ole vaktsineeritud järgmiste taudide vastu:</p> <p>(i) suu- ja sõrataud, riftioru palaviku viiruse nakkus, lammaste katarraalne palavik, väikemäletsejaliste katku viiruse nakkus, lammaste rõuged ja kitsede rõuged, kitsede kontagioosne pleuropneumoonia, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) ning <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkus, ning</p> <p>(ii) lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu elusvaktsiiniga 60 päeva jooksul enne nende liitu lähetamist;</p> <p>II.2.10 nad on pärit tsoonist,</p> <p>II.2.10.1 kus:</p> <p>(i) kus teadaolevalt ei ole esinenud suu- ja sõrtaudi: <i>kas</i> [vähemalt 24 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾ <i>või</i> [alates _____._____._____. (pp.kk.aaaa)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>(ii) vähemalt 12 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ei ole loomi vaktsineeritud suu- ja sõrtaudi vastu ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi suu- ja sõrtaudi vastu vaktsineeritud looma;</p> <p>II.2.10.2 veiste katku viirust, riftioru palaviku viiruse nakkust, väikemäletsejaliste katku viiruse nakkust, lammaste rõugeid ja kitsede rõugeid, kitsede kontagioosset pleuropneumooniat ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 12 kuu jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja kõnealusel ajavahemikul:</p> <p>(i) nende haiguste vastu ei ole vaktsineerimist teostatud ja</p> <p>(ii) nende haiguste vastu vaktsineeritud loomi ei ole toodud tsooni</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-X

<i>kas</i>	[II.2.10.3 milles ei esine lammaste katarraalset palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust ⁽¹⁾⁽⁵⁾
<i>või</i>	[II.2.10.3 mis on hooajaliselt vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest:
<i>kas</i>	[II.2.10.3.1 vähemalt 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;] ⁽¹⁾⁽⁶⁾
<i>või</i>	[II.2.10.3.1. loomade liitu lähetamise kuupäevale eelnenud vähemalt 28 päeva jooksul on loomadele tehtud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b kohane seroloogiline uuring, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast looma hooajaliselt taudivabasse tsooni toomist;] ⁽¹⁾⁽⁶⁾
<i>või</i>	[II.2.10.3.1 vähemalt 14 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamist ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast looma hooajaliselt taudivabasse tsooni toomist;] ⁽¹⁾⁽⁶⁾
<i>või</i>	[II.2.10.3 mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja loomi on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide serotüüpide (1–24) vastu, mida on kõnealuses tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning loomadel kestab vaktsiini spetsifikatsioonides tagatud immuunsusperiood, ning
<i>kas</i>	[II.2.10.3.1 neid on vaktsineeritud varem kui 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;] ⁽¹⁾
<i>või</i>	[II.2.10.3.1 neid on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;] ⁽¹⁾
<i>või</i>	[II.2.10.3 mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring, mis võimaldab tuvastada vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide selliste serotüüpide (serotüübid 1–24) vastased spetsiifilised antikehad, mis on viimase kahe aasta jooksul selles tsoonis teadaolevalt esinenud, ning
<i>kas</i>	[II.2.10.3.1 seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;] ⁽¹⁾
<i>või</i>	[II.2.10.3.1 seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 30 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva, ning loomadele on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti kõige varem 14 päeva enne liitu lähetamise kuupäeva;] ⁽¹⁾
	II.2.11 nad on pärit ettevõttest:
	II.2.11.1 mis on registreeritud kolmanda päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt ja tema kontrolli all ning millel on süsteem, mis võimaldab vähemalt kolme aasta jooksul säilitada ajakohastatud arvestust järgmise kohta:
	(i) ettevõttes olevate loomade liigid, kategooriad, arv ja identifitseerimistunnused;
	(ii) loomade toomine ettevõttesse ja ettevõttest väljaviimine;
	(iii) suremus ettevõttes;

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-X

	<p>II.2.11.2 kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>II.2.11.3 mille suhtes liitu lähetamise ajal ei kohaldata loomatervise seotud põhjustel (sh delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) riiklikke piiravaid meetmeid;</p> <p>II.2.11.4 mille piires ja mille ümber ei ole 10 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naaberriiigi territooriumi) vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamist teadaolevalt esinenud ühtegi järgmist loetellu kantud taudi: suu- ja sõrataud, veiste katku viiruse nakkus, rifioru palaviku viiruse nakkus, väikemäletsejaliste katku viiruse nakkus, lammaste rõuged ja kitsede rõuged ning kitsede nakkav pleuropneumoonia;</p> <p><i>kas</i> [II.2.11.5 mille piires ja mille ümber ei ole 150 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naaberriiigi territooriumi) vähemalt kahe aasta jooksul enne loomade liitu lähetamist teadaolevalt esinenud epizootilist hemorraagiat;]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.11.5 mis asub hooajaliselt epizootilisest hemorraagiast vabas tsoonis;]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p><i>kas</i> [II.2.11.6. kus ei ole teadaolevalt esinenud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust 42 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.11.6. mille suhtes on kohaldatud seiret <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse tuvastamiseks vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 II lisa 1. osa punktides 1 ja 2 esitatud menetlustele vähemalt 12 kuu jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva ja selle ajavahemiku jooksul:</p> <p>(i) ettevõttesse on toodud ainult selliseid kitsi, kes on pärit ettevõtetest, kus kohaldatakse eelmises lõigus sätestatud meetmeid;</p> <p>(ii) ettevõttes peetavate kitsede teadaoleva nakatumise korral <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkusega on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 II lisa 1. osa punktile 3]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p>II.2.11.7 milles lammastel ega kitsedel ei esine <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkust⁽¹⁰⁾ ning</p> <p><i>kas</i> [II.2.11.7.1 mis asub tsoonis, kus ei tehta vaksineerimist kõnealuse taudi vastu;]⁽¹⁾⁽¹¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.11.7.1 neile on liitu lähetamise kuupäevale eelneva 30 päeva jooksul võetud prooviga tehtud vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud diagnostikameetoditest uuring <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks ja saadud negatiivsed tulemused, ning poeginud emasloomade puhul on sellise uuringu jaoks kasutatud proovi, mis on võetud vähemalt 30 päeva pärast poegimist;]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.11.7.1 loomad on alla 6 kuu vanused;]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.11.7.1 loomad on kastreeritud]⁽¹⁾;</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-X

	<p>II.2.11.8 milles ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud marutaudi viiruse nakkust;</p> <p>II.2.11.9 milles ei ole vähemalt 15 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p><i>kas</i> [II.2.11.9 milles ei ole vähemalt kahe aasta jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>);]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.11.9 milles surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja kui päritoluettevõttes on taudi teadaolevalt esinenud loomade liitu lähetamise kuupäevale eelnenud kahe aasta jooksul, kohaldati ettevõttes piiranguid seni, kuni nakatunud loomad ettevõttest eemaldati ja ettevõtte ülejäänud loomadele tehti määruse (EL) 2019/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamise uuring, mille tulemused olid negatiivsed, ja mis tehti proovidega mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõttest;]⁽¹⁾</p> <p>[II.2.11.10 milles ei ole vähemalt kuus kuud jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud <i>Burholderia mallei</i> põhjustatud nakkust (malleus);]⁽⁹⁾</p> <p>[II.2.12 k.a kastreerimata isased lambad, kes on viibinud vähemalt 60 päeva järjest enne nende liitu lähetamist ettevõttes, kus ei ole 12 kuu jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud <i>Brucella ovis</i>'e (nakkav epidiidümiit) nakkust, ning kellele on 30 päeva jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva tehtud <i>Brucella ovis</i>'e tuvastamiseks seroloogiline uuring, mille tulemused olid negatiivsed;]⁽¹⁾</p> <p>II.2.13 kes vastavad klassikalise skreipi osas järgmistele tingimustele:</p> <p>II.2.13.1 neid on peetud sünnist saadik pidevalt riigis, kus on täidetud järgmised tingimused:</p> <ol style="list-style-type: none"> (a) klassikalise skreipi juhtumitest teatamine on kohustuslik; (b) riigis on olemas teadlikustamis-, seire- ja järelevalvesüsteem; (c) klassikalise skreipisse haigestunud lambad ja kitsed tapetakse ja hävitatakse viivitamata; (d) lammaste ja kitsede söötmine mäletsejalistelt saadud liha-kondijahu või kõrnetega, nagu on määratletud OIE maismaaloomade tervise koodeksis, on olnud keelatud ja seda keeldu on tegelikult rakendatud kogu riigis vähemalt eelneva seitsmeaastase ajavahemiku jooksul, ning <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [II.2.13.2 nad on tootmiseks ettenähtud loomad ja nad tuakse muudesse liikmesriikidesse kui need, millele on vastavalt määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktile 2.2 antud klassikalise skreipi väikese riskiga riigi staatus või muudesse liikmesriikidesse kui need, mis on loetletud kõnealuse määruse VIII lisa A peatüki A jao punktis 3.2 riikidena, millel on olemas heakskiidetud riiklik skreipi kontrolliprogramm;]</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-X

<p>⁽¹⁾või [II.2.13.2 nad on aretamiseks ettenähtud loomad ja nad tuuakse muudesse liikmesriikidesse kui need, millele on vastavalt määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktile 2.2 antud klassikalise skreipi väikese riskiga riigi staatus või muudesse liikmesriikidesse kui need, mis on loetletud kõnealuse määruse VIII lisa A peatüki A jao punktis 3.2 riikidena, millel on olemas heakskiidetud riiklik skreipi kontrolliprogramm, ja</p> <p>⁽¹⁾kas [nad on pärit põllumajandusettevõttest või -ettevõtetest, mis vastavad määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktis 1.3 esitatud nõuetele;]</p> <p>⁽¹⁾või [nad on ARR/ARR prioonalgu genotüübiga lambad ja nad on pärit põllumajandusettevõttest või -ettevõtetest, kus kahel viimasel aastal ei ole kehtestatud BSE või klassikalise skreipi tõttu ametlikku liikumispiirangut;]]</p> <p>⁽¹⁾või [II.2.13.2 nad tuuakse liikmesriikidesse, millele on vastavalt määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktile 2.2 antud klassikalise skreipi väikese riskiga riigi staatus või mis on loetletud kõnealuse määruse VIII lisa A peatüki A jao punktis 3.2 kui riigid, millel on olemas heakskiidetud riiklik skreipi kontrolliprogramm, ja</p> <p>⁽¹⁾kas [nad on pärit põllumajandusettevõttest või -ettevõtetest, mis vastavad määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punktis 1.2 esitatud nõuetele;]</p> <p>⁽¹⁾või [nad on ARR/ARR prioonalgu genotüübiga lambad ja nad on pärit põllumajandusettevõttest või -ettevõtetest, kus kahel viimasel aastal ei ole kehtestatud BSE või klassikalise skreipi tõttu ametlikku liikumispiirangut;]]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud lammaste ja kitsede toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole kõnealuste loomade lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber“: täpsustada identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jne, delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa loetelust) ja loomade individuaalsed identifitseerimiskoodid vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1.</p>	
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-X

	<p>II osa</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Tsooni kood nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 2. veerus.</p> <p>(4) Pealelaadimiskuupäev: ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomise suhtes.</p> <p>(5) Selliste tsoonide puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 8. veerule.</p> <p>(6) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „BTV“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p> <p>(7) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „SF-BTV“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p> <p>(8) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „SF-EHD“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p> <p>(9) Kohaldatakse ainult lammaste suhtes.</p> <p>(10) Kohaldatakse ainult kitsede suhtes.</p> <p>(11) Kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 10.</p> <p>(12) Tsoonide puhul, mille kohta lammaste ja kitsede puhul kanne „BRU“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähedega)</p> <p>Kuupäev Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Tempel Allkiri</p>

5. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS TAPMISEKS
ETTENÄHTUD LAMMASTE JA KITSEDE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „OV/CAP-
Y“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide
			I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD
			I.4 Pädev kohalik asutus	
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	
				ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide
				Kood ISO riigikood
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
	<input type="checkbox"/> Tapaloom			
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
	I.23			

I.24	I.25 Üldkogus				I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-Y

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Inimeste terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad ei ole saanud:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbeene ega türeostaatilisi aineid, – östrogeenseid, androgeenseid ega gestageenseid aineid ega beetaagoniste muul eesmärgil kui ravi- või zootehnilistel eesmärkidel (nagu on määratletud nõukogu direktiivis 96/22/EÜ). <p>II.1.2 elusloomi ja nendest saadud tooteid hõlmavad tagatised, mis on sätestatud nõukogu direktiivi 96/23/EÜ artikli 29 kohaselt esitatud jääke käsitlevates kavades, on täidetud ning asjaomased loomad on asjaomase päritoluriigi puhul loetletud komisjoni otsuses 2011/163/EL;</p> <p>II.2 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.2.1 nad on pärit tsoonist koodiga: ___ - ___⁽²⁾, millest käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua lambaid ja kitsi, ning mis on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa loetellu;</p> <p>II.2.2 nad on ette nähtud tapmiseks liidus;</p> <p>II.2.3 nad on püsivalt viibinud:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) punktis II.2.1 osutatud tsoonis sünnist saadik või vähemalt kolm kuud enne nende liitu lähetamise kuupäeva ning (ii) päritoluettevõttes sünnist saadik või vähemalt 40 päeva jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva, ning selle aja jooksul ei ole ettevõttesse toodud lambaid ja kitsi ega lammaste ja kitsedega samade haiguste puhul loetellu kantud muudesse liikidesse kuuluvaid loomi; <p>II.2.4 neil ei ole olnud kokkupuudet halvema tervisliku seisundiga loomadega sünnist saadik või vähemalt 30 päeva enne nende liitu lähetamise kuupäeva.</p> <p>II.2.5 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p> <p>⁽¹⁾ <i>kas</i> [II.2.6 nad on lähetatud päritoluettevõtetest otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;]</p> <p>⁽¹⁾ <i>või</i> [II.2.6 nad on läbinud üheainsa kogumistoimingu päritolutoonis, mis vastab järgmistele tingimustele:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) kogumine toimus ettevõttes: <ul style="list-style-type: none"> (i) mille kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus on kabiloomade kogumiseks heaks kiitnud vastavalt komisjoni delegeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 5 sätestatud nõuetele; (ii) millel on kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse antud kordumatu heakskiidunumber; 		

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-Y

	<p>(iii) mille on sel eesmärgil loetellu kandnud lähtekohaks oleva kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus, lisades delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikliga 21 ettenähtud teabe;</p> <p>(iv) mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 8 sätestatud nõuetele;</p> <p>b) kogumine kogumiskeskuses ei kestnud kauem kui kuus päeva.]</p> <p>II.2.7 neid ei ole maha laaditud kohtades, mis ei vasta punktis II.2.12. esitatud nõuetele, kuna nad lähetati päritoluettevõttest kuni nende saatmiseni liitu ja ei ole selle aja jooksul puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega.</p> <p>II.2.8 nad on liitu lähetamiseks peale laaditud __. __. __ (pp.kk.aaaa)⁽³⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi pädeva asutuse poolt lubatud desinfektsioonivahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <p>(i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;</p> <p>(ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;</p> <p>(iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist;</p> <p>II.2.9 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemisele;</p> <p>II.2.10 neid ei ole vaktsineeritud järgmiste taudide vastu:</p> <p>(i) suu- ja sõrataud, riftioru palaviku viiruse nakkus, lammaste katarraalne palavik, väikemäletsejaliste katku viiruse nakkus, lammaste rõuged ja kitsede rõuged, kitsede kontagioosne pleuropneumoonia, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) ning <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkus, ning</p> <p>(ii) lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu elusvaktsiiniga 60 päeva jooksul enne nende liitu lähetamist;</p> <p>II.2.11 nad on pärit tsoonist,</p> <p>II.2.11.1 kus:</p> <p>(i) kus teadaolevalt ei ole esinenud suu- ja sõrtaudi:</p> <p><i>kas</i> [vähemalt 24 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [alates __. __. __ (pp.kk.aaaa)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>(ii) vähemalt 12 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ei ole loomi vaktsineeritud suu- ja sõrtaudi vastu ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi suu- ja sõrtaudi vastu vaktsineeritud looma;</p> <p>II.2.11.2 veiste katku viirust, riftioru palaviku viiruse nakkust, väikemäletsejaliste katku viiruse nakkust, lammaste rõugeid ja kitsede rõugeid, kitsede kontagioosset pleuropneumooniat ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 12 kuu jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja kõnealusel ajavahemikul:</p> <p>(i) nende haiguste vastu ei ole vaktsineerimist teostatud ja</p> <p>(ii) nende haiguste vastu vaktsineeritud loomi ei ole toodud tsooni</p> <p><i>kas</i> [II.2.11.3 kus ei esine lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-Y

<p><i>või</i> [II.2.11.3 mis on hooajaliselt vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest:</p> <p style="margin-left: 20px;"><i>kas</i> [II.2.11.3.1 vähemalt 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="margin-left: 20px;"><i>või</i> [II.2.11.3.1. loomade liitu lähetamise kuupäevale eelnenud vähemalt 28 päeva jooksul on loomadele tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b kohane seroloogiline uuring, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast looma hooajaliselt taudivabasse tsooni toomist]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p style="margin-left: 20px;"><i>või</i> [II.2.11.3.1 vähemalt 14 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamist ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast looma hooajaliselt taudivabasse tsooni toomist]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.11.3 mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja loomi on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide serotüüpide (1–24) vastu, mida on kõnealusel tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning loomadest kestab vaktsiini spetsifikatsioonides tagatud immuunsusperiood, ning</p> <p style="margin-left: 20px;"><i>kas</i> [II.2.11.3.1. neid on vaktsineeritud varem kui 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾</p> <p style="margin-left: 20px;"><i>või</i> [II.2.11.3.1 neid on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.11.3 mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring, mis võimaldab tuvastada vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide selliste serotüüpide (serotüübid 1–24) vastased spetsiifilised antikehad, mis on viimase kahe aasta jooksul selles tsoonis teadaolevalt esinenud, ning:</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>kas</i> [II.2.11.3.1 seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>või</i> [II.2.11.3.1 seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 30 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva, ning loomadele on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti kõige varem 14 päeva enne liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾</p> <p>II.2.12 nad on pärit ettevõttest:</p> <p style="margin-left: 20px;">II.2.12.1 mis on registreeritud kolmanda päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt ja tema kontrolli all ning millel on süsteem, mis võimaldab vähemalt kolme aasta jooksul säilitada ajakohastatud arvestust järgmise kohta:</p> <p style="margin-left: 40px;">(i) ettevõttes olevate loomade liigid, kategooriad, arv ja identifitseerimistunnused;</p> <p style="margin-left: 40px;">(ii) loomade toomine ettevõttesse ja ettevõttest väljaviimine;</p> <p style="margin-left: 40px;">(iii) suremus ettevõttes;</p> <p style="margin-left: 20px;">II.2.12.2 kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p>	
---	--

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-Y

	<p>II.2.12.3 mille suhtes liitu lähetamise ajal ei kohaldata loomaterviseiga seotud põhjustel (sh delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) riiklikke piiravaid meetmeid;</p> <p>II.2.12.4 mille piires ja mille ümber ei ole 10 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naabერიიги territooriumi) vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamist teadaolevalt esinenud ühtegi järgmist loetellu kantud taudi: suu- ja sõrataud, veiste katku viiruse nakkus, rifieru palaviku viiruse nakkus, väikemäletsejaliste katku viiruse nakkus, lammaste ja kitsede rõuged ning kitsede nakkav pleuropneumoonia</p> <p><i>kas</i> [II.2.12.5. mille piires ja mille ümber ei ole 150 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naabერიიги territooriumi) vähemalt kahe aasta jooksul enne loomade liitu lähetamist teadaolevalt esinenud epizootilist hemorraagiat;]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.12.5 mis asub hooajaliselt epizootilisest hemorraagiast vabas tsoonis;]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p><i>kas</i> [II.2.12.6 kus ei ole teadaolevalt esinenud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust 42 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.12.6 mille suhtes on kohaldataud seiret <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse tuvastamiseks vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 II lisa 1. osa punktides 1 ja 2 esitatud menetlustele vähemalt 12 kuu jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva ja selle ajavahemiku jooksul:</p> <p>(iii) ettevõttesse on toodud ainult selliseid kitsi, kes on pärit ettevõtetest, kus kohaldatakse eelmises lõigus sätestatud meetmeid;</p> <p>(iv) ettevõttes peetavate kitsede teadaoleva nakatumise korral <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkusega on võetud meetmed vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/688 II lisa 1. osa punktile 3]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p>II.2.12.7 milles lammastel ega kitsedel ei esine <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkust⁽¹⁰⁾</p> <p>II.2.12.8 milles ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud marutaudi viiruse nakkust;</p> <p>II.2.12.9 milles ei ole vähemalt 15 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p><i>kas</i> [II.2.12.10 milles ei ole vähemalt kahe aasta jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud serrat (<i>Trypanosoma evansi</i>);]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.12.10 milles serrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja kui päritoluettevõttes on taudi teadaolevalt esinenud loomade liitu lähetamise kuupäevale eelnenud kahe aasta jooksul, kohaldati ettevõttes piiranguid seni, kuni nakatunud loomad ettevõtetest eemaldati ja ettevõtte ülejäänud loomadele tehti määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamise uuring, mille tulemused olid negatiivsed, ja mis tehti proovidega mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest;]⁽¹⁾</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-Y

[II.2.12.11 milles ei ole vähemalt kuue kuu jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud *Burholderia mallei* põhjustatud nakkust (malleus);]⁽⁹⁾

[II.2.13 k.a kastreerimata isased lambad, kes on viibinud vähemalt 60 päeva järjest enne nende liitu lähetamist ettevõttes, kus ei ole 12 kuu jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud *Brucella ovis*'e (nakkav epididümiit) nakkust, ning kellele on 30 päeva jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva tehtud *Brucella ovis*'e tuvastamiseks seroloogiline uuring, mille tulemused olid negatiivsed;]⁽¹⁾

II.2.14 neid on hoitud sünnist saadik pidevalt riigis, kus seoses klassikalise skreipiga on täidetud järgmised tingimused:

- (a) klassikalise skreipi juhtumitest teatamine on kohustuslik;
- (b) riigis on olemas teadlikustamis-, seire- ja järelevalvesüsteem;
- (c) klassikalisse skreipisse haigestunud lambad ja kitsed tapetakse ja hävitatakse viivitamata;
- (d) lammaste ja kitsede söötmine mäletsejalistelt saadud liha-kondijahu või kõrnetega, nagu on määratletud OIE maismaaloomade tervise koodeksis, on olnud keelatud ja seda keeldu on tegelikult rakendatud kogu riigis vähemalt eelneva seitsmeaastase ajavahemiku jooksul.

Märkused

Käesolevat sertifikaati kasutatakse liidus tapmiseks ettenähtud lammaste toomiseks.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber“: Täpsustada identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jne, delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa loetelust) ja loomade individuaalsed identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1.

II osa

- (1) Mittevajalik maha tõmmata.
- (2) Tsooni kood nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 2. veerus.
- (3) Pealelaadimiskuupäev: ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomise suhtes.
- (4) Selliste tsoonide puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 8. veerule.
- (5) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „BTV“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-Y

	<p>(6) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „SF-BTV“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p> <p>(7) Tsoonide puhul, mille kohta kanne „SF-EHD“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus.</p> <p>(8) Kohaldatakse ainult lammaste suhtes.</p> <p>(9) Kohaldatakse ainult kitsede suhtes.</p> <p>(10) Kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 10.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

6. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS SIGADE JA
TAYASSUIDAE SUGUKONNA LOOMADE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „SUI-X“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	RUUTKOOD	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus			
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihikoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort Identifitseerimistunnused	<input type="checkbox"/> Maanteesõiduk	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			
	I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks			
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine		<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine			
<input type="checkbox"/> Karantiinasutus		<input type="checkbox"/> Näitus			
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
Kolmas riik	ISO riigikood	I.23			

I.24	I.25 Üldkogus				I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis SUI-X

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Inimeste terviseohutuse kinnitus [*kustutada, kui liit ei ole loomade lõppsihtkoht]</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad ei ole saanud:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbeene ega türeostaatilisi aineid, – östrogeenseid, androgeenseid ega gestageenseid aineid ega beetaagoniste muul eesmärgil kui ravi- või zootehnilistel eesmärkidel (nagu on määratletud nõukogu direktiivis 96/22/EÜ). <p>II.1.2 elusloomi ja nendest saadud tooteid hõlmavad tagatised, mis on sätestatud nõukogu direktiivi 96/23/EÜ artikli 29 kohaselt esitatud jääke käsitlevates kavades, on täidetud ning asjaomased loomad on asjaomase päritoluriigi puhul loetletud otsuses 2011/163/EL;</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽¹⁰⁾II.1.3 kodusead on kas pärit põllumajandusettevõttest, mis on komisjoni rakendusmääruse (EL) nr 2015/1375 artiklis 8 sätestatud nõuete kohaselt ametlikult tunnustatud kontrollitud pidamistingimusi rakendavaks ettevõtteks, või on alla viie nädala vanused võõrutamata põrsad.]</p> <p>II.2 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.2.1 nad on pärit tsoonist koodiga: ___ - ___⁽²⁾, millest käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua <i>Suidae</i> ja <i>Tayassuidae</i> sugukonna loomi, ning mis on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa loetellu;</p> <p>II.2.2 nad on püsivalt viibinud:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) punktis II.2.1 osutatud tsoonis sünnist saadik või vähemalt kuus kuud vahetult enne nende liitu lähetamise kuupäeva ning (ii) päritoluettevõttes sünnist saadik või vähemalt 40 päeva jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva, ning selle aja jooksul ei ole ettevõttesse toodud <i>Suidae</i> ja <i>Tayassuidae</i> sugukonna loomi ega <i>Suidae</i> ja <i>Tayassuidae</i> sugukonna loomadega samade haiguste puhul loetellu kantud muudesse liikidesse kuuluvaid loomi; <p>II.2.3 neil ei ole olnud kokkupuudet halvema tervisliku seisundiga loomadega sünnist saadik või vähemalt 30 päeva enne nende liitu lähetamise kuupäeva.</p> <p>II.2.4 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis SUI-X

<p>⁽¹⁾ kas</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾ või</p> <p>II.2.6</p> <p>II.2.7</p> <p>II.2.8</p> <p>II.2.9</p>	<p>[II.2.5 nad on lähetatud päritoluettevõttest otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;]</p> <p>[II.2.5 nad on läbinud üheainsa kogumistoimingu päritolutoonis, mis vastab järgmistele tingimustele:</p> <p>(a) kogumine toimus ettevõttes:</p> <p>(i) mille kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus on kabiloomade kogumiseks heaks kiitnud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 5 sätestatud nõuetele;</p> <p>(ii) millel on kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse antud kordumatu heakskiidunumber;</p> <p>(iii) mille on sel eesmärgil loetellu kandnud lähtekohaks oleva kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus, lisades delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikliga 21 ettenähtud teabe;</p> <p>(iv) mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 8 sätestatud nõuetele;</p> <p>(b) kogumine kogumiskeskuses ei kestnud kauem kui kuus päeva.]</p> <p>neid ei ole maha laaditud kohtades, mis ei vasta punktis II.2.11 esitatud nõuetele, kuna nad lähetati päritoluettevõttest kuni nende saatmiseni liitu ja ei ole selle aja jooksul puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>nad on liitu lähetamiseks peale laaditud ____ . ____ . ____ (pp.kk.aaaa)⁽⁴⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi või kolmanda territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfektsioonivahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <p>(i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;</p> <p>(ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;</p> <p>(iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist;</p> <p>nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemisele;</p> <p>keda ei ole suu- ja sõrataudi vastu vaktsineeritud;</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis SUI-X

II.2.10 nad on pärit tsoonist,

II.2.10.1 kus teadaolevalt ei ole esinenud suu- ja sõrataudi:

kas [vähemalt 24 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾

või [alates __. __. __ (pp.kk.aaaa)]⁽¹⁾⁽⁵⁾

ning kus loomi ei ole vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu vähemalt 12 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi kõnealuse taudi vastu vaktsineeritud looma;

II.2.10.2 kus veiste katku viirusega nakatumist ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 12 kuu jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja kus ei ole vähemalt 12 kuu jooksul toimunud vaktsineerimist selle haiguse vastu ning selle ajavahemiku jooksul ei ole ettevõttesse toodud ühtegi looma;

II.2.10.3 kus sigade klassikalist katku ei ole teadaolevalt esinenud:

kas [vähemalt 24 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva]⁽¹⁾

või [alates..... (pp.kk.aaaa) ja saadetises olevatele loomadele on 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva tehtud sigade klassikalise katku tuvastamiseks uuring, mille tulemus oli negatiivne;]⁽¹⁾⁽⁶⁾

ning kus loomi ei ole vaktsineeritud sigade klassikalise katku vastu vähemalt 12 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi kõnealuse taudi vastu vaktsineeritud looma.

[II.2.10.4 milles ei ole vähemalt 12 kuu jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud sigade Aafrika katku;]⁽¹⁾⁽⁷⁾

II.2.11 nad on pärit ettevõttest:

II.2.11.1 mis on registreeritud kolmanda päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt ja tema kontrolli all ning millel on süsteem, mis võimaldab vähemalt kolme aasta jooksul säilitada ajakohastatud arvestust järgmise kohta:

(i) ettevõttes olevate loomade liigid, kategooriad, arv ja identifitseerimistunnused;

(ii) loomade toomine ettevõttesse ja ettevõtetest väljaviimine;

(iii) suremus ettevõttes;

RIIK

Sertifikaadi näidis SUI-X

	<p>II.2.11.2 kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>II.2.11.3 mille suhtes liitu lähetamise ajal ei kohaldatud loomatervise seotud põhjustel (sh delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) riiklikke piiravaid meetmeid;</p> <p>II.2.11.4 mille piires ja mille ümber ei ole 10 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naaberriigi territooriumi) vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamist teadaolevalt esinenud ühtegi järgmist loetellu kantud taudi: suu- ja sõrataud, veiste katku viiruse nakkus, sigade klassikaline katk ja sigade Aafrika katk.</p> <p>II.2.11.5 [milles ei ole liitu lähetamisele eelneva viimase 42 päeva jooksul teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkust ning liitu lähetamisele eelneva viimase 12 kuu jooksul</p> <p><i>kas</i> [on vajaduse korral kohaldatud muu hulgas pidamistingimusi ja söötmissüsteeme hõlmavaid bioturvalisus- ja riskimaandamismeetmeid, et hoida ära <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse ülekandumist loetellu kantud liiki kuuluvatelt metsloomadelt ettevõttes peetavatele sigadele, ning toodud ettevõttesse sigu üksnes sellistest ettevõtetest, kus kohaldatakse samaväärseid bioturvalisusmeetmeid;]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [on ettevõttes peetavatel sigadel tehtud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse seiret kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688] III lisaga, ning selle perioodi jooksul:</p> <ul style="list-style-type: none"> - on ettevõttesse toodud sigu üksnes sellistest ettevõtetest, kus kohaldatakse eespool kirjeldatud bioturvalisus- või seiremeetmeid, ning - kui ettevõttes on peetavatel loomadel teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkust, siis on võetud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 II lisa 1. osa punkti 3 kohased meetmed;]⁽¹⁾ <p>II.2.11.6 milles ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud Aujeszky haiguse viiruse nakkust;</p> <p>[II.2.11.7 milles ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud marutaudiviiruse nakkust;]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis SUI-X

II.2.11.8 milles ei ole vähemalt 15 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud põrnatõbe.

II.2.12 Lisatagatised seoses C-kategooria taudidega⁽¹⁾⁽⁸⁾

[II.2.12.1 loomad

kas [II.12.1.1 nad on pärit kolmandast riigist või kolmandalt territooriumilt või selle tsoonist, mis on vaba Aujeszky haiguse viiruse nakkusest;]⁽¹⁾⁽⁹⁾

või [II.12.1.1. neile on tehtud Aujeszky haiguse tervikliku viiruse või vajaduse korral Aujeszky haiguse viiruse glükoproteiini E vastaste antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 7. osas kirjeldatud diagnostikameetoditest, ja saadi negatiivne tulemus, ning mis tehti prooviga, mis võeti 15 päeva jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva.]]⁽¹⁾⁽⁷⁾

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud sigade ja *Tayassuidae* sugukonna loomade liitu toomiseks, k.a siis, kui liit ei ole kõnealuste loomade lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber“: Täpsustada identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jne, delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa loetelust) ja loomade individuaalsed identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1.

II osa

- (1) Mittevajalik maha tõmmata.
- (2) Tsooni kood nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 2. veerus.
- (3) Võimalik ainult sigade puhul.
- (4) Pealelaadimiskuupäev: ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomise suhtes.
- (5) Ainult riikide puhul, mille alguskuupäev on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa tabeli 8. veerus.

(6) Riikide puhul, mille kohta kanne „CSF“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 6. veerus.

(7) Kohaldatakse üksnes sugukonda *Suidae* kuuluvate kabiloomade suhtes.

(8) Kui sihtkohaks olev liikmesriik seda nõuab.

(9) Riikide puhul, mille kohta kanne „ADV“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus, on tunnustatud vabaks Aujeszky haiguse viiruse nakkusest või kus kohaldatakse heakskiidetud likvideerimisprogrammi ja mis vastavad määruse (EL) 2020/688 nõuetele.

(10) Ainult selliste kolmandate riikide puhul, mis on loetletud määruse (EL) 2015/1375 artikli 13 lõikes 2.

RIIK

Sertifikaadi näidis SUI-X

Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	
Kuupäev	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Tempel	Allkiri

7. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS TAPMISEKS
ETTENÄHTUD SIGADE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „SUI-Y“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	RUUTKOOD	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus			
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik		
		ISO riigikood	ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetranspordivahend <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk ort Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt		
		I.17 Saatedokumendid Liik	Kood		
		Riik	ISO riigikood		
		Äridokumendi viide			
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
	<input type="checkbox"/> Tapaloom				
I.21		I.22	<input type="checkbox"/> Siseturu jaoks		
		I.23			

I.24	I.25 Üldkogus				I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis SUI-Y

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Inimeste terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad ei ole saanud:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbeene ega türeostaatilisi aineid, – östrogeenseid, androgeenseid ega gestageenseid aineid ega beetaagoniste muul eesmärgil kui ravi- või zootehnilistel eesmärkidel (nagu on määratletud nõukogu direktiivis 96/22/EÜ). <p>II.1.2 elusloomi ja nendest saadud tooteid hõlmavad tagatised, mis on sätestatud nõukogu direktiivi 96/23/EÜ artikli 29 kohaselt esitatud jääke käsitlevates kavades, on täidetud ning asjaomased loomad on asjaomase päritoluriigi puhul loetletud otsuses 2011/163/EL;</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽¹⁰⁾[II.1.3 kodusead on kas pärit põllumajandusettevõttest, mis on komisjoni rakendusmääruse (EL) 2015/1375 artiklis 8 sätestatud nõuete kohaselt ametlikult tunnustatud kontrollitud pidamistingimusi rakendavaks ettevõtteks, või on alla viie nädala vanused võõrutamata põrsad.]</p> <p>II.2 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.2.1 nad on pärit tsoonist koodiga: __ __ - __⁽²⁾, millest käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua tapmiseks ettenähtud sigu ning mis on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa loetellu;</p> <p>II.2.2 nad on ette nähtud tapmiseks liidus;</p> <p>II.2.3 nad on püsivalt viibinud:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) punktis II.2.1 osutatud tsoonis sünnist saadik või vähemalt kolm kuud enne nende liitu lähetamise kuupäeva ning (ii) päritoluettevõttes sünnist saadik või vähemalt 40 päeva jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva, ning selle aja jooksul ei ole ettevõttesse toodud sigu ega sigadega samade haiguste puhul loetellu kantud muudesse liikidesse kuuluvaid loomi; <p>II.2.4 neil ei ole olnud kokkupuudet halvema tervisliku seisundiga loomadega sünnist saadik või vähemalt 30 päeva enne nende liitu lähetamise kuupäeva.</p> <p>II.2.5 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p> <p>⁽¹⁾ kas [II.2.6. nad on lähetatud päritoluettevõttest otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis SUI-Y

	<p>⁽¹⁾⁽³⁾ või [II.2.6. nad on läbinud üheainsa kogumistoimingu päritolutsoonis, mis vastab järgmistele tingimustele:</p> <p>(a) kogumine toimus ettevõttes:</p> <p>(i) mille kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus on kabiloomade kogumiseks heaks kiitnud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 5 sätestatud nõuetele;</p> <p>(ii) millel on kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse antud kordumatu heakskiidunumber;</p> <p>(iii) mille on sel eesmärgil loetellu kandnud lähtekohaks oleva kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus, lisades delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikliga 21 ettenähtud teabe;</p> <p>(iv) mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 8 sätestatud nõuetele;</p> <p>(b) kogumine kogumiskeskuses ei kestnud kauem kui kuus päeva.]</p> <p>II.2.7 neid ei ole maha laaditud kohtades, mis ei vasta punktis II.2.12 esitatud nõuetele, kuna nad lähetati päritoluettevõttest kuni nende saatamiseni liitu ja ei ole selle aja jooksul puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>II.2.8 nad on liitu lähetamiseks peale laaditud __. __. __ (pp.kk.aaaa)⁽⁴⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi pädeva asutuse poolt lubatud desinfektsioonivahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <p>(i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;</p> <p>(ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;</p> <p>(iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist;</p> <p>II.2.9 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemisele;</p> <p>II.2.10 keda ei ole suu- ja sõrataudi vastu vaktsineeritud;</p> <p>II.2.11 nad on pärit tsoonist,</p> <p>II.2.11.1 kus teadaolevalt ei ole esinenud suu- ja sõrataudi:</p> <p><i>kas</i> [vähemalt 24 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [alates __. __. __ (pp.kk.aaaa)]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p>ning kus loomi ei ole vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu vähemalt 12 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi kõnealuse taudi vastu vaktsineeritud looma.</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis SUI-Y

	<p>II.2.11.2 kus veiste katku viirusega nakatumist ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 12 kuu jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja kus ei ole vähemalt 12 kuu jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva toimunud vaktsineerimist selle haiguse vastu ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi kõnealuse taudi vastu vaktsineeritud looma;</p> <p>II.2.11.3 kus sigade klassikalist katku ei ole teadaolevalt esinenud:</p> <p><i>kas</i> [vähemalt 24 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [alates..... (pp.kk.aaaa) ja saadetises olevatele loomadele on 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva tehtud sigade klassikalise katku tuvastamiseks uuring, mille tulemus oli negatiivne;]⁽¹⁾⁽⁶⁾</p> <p>ning kus loomi ei ole vaktsineeritud sigade klassikalise katku vastu vähemalt 12 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi kõnealuse taudi vastu vaktsineeritud looma.</p> <p>[II.2.11.4 milles ei ole vähemalt 12 kuu jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud sigade Aafrika katku;]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>II.2.12 nad on pärit ettevõtetest:</p> <p>II.2.12.1 mis on registreeritud kolmanda päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt ja tema kontrolli all ning millel on süsteem, mis võimaldab vähemalt kolme aasta jooksul säilitada ajakohastatud arvestust järgmise kohta:</p> <p>(i) ettevõttes olevate loomade liigid, kategooriad, arv ja identifitseerimistunnused;</p> <p>(ii) loomade toomine ettevõttesse ja ettevõtetest väljaviimine;</p> <p>(iii) suuremus ettevõttes;</p> <p>II.2.12.2 kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>II.2.12.3 mille suhtes liitu lähetamise ajal ei kohaldata loomatervise seotud põhjustel (sh delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) riiklikke piiravaid meetmeid;</p> <p>II.2.12.4 mille piires ja mille ümber ei ole 10 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naaberriigi territooriumi) vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamist teadaolevalt esinenud ühtegi järgmist loetellu kantud taudi: suu- ja sõrataud, veiste katku viiruse nakkus, sigade klassikaline katk ja sigade Aafrika katk.</p> <p>II.2.12.5 [milles ei ole liitu lähetamisele eelneva viimase 42 päeva jooksul teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkust ning liitu lähetamisele eelneva 12 kuu jooksul</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis SUI-Y

<p><i>kas</i> [on vajaduse korral kohaldatud muu hulgas pidamistingimusi ja söötmissüsteeme hõlmavaid bioturvalisus- ja riskimaandamismeetmeid, et hoida ära <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse ülekandumist loetellu kantud liiki kuuluvatelt metsloomadelt ettevõttes peetavatele sigadele, ning toodud ettevõttesse sigu üksnes sellistest ettevõtetest, kus kohaldatakse samaväärseid bioturvalisusmeetmeid;]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [on ettevõttes peetavatel sigadel tehtud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse seiret kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688] III lisaga, ning selle perioodi jooksul:</p> <ul style="list-style-type: none"> - on ettevõttesse toodud sigu üksnes sellistest ettevõtetest, kus kohaldatakse eespool kirjeldatud bioturvalisus- või seiremeetmeid, ning - kui ettevõttes on peetavatel sigadel teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkust, siis on võetud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 II lisa 1. osa punkti 3 kohased meetmed;]⁽¹⁾ <p>II.2.12.6 milles ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud Aujeszky haiguse viiruse nakkust;</p> <p>[II.2.12.7 milles ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud marutaudi viiruse nakkust;]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>II.2.12.8 milles ei ole vähemalt 15 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>[<i>kas</i> II.2.13. nad on pärit kolmandast riigist või kolmandalt territooriumilt või selle tsoonist, mis on vaba Aujeszky haiguse viiruse nakkusest;]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p><i>või</i> II.2.13. neile on tehtud Aujeszky haiguse tervikliku viiruse või vajaduse korral Aujeszky haiguse viiruse glükoproteiini E vastaste antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 7. osas kirjeldatud diagnostikameetoditest, ja saadi negatiivne tulemus, ning mis tehti prooviga, mis võeti 15 päeva jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva.]⁽¹⁾⁽⁷⁾⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolevat sertifikaati kasutatakse liidus tapmiseks ettenähtud sigade ja <i>Tayassuidae</i> sugukonna loomade toomiseks.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.</p>	
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis SUI-Y

	<p>I osa</p> <p>Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber“: Täpsustada identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jne, delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa loetelust) ja loomade individuaalsed identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Tsooni kood nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 2. veerus.</p> <p>(3) Võimalik ainult sigade puhul.</p> <p>(4) Pealelaadimiskuupäev: ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomise suhtes.</p> <p>(5) Ainult riikide puhul, mille alguskuupäev on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa tabeli 8. veerus.</p> <p>(6) Riikide puhul, mille kohta kanne „CSF“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 6. veerus.</p> <p>(7) Kohaldatakse üksnes sugukonda <i>Suidae</i> kuuluvate kabiloomade suhtes.</p> <p>(8) Kohaldatakse üksnes juhul, kui sihtliikmesriigil või Šveitsi Konföderatsioonil on vastavalt Euroopa Ühenduse ja Šveitsi Konföderatsiooni vahelisele põllumajandustoodetega kauplemise kokkuleppele (EÜT L 114, 30.4.2002) kas asjaomase C-kategooria taudi suhtes taudivaba staatus või heakskiidetud likvideerimisprogramm.</p> <p>(9) Riikide puhul, mille kohta kanne „ADV“ on esitatud määruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 7. veerus, on tunnustatud vabaks Aujeszky haiguse viiruse nakkusest või kus kohaldatakse heakskiidetud likvideerimisprogrammi ja mis vastavad delegeeritu määruse (EL) 2020/688 nõuetele.</p> <p>(10) Ainult selliste kolmandate riikide puhul, mis on loetletud määruse (EL) 2015/1375 artikli 13 lõikes 2.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

8. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU CERTIFIKAADI NÄIDIS *ANTILOCAPRIDAE*,
BOVIDAE (V.A VEISED, LAMBAD JA KITSED), *GIRAFFIDAE*, *MOSCHIDAE* JA
TRAGULIDAE SUGUKONNA LOOMADE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „RUM“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUTUKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	ISO riigikood	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.13 Pealeaadimiskoht	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort Identifitseerimistunnused	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide				
	Kood	ISO riigikood			
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine		<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine			
<input type="checkbox"/> Karantiinasutus		<input type="checkbox"/> Näitus			
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
Kolmas riik	ISO riigikood	I.23			

I.24	I.25 Üldkogus				I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis RUM

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Inimeste terviseohutuse kinnitus [*kustutada, kui liit ei ole loomade lõppsihtkoht]</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad ei ole saanud:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbeene ega türeostaatilisi aineid, – östrogeenseid, androgeenseid ega gestageenseid aineid ega beetaagoniste muul eesmärgil kui ravi- või zootehnilistel eesmärkidel (nagu on määratletud nõukogu direktiivis 96/22/EÜ). <p>II.1.2 elusloomi ja nendest saadud tooteid hõlmavad tagatised, mis on sätestatud nõukogu direktiivi 96/23/EÜ artikli 29 kohaselt esitatud jääke käsitlevates kavades, on täidetud ning asjaomased loomad on asjaomase päritoluriigi puhul loetletud komisjoni otsuses 2011/163/EL;</p> <p>II.2 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.2.1 nad on pärit tsoonist koodiga: ___ - ___⁽²⁾, millest käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua <i>Antilocapridae</i>, <i>Bovidae</i>, <i>Giraffidae</i>, <i>Moschidae</i>, <i>Tragulidae</i> sugukonna kabiloomi, ning mis on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa loetellu;</p> <p>II.2.2 nad on püsivalt viibinud:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) punktis II.2.1 osutatud tsoonis sünnist saadik või vähemalt kuus kuud enne liitu lähetamise kuupäeva ning (ii) päritoluettevõttes sünnist saadik või vähemalt 40 päeva jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva, ning selle aja jooksul ei ole ettevõttesse toodud <i>Antilocapridae</i>, <i>Bovidae</i>, <i>Giraffidae</i>, <i>Moschidae</i>, <i>Tragulidae</i> sugukonna kabiloomi ega <i>Antilocapridae</i>, <i>Bovidae</i>, <i>Giraffidae</i>, <i>Moschidae</i>, <i>Tragulidae</i> sugukonna kabiloomadega samade haiguste puhul loetellu kantud muudesse liikidesse kuuluvaid loomi; <p>II.2.3 neil ei ole olnud kokkupuudet halvema tervisliku seisundiga loomadega sünnist saadik või vähemalt kuue kuu jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva;</p> <p>II.2.4 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p> <p>II.2.5 nad on lähetatud päritoluettevõttest otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;</p> <p>II.2.6 neid ei ole maha laaditud kohtades, mis ei vasta punktis II.2.11 esitatud nõuetele, kuna nad lähetati oma päritoluettevõttest kuni nende saatmiseni liitu ja ei ole selle aja jooksul puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega.</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis RUM

	<p>II.2.7 nad on liitu lähetamiseks peale laaditud __. __. __ (pp.kk.aaaa)⁽³⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda; (ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll; (iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist; <p>II.2.8 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemisele;</p> <p>II.2.9 neid ei ole vaktsineeritud järgmistest taudidest vastu:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) suu- ja sõrataud, veiste katku nakkus, riftioru palaviku viiruse nakkus, <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC põhjustatud nakkus (veiste nakkav pleuropneumoonia), <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleks (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) ning <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkus, ning (ii) lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu elusvaktsiiniga 60 päeva jooksul enne nende liitu lähetamist; <p>II.2.10 nad on pärit tsoonist,</p> <p>II.2.10.1 kus:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) kus teadaolevalt ei ole esinenud suu- ja sõrataudi: <i>kas</i> [vähemalt 24 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾ <i>või</i> [alates __. __. __ (pp.kk.aaaa)]⁽¹⁾⁽⁴⁾ (ii) loomi ei ole vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu vähemalt 12 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi suu- ja sõrataudi vastu vaktsineeritud looma. <p>II.2.10.2 ei ole 12 kuu jooksul enne liitu lähetamist ja sellel ajavahemikul teadaolevalt esinenud veiste katku nakkust [riftioru palaviku nakkust]⁽¹⁾⁽⁵⁾, [<i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC põhjustatud nakkust (veiste nakkav pleuropneumoonia)]⁽¹⁾⁽⁶⁾ [ning kitsede nakkavat pleuropneumooniat]⁽¹⁾⁽⁷⁾:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) nende haiguste vastu ei ole vaktsineerimist teostatud ja (ii) nende haiguste vastu vaktsineeritud loomi ei ole toodud tsooni <p><i>kas</i> [II.2.10.3 ei esine lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.10.3 on hooajaliselt vaba lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest:</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis RUM

	<p><i>kas</i> [II.2.10.3.1 vähemalt 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.10.3.1. loomade liitu lähetamise kuupäevale eelnenud vähemalt 28 päeva jooksul on loomadele tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b kohane seroloogiline uuring, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast looma hooajaliselt taudivabasse tsooni toomist;]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p><i>või</i> [II.10.3.1 vähemalt 14 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamist ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast looma hooajaliselt taudivabasse tsooni toomist;]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.10.3 mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja loomi on vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide serotüüpide (serotüübid 1–24) vastu, mida on kõnealuses tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning loomadel kestab vaktsiini spetsifikatsioonides tagatud immuunsusperiood, ning</p> <p><i>kas</i> [II.2.10.3.1. neid on vaktsineeritud varem kui 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.10.3.1 neid on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.10.3. mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring, mis võimaldab tuvastada vaktsineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide selliste serotüüpide (serotüübid 1–24) vastased spetsiifilised antikehad, mis on viimase kahe aasta jooksul selles tsoonis teadaolevalt esinenud, ning:</p> <p><i>kas</i> [II.2.10.3.1 seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva.]]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.10.3.1 seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 30 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva, ning loomadele on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti kõige varem 14 päeva enne liitu lähetamise kuupäeva]]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11 nad on pärit ettevõttest:</p> <p>II.2.11.1 mis on registreeritud kolmanda päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt ja tema kontrolli all ning millel on süsteem, mis võimaldab vähemalt kolme aasta jooksul säilitada ajakohastatud arvestust järgmise kohta:</p> <p>(i) ettevõttes olevate loomade liigid, kategooriad, arv ja identifitseerimistunnused;</p> <p>(ii) loomade toomine ettevõttesse ja ettevõttest väljaviimine;</p> <p>(iii) suurem ettevõttes;</p> <p>II.2.11.2 kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>II.2.11.3 mille suhtes liitu lähetamise ajal ei kohaldatud loomatervisega seotud põhjustel (sh delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) riiklikke piiravaid meetmeid;</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis RUM

	<p>II.2.11.4 mille piires ja mille ümber ei ole 10 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naaberriigi territooriumi) vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamist teadaolevalt esinenud ühtegi järgmist loetellu kantud taudi:</p> <ul style="list-style-type: none"> – suu- ja sõrataud, – veiste katku nakkus, – [riftioru palaviku viiruse nakkus]⁽¹⁾⁽⁵⁾, – [<i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC põhjustatud nakkus (veiste kontagioosne pleuropneumoonia)]⁽¹⁾⁽⁶⁾, – [kitsede nakkav pleuropneumoonia]⁽¹⁾⁽⁷⁾ <p><i>kas</i> [II.2.11.5 mille piires ja selle ümber ei ole 150 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naaberriigi territooriumi) vähemalt kahe aasta jooksul enne loomade liitu lähetamist teadaolevalt esinenud epizootilist hemorraagiat]⁽¹⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.11.5 mis asub hooajaliselt epizootilisest hemorraagiast vabas tsoonis]⁽¹⁾⁽¹⁰⁾</p> <p>II.2.11.6 milles ei ole liitu lähetamisele eelneva 42 päeva jooksul teadaolevalt esinenud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust loetellu kantud liikidesse kuuluvatel peetavatel loomadel;</p> <p>II.2.11.7 milles ei ole liitu lähetamisele eelneva 42 päeva jooksul teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust loetellu kantud liikidesse kuuluvatel peetavatel loomadel;</p> <p>[II.2.11.8 milles ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud marutaudi viiruse nakkust;]⁽¹⁾⁽¹¹⁾</p> <p>II.2.11.9 milles ei ole vähemalt 15 päeva jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>II.2.11.10 milles surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva ja kui päritoluettevõttes on taudi teadaolevalt esinenud liitu lähetamise kuupäevale eelnenud viimase kahe aasta jooksul, kohaldati ettevõttes piiranguid seni, kuni nakatunud loomad ettevõttest eemaldati ja ettevõtte ülejäänud loomadele tehti komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamise uuring, mille tulemused olid negatiivsed, ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõttest;</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud <i>Antilocapridae</i>, <i>Bovidae</i> (v.a veised, lambad ja kitsed), <i>Giraffidae</i>, <i>Moschidae</i> ja <i>Tragulidae</i> sugukonna loomade liitu toomiseks, k.a siis, kui liit ei ole kõnealuste loomade lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis RUM

	<p>I osa</p> <p>Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber“: Täpsustada identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jne, komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa loetelust) ja loomade individuaalsed identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Tsooni kood nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 2. veerus.</p> <p>(3) Pealelaadimiskuupäev: nende loomade sissetoomist ei lubata, kui loomad on peale laaditud kas enne punktis II.2.1 osutatud kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist liitu toomise loa andmise kuupäeva, või ajavahemikul, mil liit on võtnud piiravaid meetmeid nende loomade sissetoomise suhtes kõnealusest kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist.</p> <p>(4) Ainult riikide puhul, mille alguskuupäev on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa tabeli 8. veerus.</p> <p>(5) Ei kohaldata sugukonda <i>Tragulidae</i> kuuluvate kabiloomade suhtes.</p> <p>(6) Kohaldatakse üksnes sugukonda <i>Syncerus cafer</i> kuuluvate kabiloomade suhtes.</p> <p>(7) Kohaldatakse üksnes sugukonda <i>Gazella</i> spp. kuuluvate kabiloomade suhtes.</p> <p>(8) Riikide puhul, mille kohta kanne „BTV“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osas.</p> <p>(9) Riikide puhul, mille kohta kanne „SF-BTV“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osas.</p> <p>(10) Riikide puhul, mille kohta kanne „SF-EHD“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osas.</p> <p>(11) Kohaldatakse üksnes sugukonda <i>Bovidae</i> kuuluvate kabiloomade suhtes.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

9. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS *TAPIRIDAE, RHINOCEROTIDAE* JA
ELEPHANTIDAE SUGUKONNA LOOMADE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS
„RHINO“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	RUTUKOOD	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus			
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine	<input type="checkbox"/> Karantiinasutus	<input type="checkbox"/> Näitus	<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine		
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
		I.23			

I.24	I.25 Üldkogus				I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis RHINO

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on pärit tsoonist koodiga: __ __ - __⁽²⁾, millest käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua <i>Tapiridae</i>, <i>Rinocerothidae</i> ja <i>Elephantidae</i> sugukonna loomi, ning mis on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa loetellu;</p> <p>II.1.2 nad on püsivalt viibinud:</p> <p>(i) punktis II.1.1 osutatud tsoonis sünnist saadik või vähemalt kuus kuud enne liitu lähetamise kuupäeva ning</p> <p>(ii) päritoluettevõttes sünnist saadik või vähemalt 40 päeva enne liitu lähetamise kuupäeva, kuhu selle ajavahemiku jooksul ei toodud ühtegi looma.</p> <p>II.1.3 neil ei ole olnud kokkupuudet halvema tervisliku seisundiga loomadega sünnist saadik või vähemalt kuue kuu jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva;</p> <p>II.1.4 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul.</p> <p>II.1.5 nad on lähetatud päritoluettevõtte otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;</p> <p>II.1.6 nad on liitu lähetamiseks peale laaditud __. __. __ (pp.kk.aaaa)⁽³⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi pädeva asutuse poolt lubatud desinfektsioonivahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <p>(i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;</p> <p>(ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;</p> <p>(iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist;</p> <p>II.1.7 päritolukohaks oleva kolmanda riigi, kolmanda territooriumi või nende tsooni pädev asutus on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist teinud neile negatiivse tulemuse andnud kliinilise kontrolli, et avastada märke, mis viitavad taudide (sealhulgas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide) esinemisele;</p> <p>II.1.8 kes ei ole [suu- ja sõrataudi ja] ⁽¹⁾⁽⁴⁾ riftioru palaviku vastu vaktsineeritud;</p> <p>II.1.9 nad on pärit tsoonist,</p> <p>[II.1.9.1 kus:</p> <p>(i) kus teadaolevalt ei ole esinenud suu- ja sõrataudi: kas [vähemalt 24 kuud enne liitu lähetamise kuupäeva]⁽¹⁾ või[alates __. __. __ (pp.kk.aaaa)]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p>(ii) loomi ei ole vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu vähemalt 12 kuud enne liitu lähetamise kuupäeva ja ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi suu- ja sõrataudi vastu vaktsineeritud looma;]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis RHINO

II.1.9.2 liitu lähetamisele eelneva 12 kuu jooksul ja selle aja jooksul ei ole teadaolevalt esinenud riftioru palaviku viiruse nakkust:

- (i) kõnealuse haiguse vastu ei ole vaksineerimist teostatud, ning
- (ii) nende haiguste vastu vaksineeritud loomi ei ole ettevõttesse toodud;

II.1.10 nad on pärit ettevõttest:

II.1.10.1 mis on registreeritud kolmanda päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt ja tema kontrolli all ning millel on süsteem, mis võimaldab vähemalt kolme aasta jooksul säilitada ajakohastatud arvestust järgmise kohta:

- (i) ettevõttes olevate loomade liigid, kategooriad, arv ja identifitseerimistunnused;
- (ii) loomade toomine ettevõttesse ja ettevõttest väljaviimine;
- (iii) suremus ettevõttes;

II.1.10.2 kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;

II.1.10.3 mille suhtes ei kohaldatud liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervise seotud põhjustel, sealhulgas seoses loetellu kantud taudide ega esilekerkivate taudidega;

II.1.10.4 mille piires ja mille ümber ei ole 10 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naaberriigi territooriumi) vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamist teadaolevalt esinenud ühtegi järgmist loetellu kantud taudi: [suu- ja sõrataud ja]⁽¹⁾⁽⁴⁾ riftioru palaviku viiruse nakkus;

II.1.10.5 milles ei ole vähemalt 15 päeva jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud põrnatõbe;

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud *Tapiridae*, *Rinocerothidae* ja *Elephantidae* sugukonna loomade liitu toomiseks, k.a siis, kui liit ei ole kõnealuste loomade lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis esitatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber“: Täpsustada identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jne, komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa loetelust) ja loomade individuaalsed identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1.

RIIK

Sertifikaadi näidis RHINO

	<p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Tsooni kood nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 2. veerus.</p> <p>(3) Pealelaadimiskuupäev: nende loomade sissetoomist ei lubata, kui loomad on peale laaditud kas enne punktis II.2.1 osutatud kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist liitu toomise loa andmise kuupäeva, või ajavahemikul, mil liit on võtnud piiravaid meetmeid nende loomade sissetoomise suhtes kõnealusest kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist.</p> <p>(4) Kohaldatakse üksnes sugukonda <i>Elephantidae</i> kuuluvate kabiloomade suhtes.</p> <p>(5) Ainult riikide puhul, mille alguskuupäev on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa tabeli 8. veerus.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

10. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS *HIPPOPOTAMIDAE* SUGUKONNA
LOOMADE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „HIPPO“)**

RIIK		Loomaterwise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
		I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood			
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood			
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/hea kskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood			
	I.13 Pealeladimisukoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetranspordivahend <input type="checkbox"/> Maantee sõiduk ort Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisnemise piiripunkt			
I.18 Veotingimused <input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud		I.17 Saatedokumendid Liik Kood Riik ISO riigikood Äridokumendi viide			
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number					
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks					
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine		<input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine			
<input type="checkbox"/> Karantiiniasutus		<input type="checkbox"/> Näitus			
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik ISO riigikood		I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
		I.23			

I.24	I.25 Üldkogus				I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis HIPPO

<p>II.1.10 nad on pärit tsoonist, II.1.10.1 kus:</p> <p>(i) kus teadaolevalt ei ole esinenud suu- ja sõrataudi: <i>kas</i> [vähemalt 24 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾ <i>või</i>[alates __. __. __ (pp.kk.aaaa)]⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>(ii) vähemalt 12 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ei ole loomi vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi suu- ja sõrataudi vastu vaktsineeritud looma;</p> <p>II.1.10.2 loomade liitu lähetamisele eelneva 12 kuu jooksul ja selle aja jooksul ei ole teadaolevalt esinenud veiste katku nakkust ega riftioru palaviku viiruse nakkust:</p> <p>(i) nende haiguste vastu ei ole vaktsineerimist teostatud ja</p> <p>(ii) nende haiguste vastu vaktsineeritud loomi ei ole toodud tsoonist</p> <p>II.1.11 nad on pärit ettevõttest:</p> <p>II.1.11.1 mis on registreeritud kolmanda päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt ja tema kontrolli all ning millel on süsteem, mis võimaldab vähemalt kolme aasta jooksul säilitada ajakohastatud arvestust järgmise kohta:</p> <p>(i) ettevõttes olevate loomade liigid, kategooriad, arv ja identifitseerimistunnused;</p> <p>(ii) loomade toomine ettevõttesse ja ettevõttest väljaviimine;</p> <p>(iii) suurem ettevõttes;</p> <p>II.1.11.2 kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>II.1.11.3 mille suhtes ei kohaldata loomade liitu lähetamise ajal loomatervise seadust põhjustel (sh delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) riiklikke piiravaid meetmeid;</p> <p>II.1.11.4 mille piires ja mille ümber ei ole 10 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naaberriigi territooriumi) vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamist teadaolevalt esinenud ühtegi järgmist loetellu kantud taudi: suu- ja sõrataud, veiste katku nakkus ja riftioru palaviku viiruse nakkus;</p> <p>II.1.11.5 milles ei ole loomade liitu lähetamisele eelneva 42 päeva jooksul teadaolevalt esinenud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust loetellu kantud liikidesse kuuluvatel peetavatel loomadel;</p> <p>II.1.11.6 milles ei ole loomade liitu lähetamisele eelneva 42 päeva jooksul teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust loetellu kantud liikidesse kuuluvatel peetavatel loomadel;</p> <p>II.1.11.7 milles ei ole vähemalt 15 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p><i>kas</i> [II.1.11.8. milles ei ole vähemalt kahe aasta jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>);]⁽¹⁾</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis HIPPO

	<p>või [II.1.11.8. milles surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja kui päritoluettevõttes on taudi teadaolevalt esinenud loomade liitu lähetamise kuupäevale eelnenud kahe aasta jooksul, kohaldati ettevõttes piiranguid seni, kuni nakatunud loomad ettevõtet eemaldati ja ettevõtte ülejäänud loomadele tehti määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b alapunktis i kirjeldatud surra (<i>Trypanosoma ebansi</i>) tuvastamise uuring, mille tulemused olid negatiivsed, ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest;]⁽¹⁾</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud <i>Hippotamidae</i> sugukonna loomade liitu toomiseks, k.a siis, kui liit ei ole kõnealuste loomade lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber“: Täpsustada identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jne, komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa loetelust) ja loomade individuaalsed identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Tsooni kood nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 2. veerus.</p> <p>(3) Pealelaadimiskuupäev: nende loomade sissetoomist ei lubata, kui loomad on peale laaditud kas enne punktis II.2.1 osutatud kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist liitu toomise loa andmise kuupäeva, või ajavahemikul, mil liit on võtnud piiravaid meetmeid nende loomade sissetoomise suhtes kõnealusest kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist.</p> <p>(4) Ainult riikide puhul, mille alguskuupäev on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa tabeli 8. veerus.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

11. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS KAAMELLASTE JA
HIRVLASTE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „CAM-CER“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
			I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD	
			I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik		
			ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetranspordivahend <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk ort Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisnemise piiripunkt		
		I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide			
		Kood ISO riigikood			
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine <input type="checkbox"/> Rändtsirkuses / loomade etteastes esinemine					
<input type="checkbox"/> Karantiinasutus <input type="checkbox"/> Näitus					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
Kolmas riik	ISO riigikood	I.23			

I.24	I.25 Üldkogus				I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis CAM-CER

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Inimeste terviseohutuse kinnitus [*kustutada, kui liit ei ole loomade lõppsihtkoht]</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad ei ole saanud:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbeene ega türeostaatilisi aineid, – östrogeenseid, androgeenseid ega gestageenseid aineid ega beetaagoniste muul eesmärgil kui ravi- või zootehnilistel eesmärkidel (nagu on määratletud nõukogu direktiivis 96/22/EÜ); <p>II.1.2 elusloomi ja nendest saadud tooteid hõlmavad tagatised, mis on sätestatud nõukogu direktiivi 96/23/EÜ artikli 29 kohaselt esitatud jääke käsitlevates kavades, on täidetud ning asjaomased loomad on asjaomase päritoluriigi puhul loetletud komisjoni otsuses 2011/163/EL;</p> <p>II.2 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.2.1 nad on pärit tsoonist koodiga: __ __ - __⁽²⁾, millest käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua kaamellasi ja hirvlasi, ning mis on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa loetellu;</p> <p>II.2.2 nad on püsivalt viibinud:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) punktis II.2.1 osutatud tsoonis sünnist saadik või vähemalt kuus kuud enne nende liitu lähetamise kuupäeva ning (ii) päritoluettevõttest sünnist saadik või vähemalt 40 päeva enne nende liitu lähetamise kuupäeva, kuhu selle ajavahemiku jooksul ei toodud ühtegi looma. <p>II.2.3 neil ei ole olnud kokkupuudet halvema tervisliku seisundiga loomadega sünnist saadik või vähemalt kuue kuu jooksul enne nende liitu lähetamise kuupäeva;</p> <p>II.2.4 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p> <p>II.2.5 nad on lähetatud päritoluettevõttest otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;</p> <p>II.2.6 neid ei ole maha laaditud kohtades, mis ei vasta punktis II.11 esitatud nõuetele, kuna nad lähetati oma päritoluettevõttest kuni nende saatamiseni liitu ja ei ole selle aja jooksul puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega.</p> <p>II.2.7 nad on liitu lähetamiseks peale laaditud __. __. __ (pp.kk.aaaa)⁽³⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi pädeva asutuse poolt lubatud desinfektsioonivahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda; (ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll; (iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist; 		

RIIK

Sertifikaadi näidis CAM-CER

	<p>II.2.8 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemisele;</p> <p>II.2.9 neid ei ole vaksineeritud järgmiste taudide vastu:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) suu- ja sõrataud, veiste katku nakkus, riftioru palaviku viiruse nakkus, väikemäletsejaliste katku viiruse nakkus, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleks (M. bovis, M. caprae ja M. tuberculosis) ning <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkus, ning (ii) lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse vastu elusvaktsiiniga 60 päeva jooksul enne nende liitu lähetamist; <p>II.2.10 nad on pärit tsoonist,</p> <p>II.2.10.1 kus:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) kus teadaolevalt ei ole esinenud suu- ja sõrataudi: <ul style="list-style-type: none"> <i>kas</i> [vähemalt 24 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]⁽¹⁾ <i>või</i> [alates __. __. __ (pp.kk.aaaa)]⁽¹⁾⁽⁴⁾ (ii) loomi ei ole vaksineeritud suu- ja sõrataudi vastu vähemalt 12 kuud enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja ning selle aja jooksul ei toodud ettevõttesse ühtegi suu- ja sõrataudi vastu vaksineeritud looma. <p>II.2.10.2 liitu lähetamisele eelnenud 12 kuu jooksul ja selle ajavahemiku jooksul ei ole teadaolevalt esinenud veiste katku viiruse nakkust, riftioru palaviku viiruse nakkust ja väikemäletsejaliste katku viiruse nakkust:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) nende haiguste vastu ei ole vaksineerimist teostatud ja (ii) nende haiguste vastu vaksineeritud loomi ei ole toodud tsooni <p><i>kas</i> [II.2.10.3 ei esine lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust]⁽¹⁾⁽⁵⁾</p> <p><i>või</i> [II.2.10.3 mis on hooajaliselt vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest:</p> <ul style="list-style-type: none"> <i>kas</i> [II.2.10.3.1. [vähemalt 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva.]]⁽¹⁾⁽⁶⁾ <i>või</i> [II.2.10.3.1. loomade liitu lähetamise kuupäevale eelnenud vähemalt 28 päeva jooksul on loomadele tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 9 punkti b kohane seroloogiline uuring, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt 28 päeva pärast looma hooajaliselt taudivabasse tsooni toomist;]⁽¹⁾⁽⁶⁾ <i>või</i> [II.2.10.3.1. vähemalt 14 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast looma hooajaliselt taudivabasse tsooni toomist;]⁽¹⁾⁽⁶⁾
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis CAM-CER

<i>või</i>	[II.2.10.3. mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja loomi on vaksineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide serotüüpide (1–24) vastu, mida on kõnealusel tsoonis viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud, ning loomadel kestab vaktsiini spetsifikatsioonides tagatud immuunsusperiood, ning
<i>kas</i>	[II.2.10.3.1 neid on vaksineeritud varem kui 60 päeva enne liitu lähetamise kuupäeva;]] ⁽¹⁾
<i>või</i>	[II.2.10.3.1 neid on vaksineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga ja neile on tehtud negatiivse tulemuse andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva pärast vaktsiini spetsifikatsioonis märgitud immuunsuskaitse toime algust;]] ⁽¹⁾
<i>või</i>	[II.2.10.3. mis ei ole vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest ja loomadele on tehtud positiivse tulemuse andnud seroloogiline uuring, mis võimaldab tuvastada vaksineeritud lammaste katarraalse palaviku viiruse kõikide selliste serotüüpide (serotüübid 1–24) vastased spetsiifilised antikehad, mis on viimase kahe aasta jooksul selles tsoonis teadaolevalt esinenud, ning:
<i>kas</i>	[II.2.10.3.1 seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 60 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]] ⁽¹⁾
<i>või</i>	[II.2.10.3.1 seroloogiline uuring on tehtud proovidega, mis võeti vähemalt 30 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva, ning loomadele on tehtud negatiivsed tulemused andnud polümeraasi ahelreaktsiooni uuring proovidega, mis võeti kõige varem 14 päeva enne loomade liitu lähetamise kuupäeva;]] ⁽¹⁾
	II.2.11 nad on pärit ettevõttest:
	II.2.11.1 mis on registreeritud kolmanda päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt ja tema kontrolli all ning millel on süsteem, mis võimaldab vähemalt kolme aasta jooksul säilitada ajakohastatud arvestust järgmise kohta:
	(i) ettevõttes olevate loomade liigid, kategooriad, arv ja identifitseerimistunnused;
	(ii) loomade toomine ettevõttesse ja ettevõttest väljaviimine;
	(iii) suremus ettevõttes;
	II.2.11.2 kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;
	II.2.11.3 mille suhtes ei kohaldata liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervisega seotud põhjustel, sealhulgas seoses loetellu kantud taudide ega esilekerkivate taudidega;
	II.2.11.4 mille piires ja mille ümber ei ole 10 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naaberriigi territooriumi) vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamist teadaolevalt esinenud ühtegi järgmist loetellu kantud taudi: suu- ja sõrataud, riftioru palaviku viiruse nakkus ning väikemäletsejaliste katku viiruse nakkus
<i>kas</i>	[II.2.11.5 mille piires ja selles ümber ei ole 150 km raadiuses (mis hõlmab vajaduse korral naaberriigi territooriumi) vähemalt kahe aasta jooksul enne liitu lähetamist teadaolevalt esinenud epizootilist hemorraagiat;]] ⁽¹⁾

RIIK

Sertifikaadi näidis CAM-CER

	<p>või [II.2.11.5 mis asub hooajaliselt epizootilisest hemorraagiast vabas tsoonis;]⁽¹⁾⁽⁷⁾</p> <p>II.2.11.6 mille suhtes on kohaldatud seiret <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse tuvastamiseks saadetises olevate loomadega samasse liiki kuuluvatel loomadel vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 II lisa 2. osa punktides 1 ja 2 esitatud menetlustele vähemalt 12 kuu jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva ja selle ajavahemiku jooksul:</p> <p>(i) ettevõttesse on toodud ainult selliseid loomi, kes on pärit ettevõtetest, kus kohaldatakse eelmises lõigus sätestatud meetmeid;</p> <p>(ii) [on teadaolevalt esinenud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust saadetises olevate loomadega samasse liiki kuuluvatel ettevõttes peetavatel loomadel, ja on võetud meetmed kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/688 II lisa 2. osa punktiga 3;]⁽¹⁾</p> <p>II.2.11.7 milles liitu lähetamisele eelneva viimase 42 päeva jooksul ei ole <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkust teadaolevalt esinenud saadetises olevate loomadega samasse liiki kuuluvatel loomadel ning saadetises olevatele loomadele on liitu lähetamisele eelneva viimase 30 päeva jooksul võetud prooviga tehtud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamise uuring vastavalt ühele delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osas kirjeldatud diagnostikameetoditest ja saadud negatiivsed tulemused, ning poeginud emasloomade puhul on sellise uuringu jaoks kasutatud proovi, mis on võetud vähemalt 30 päeva pärast poegimist;</p> <p>II.2.11.8 milles ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>II.2.11.9 milles ei ole vähemalt 15 päeva jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>II.2.11.10 milles surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ei ole teadaolevalt esinenud vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva ja kui päritoluettevõttes on taudi teadaolevalt esinenud liitu lähetamise kuupäevale eelnenu viimase kahe aasta jooksul, kohaldati ettevõttes piiranguid seni, kuni nakatunud loomad ettevõttest eemaldati ja ettevõtte ülejäänud loomadele tehti delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamise uuring, mille tulemused olid negatiivsed, ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõttest;</p> <p>[II.2.11.11. milles, kui päritoluettevõttes on <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkust (malleus) teadaolevalt esinenud kolme aasta jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva, peab asjaomases ettevõttes pärast viimast puhangut olema kohaldatud pädeva asutuse kehtestatud liikumiskiiranguid seni, kuni:</p> <p>(i) nakatunud loomad surmati ja hävitati ning</p> <p>(ii) ülejäänud loomadele tehti OIE maismaaloomade käsiraamatu 2015. aastal vastu võetud versiooni peatüki 3.5.11 punktis 3.1 kirjeldatud analüüs ja saadi negatiivsed tulemused, ning kasutati proove, mis olid võetud vähemalt kuus kuud pärast kuupäeva, mil nakatunud loomad surmati ja hävitati ning ettevõtte puhasti ja desinfitseeriti;]⁽¹⁾⁽⁸⁾</p> <p>[II.2.12 [on pärit ettevõttest, kus kaamellastel ei ole liitu lähetamisele eelnenu 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud veiste infektsioosset rinotracheiiti / nakkavat pustuloosset vulvovaginiiti;]⁽¹⁾⁽⁹⁾</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis CAM-CER

	<p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud kaamellaste ja hirvlaste toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole kõnealuste loomade lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokoll artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokoll 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.27: „<i>Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber</i>“: Täpsustada identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jne, komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa loetelust) ja loomade individuaalsed identifitseerimiskoodid vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Tsooni kood nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa 2. veerus.</p> <p>(3) Pealelaadimiskuupäev: nende loomade sissetoomist ei lubata, kui loomad on peale laaditud kas enne punkti II.2.1 osutatud kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist liitu toomise loa andmise kuupäeva, või ajavahemikul, mil liit on võtnud piiravaid meetmeid nende loomade sissetoomise suhtes kõnealusest kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist.</p> <p>(4) Ainult riikide puhul, mille alguskuupäev on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osa tabeli 8. veerus.</p> <p>(5) Riikide puhul, mille kohta kanne „BTV“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osas.</p> <p>(6) Riikide puhul, mille kohta kanne „SF-BTV“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osas.</p> <p>(7) Riikide puhul, mille kohta kanne „SF-EHD“ on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 II lisa 1. osas.</p> <p>(8) Kohaldatakse üksnes sugukonda <i>Camelidae</i> kuuluvate kabiloomade suhtes.</p> <p>(9) Kohaldatakse üksnes juhul, kui sihtliikmesriigil või Šveitsi Konföderatsioonil on vastavalt Euroopa Ühenduse ja Šveitsi Konföderatsiooni vahelisele põllumajandustoodetega kauplemise kokkuleppele (EÜT L 114, 30.4.2002) kas veiste puhul veiste nakkavast rinotrahheiidist / nakkavast pustuloosest vulvovaginiidist vaba staatus või heakskiidetud likvideerimisprogramm.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

12. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS JA DEKLARATSIOONI
NÄIDIS MUUDE KUI TAPMISEKS ETTENÄHTUD HOBUSLASTE LIITU
TOOMISEKS (NÄIDIS „EQUI-X“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD	
		I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt	
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused			
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number		Plommi number		
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks	<input type="checkbox"/> Edasine pidamine <input type="checkbox"/> Registreeritud hobune <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>			
I.21		I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks		
		I.23		

I.24	I.25 Üldkogus	I.26				
I.27 Saadetise kirjeldus						
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-X

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud hobuslased:</p> <p>II.1.1 ei ole ette nähtud inimtoiduks tapmiseks ja ei ole ette nähtud tapmiseks hobuslastele nakkava haiguse likvideerimise raames ning</p> <p>⁽¹⁾kas [on registreeritud hobuslane, nagu on määratletud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 2 punktis 30.]</p> <p>⁽¹⁾või [on registreeritud hobune, nagu on määratletud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 2 punktis 30.]</p> <p>⁽¹⁾või [on muu hobuslane kui registreeritud hobuslane või registreeritud hobune.]</p> <p>II.1.2 tal ei esinenud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/1882 loetellu kantud hobuslaste taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilise kontrolli ajal, mis tehti (märkida kuupäev pp.kk.aaaa)⁽²⁾, s.o 48 tunni sees enne registreeritud ettevõttest lahkumist või registreeritud hobuse puhul 48 tunni sees või viimasel tööpäeval enne registreeritud ettevõttest lahkumist.</p> <p>II.1.3 vastab käesoleva sertifikaadi punktides II.2 kuni II.5 ning vajaduse korral punktis II.6 kinnitatud nõuetele;</p> <p>II.1.4 temaga on kaasas käesoleva sertifikaadi osaks olev kirjalik deklaratsioon, millele on alla kirjutanud loomasaadetise käitaja.</p> <p>II.2 Kolmandat riiki, territooriumi või selle tsooni ning lähetavat ettevõtet käsitlev kinnitus</p> <p>II.2.1 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud (märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi) riigist, territooriumilt või selle tsoonist, millel käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on kood:⁽³⁾ ja mis on määratud sanitaarrühma⁽³⁾.</p> <p>II.2.2 Lähteriigis või -territooriumil on kohustuslik järgmistest haigustest teatamine: hobuste Aafrika katk, hobuste Venezuela entsefalomüeliit, <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkus (malleus), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), kargtaud (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), hobuste nakkav aneemia, marutaudi viiruse nakkus ja põrnatõbi.</p> <p>II.2.3 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit riigist, territooriumilt või selle tsoonist, kus ei ole 24 kuu jooksul enne looma lähetamist esinenud kliinilisi, seroloogilisi (vaktsineerimata hobuslastel) ega epidemioloogilisi tõendeid hobuste Aafrika katku kohta ning kus ei ole 12 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva loomi hobuste Aafrika katku vastu korrapäraselt vaktsineeritud.</p> <p>II.2.4 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus</p> <p>⁽¹⁾kas [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkust (malleus).]</p> <p>⁽¹⁾või [36 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkuse (malleus) seire- ja likvideerimisprogramm⁽²⁾ ja</p> <p>⁽¹⁾kas [lähetamisettevõttes ei ole 36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkust (malleus);]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-X

	<p>⁽¹⁾või [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkust (malleus) ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud</p> <p>⁽¹⁾kas [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkuse (malleus)⁽⁴⁾ suhtes komplemendi sidumise test, mille tulemused seerumilahjendusel 1 : 5 olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist.]]</p> <p>⁽¹⁾või [vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud.]]</p>
II.2.5	<p>I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus</p> <p>⁽¹⁾kas [24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud surrat.]</p> <p>⁽¹⁾või [24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud surra seire- ja likvideerimisprogramm⁽²⁾ ja</p> <p>⁽¹⁾kas [ettevõttes ei ole 24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud surrat.]</p> <p>⁽¹⁾või [24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud surrat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud</p> <p>⁽¹⁾kas [kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) trüpanosomoosi suhtes või kaardipõhine aglutinatsiooniuuring trüpanosomoosi⁽⁴⁾ tuvastamiseks (CATT), mille tulemused seerumi lahjendusel 1 : 4 olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast viimase nakatunud looma eemaldamist ettevõttest.]]</p> <p>⁽¹⁾või [vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud või tapetud.]]</p>
II.2.6	<p>I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus</p> <p>⁽¹⁾kas [24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud kargtaudi.]</p> <p>⁽¹⁾või [24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud kargtaudi seire- ja likvideerimisprogramm⁽²⁾ ja</p> <p>⁽¹⁾kas [ettevõttes ei ole 24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud kargtaudi.]</p> <p>⁽¹⁾või [24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud kargtaudi ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-X

		<p>^{(1)kas} [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele, välja arvatud kastreeritud isastele hobuslastele, tehti kargtaudi⁽⁴⁾ suhtes komplemendi sidumise test, mille tulemused seerumilahjendusel 1 : 5 olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist või pärast kõigi nakatunud isaste hobuslaste kastreerimist.]]</p> <p>^{(1)või} [vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud või tapetud.]]</p>
	II.2.7	I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõtetest, kus
	^{(1)kas}	[12 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole esinenud hobuste nakkavat aneemiat.]
	^{(1)või}	[12 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on esinenud hobuste nakkavat aneemiat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumispiirangud
	^{(1)kas}	[kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks immunodifusiooniuring agargeelis (AGID või Cogginsi uuring) või ELISA ⁽⁴⁾ ja mis tehti proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt 90päevase vahega pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamise või tapmise järgset ettevõtte puhastamist ja desinfitseerimist, ja saadi negatiivsed tulemused.]]
	^{(1)või}	[vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud või tapetud.]]
	II.2.8	I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõtetest, kus
	II.2.8.1	30 päeva jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud marutaudi viiruse nakkust peetavatel maismaaloomadel;
	II.2.8.2	[15 päeva jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud põrnatõbe kabjalistel;
	II.2.9	Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele ei ole I osas kirjeldatud hobuslane 30 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva kokku puutunud loetellu kantud liikidesse kuuluvate selliste peetavate loomadega, kes ei vasta punktides II.2.3–II.2.8.1 osutatud tingimustele ega 15 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva sellistega, kes ei vasta punktis II.2.8.2 osutatud tingimustele.
II.3	<i>Asukoha ja ekspordieelse isolatsiooni kinnitus</i>	
	^{(1)kas}	[II.3.1 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetamise kuupäevale eelneva 40 päeva jooksul või, kui ta on alla 40 päeva vanune, sünnist saadik pidevalt viibinud lähteriigis, -territooriumil või selle tsoonis või sisenenud lähteriiki, -territooriumile või selle tsooni Euroopa Liidu liikmesriigist või Norrast.]
	^{(1)või}	[II.3.1 I osas kirjeldatud hobuslane on 40 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva või sünnist saadik, kui ta on alla 40 päeva vanune,
	^{(1)kas}	[viibinud pidevalt lähteriigis, -territooriumil või selle tsoonis;]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-X

	<p>⁽¹⁾või [toodud ühel või mitmel korral lähteriiki, -territooriumile või selle tsooni</p> <p>⁽¹⁾kas [Euroopa Liidu liikmesriigist või Norrast;]]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [mõnest riigist või territooriumilt või selle tsoonist, kust on lubatud liitu tuua registreeritud hobuseid ning kust loom imporditi lähteriiki või territooriumile või selle tsooni vähemalt sama rangetel tingimustel, kui on nõutud liidu õigusaktides kõnealusel riigist või territooriumilt või selle tsoonist otse liitu toodavate registreeritud hobuste kohta, ning mis on:</p> <p>⁽¹⁾kas [määratud samasse sanitaarrühma ⁽³⁾ kui lähteriik, -territoorium või selle tsoon;]]]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [määratud sanitaarrühma A, B või C;]]]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [Hiinast⁽⁵⁾⁽⁶⁾, Hongkongist, Jaapanist, Lõuna-Koreast, Macaust, Singapurist või Araabia Ühendemiraatidest.]]]</p>
⁽¹⁾ kas	[II.3.2 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma A, B, C, D või G ning
⁽¹⁾ kas	[30 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva või sünnist saadik, kui ta on alla 30 päeva vanune, või alates Euroopa Liidu liikmesriigist või Norrast sissetoomist,
⁽¹⁾ kas	[on teda hoitud eraldi teistest hobuslastest, välja arvatud ema juures oleva varsa puhul, ettevõttes, mis asub sanitaarrühma A määratud riigis, territooriumil või selle tsoonis.]]]
⁽¹⁾ või	[on teda hoitud ekspordieelses isolatsioonis eraldi teistest hobuslastest, välja arvatud ema juures oleva varsa puhul, ettevõttes, mis asub sanitaarrühma B, C, D või G määratud riigis, territooriumil või selle tsoonis.]]]
⁽¹⁾ või	[on registreeritud hobune, keda on hoitud veterinaarjärelevalve all ettevõtetes 30 päeva jooksul enne tema lähetamist või sünnist saadik, kui hobune on alla 30 päeva vanune, või alates punkti II.3.1 kohasest Euroopa Liidu liikmesriigist, Norrast või sanitaarrühma A, B, C, D, E või G määratud riigist, territooriumilt või selle tsoonist sissetoomisest.]]
⁽¹⁾⁽⁷⁾ või	[II.3.2 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma E, ja
⁽¹⁾ kas	[40 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva või sünnist saadik, kui ta on alla 40 päeva vanune, või alates punkti II.3.1 kohasest Euroopa Liidu liikmesriigist, Norrast või sanitaarrühma A, B, C, D, E või G määratud riigist, territooriumilt või selle tsoonist sissetoomisest, on teda peetud
⁽¹⁾ kas	[isolatsioonis ettevõttes, mis on kaitstud putuksiirutajate eest.]]]
⁽¹⁾ või	[ettevõttes veterinaarjärelevalve all ning lähteriik, -territoorium või selle tsoon on tunnistanud Maailma Loomatervishoiu Organisatsiooni (OIE) poolt ametlikult hobuste Aafrika katkust vabaks.]]]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-X

	⁽¹⁾ või	[on registreeritud hobune, keda on 30 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva või sünnist saadik, kui ta on alla 30 päeva vanune, või alates punkti II.3.1 kohasest Euroopa Liidu liikmesriigist, Norrast või sanitaarrühma A, B, C, D, E või G määratud riigist, territooriumilt või selle tsoonist sissetoomisest, hoitud ettevõtetes veterinaarjärelevalve all, ning lähteriik, -territoorium või selle tsoon on tunnistanud OIE poolt ametlikult hobuste Aafrika katkust vabaks.]]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ või	[II.3.2 I osas kirjeldatud registreeritud hobune on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma F, ning:
	⁽¹⁾ kas	[40 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva on teda hoitud heakskiidetud karantiinirajatises..... (märkida karantiinirajatisse nimi) siirutajate eest kaitstud ruumides vähemalt ajavahemikul, mis algab kaks tundi enne päikeseloojangut ja lõpeb kaks tundi pärast järgmise päeva päikesetõusu, ja ta on saanud vabalt liikuda ametliku veterinaarjärelevalve all pärast seda, kui talle on enne karantiinitallist väljaviimist peale kantud putukatõrjevahendeid koos <i>Culicoides</i> 'e vastase insektitsiidiga, ning teda on peetud rangelt eraldatuna hobuslastest, kes ei ole ette valmistatud ekspordiks vähemalt sama rangetel tingimustel, mis on nõutud liitu toomiseks.]]
	⁽¹⁾ või	[14 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva on teda pidevalt hoitud heakskiidetud siirutajakindlas karantiinirajatises..... (märkida karantiinirajatisse nimi) ning pideva siirutajate seire abil on tõendatud siirutajate puudumine karantiinirajatisse siirutajakindlas osas.]]
II.4		<i>Vaktsineerimise ja tervisekontrolli kinnitus</i>
	⁽¹⁾ kas	[II.4.1 I osas kirjeldatud hobuslast ei ole lähteriigis, -territooriumil või selle tsoonis vaktsineeritud hobuste Aafrika katku vastu ning puudub teave eelneva vaktsineerimise kohta.]
	⁽¹⁾ või	[II.4.1 I osas kirjeldatud hobuslane on vaktsineeritud hobuste Aafrika katku vastu rohkem kui 12 kuud enne tema lähetamise kuupäeva.]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ või	[II.4.1 I osas kirjeldatud registreeritud hobune on vaktsineeritud hobuste Aafrika katku vastu kuni 24 kuud ja vähemalt 40 päeva enne viimist siirutajate eest kaitstud või siirutajakindlasse karantiinirajatisse, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on määratud sanitaarrühma F, ning see vaktsineerimine oli kas täielik esmane vaktsineerimine hobuste Aafrika katku vastu või korduvvaktsineerimine eelmise vaktsineerimise kehtivusaegajal ning seda manustati vastavalt tootja juhendile registreeritud vaktsiini kohta, mis kaitseb hobuste Aafrika katku viiruse levinud serotüüpide eest, ning viimane vaktsineerimine tehti (märkida kuupäev).]
		II.4.2 I osas kirjeldatud hobuslast ei ole vaktsineeritud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi vastu 60 päeva sees enne tema lähetamise kuupäeva ning
	⁽¹⁾ kas	[ta on pärit ettevõttest, mis asub riigis või territooriumil, kus ei ole teatatud hobuste Venezuela entsefalomüeliidist 24 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva.]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-X

	⁽¹⁾ või	[ta on pärit ettevõttest, kus kuue kuu jooksul enne tema lähetamist ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti ja mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi seire- ja likvideerimisprogramm ⁽²⁾ 24 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva ja 21 päeva jooksul enne I osas kirjeldatud hobuslase lähetamise kuupäeva on kõik ettevõttes olnud loomad kliiniliselt terved, ning
	⁽¹⁾ kas	[I osas kirjeldatud hobuslast on hoitud putuksiirutajate rünnakute eest kaitstult karantiinirajatises, kus igale hobuslasele, kellel on igapäevase kehatemperatuuri mõõtmise käigus täheldatud temperatuuri tõusu, on tehtud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi ⁽⁴⁾ suhtes viirusisolatsiooni test, ja saadud negatiivne tulemus; ning I osas kirjeldatud hobuslane:
	⁽¹⁾ kas	[talle on tehtud täielik esmane vaktsineerimine hobuste Venezuela entsefalomüeliidi vastu ja teda on vastavalt vaktsiinitootja juhistele uuesti vaktsineeritud vähemalt 60 päeva, kuid mitte rohkem kui 12 kuud enne tema lähetamise kuupäeva;]]
	⁽¹⁾ või	[talle on hobuste Venezuela entsefalomüeliidi ⁽⁴⁾ suhtes tehtud negatiivse tulemusega hemaglutinatsiooni inhibitsiooni test proovist, mis võeti mitte hiljem kui 14 päeva pärast tema toomist karantiinirajatisse.]]
	⁽¹⁾ või	[I osas kirjeldatud hobuslase kehatemperatuuri on mõõdetud iga päev ning temperatuur kas ei ole tõusnud või on loomale tehtud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi suhtes viirusisolatsiooni test, ja on saadud negatiivne tulemus, ning I osas kirjeldatud hobuslasele on tehtud <ul style="list-style-type: none"> – hobuste Venezuela entsefalomüeliidi⁽⁴⁾ suhtes hemaglutinatsiooni inhibitsiooni test proovist, milles ei sedastatud antikehade tiitri suurenemist ja mis tehti paarisproovidega, mis võeti kahel korral vähemalt 21 päeva järel, kusjuures teine proov võeti 10 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva, ning – pöördtranskriptaasi polümeraasi ahelreaktsioon (RT-PCR) hobuste Venezuela entsefalomüeliidi⁽⁴⁾ viiruse genoomi määramiseks, millelt saadi negatiivne tulemus ja mis tehti prooviga, mis võeti 48 tunni sees enne tema lähetamist, ning – teda on kaitstud putuksiirutajate rünnakute eest alates proovi võtmisest kuni lähetamise eesmärgil laadimiseni, kasutades kombineeritud heakskiidetud putukatõrjevahendeid ja insektitsiide looma puhul ning desinseksiooni talli ja transpordivahendi puhul.]]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ kas	[II.4.3 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud Islandilt, mis on tunnustatud ametlikult vabaks hobuste nakkavast aneemiast, ja kus ta viibis pidevalt alates sünnist ega puutunud kokku hobuslastega, kes on Islandile toodud muudest riikidest.]
	⁽¹⁾ või	[II.4.3 I osas kirjeldatud hobuslasele on tehtud hobuste nakkava aneemia ⁽⁴⁾ suhtes agargeeli immuundifusioonitest (AGID või Cogginsi uuring) või ELISA, millelt saadi negatiivne tulemus ja mis tehti vereproovist, mis võeti (märkida kuupäev), mis on
	⁽¹⁾ kas	[30 päeva sees enne tema lähetamise kuupäeva.]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ või	[90 päeva sees enne tema lähetamist riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma A.]]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-X

	<p>⁽¹⁾[II.4.4 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma B, D või E, või Hiinast või riigist või territooriumilt, kus 36 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva on teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkust (malleus), ning talle on tehtud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkuse (malleus)⁽⁴⁾ suhtes komplemendi sidumise test, mille tulemus seerumilahjendusel 1 : 5 oli negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30 päeva sees enne lähetamiskuupäeva.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.5 I osas kirjeldatud hobuslane on kaastreeritud isasloom või emane hobuslane, kes on vanem kui 270 päeva ja on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma B, D, E või F, või Hiinast või riigist või territooriumilt, kus 24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva on teadaolevalt esinenud kargtaudi ning talle on tehtud kargtaudi⁽⁴⁾ suhtes komplemendi sidumise test, mille tulemus seerumilahjendusel 1 : 5 oli negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30 päeva sees enne lähetamiskuupäeva ning I osas kirjeldatud hobuslast ei ole kasutatud tõuaretuseks 30 päeva jooksul ei enne ega pärast proovi võtmise kuupäeva.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.6 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma B, D või E, või Brasiiliast, Boliiviast, Uruguayst, Malaisiast (poolsaar), või riigist või territooriumilt, kus 24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva on teadaolevalt esinenud surrat, ning talle on tehtud kaardipõhine aglutinatsiooniuring trüpanosoomi tuvastamiseks (CATT)⁽⁴⁾, mille tulemus seerumilahjendusel 1 : 4 oli negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30 päeva sees enne lähetamiskuupäeva.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.7 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma E, ja</p> <p>⁽³⁾kas [talle on tehtud hobuste Aafrika katku⁽⁸⁾ suhtes kaudne ELISA või blokeeriv ELISA, mis tehti sama labori poolt samal päeval vereproovidega, mis võeti kahel korral 21–30päevase vahega (märkida kuupäev) ja (märkida kuupäev) ning millest teine võeti 10päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva,</p> <p>⁽³⁾kas [tulemused olid negatiivsed kõigil juhtudel.]]</p> <p>⁽³⁾või [esimese proovi tulemus oli positiivne ja</p> <p>⁽³⁾kas [teist proovi kontrolliti seejärel reaajas jälgitava RT-PCRga⁽⁸⁾ ja saadi negatiivne tulemus.]]]</p> <p>⁽³⁾või [kaht proovi testiti, sedastamata OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu peatüki 2.5.1 punktis 2.4 kirjeldatud viiruse neutralisatsiooni testi tulemustes antikehade tiitri üle kahekordset suurenemist.]]]</p> <p>⁽¹⁾või [talle on tehtud hobuste Aafrika katku⁽⁸⁾ suhtes kaudne ELISA või blokeeriv ELISA, millelt saadi negatiivne tulemus ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 21 päeva sees enne lähetamiskuupäeva, ning lähteriik või -territoorium on OIE poolt tunnustatud ametlikult hobuste Aafrika katkust vabaks.]]</p> <p>⁽¹⁾või [on registreeritud hobune, keda ei ole hobuste Aafrika katku vastu vaktsineeritud ja kes on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mille OIE on tunnustanud ametlikult hobuste Aafrika katkust vabaks.]]</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-X

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.8 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma F, ja</p> <p>^{(1)kas} [talle on tehtud hobuste Aafrika katku⁽⁸⁾ suhtes kaudne ELISA või blokeeriv ELISA, mis tehti sama labori poolt samal päeval ja need tehti vereproovidega, mis võeti kahel korral 21–30päevase vahega (märkida kuupäev) ja (märkida kuupäev) ning millest esimene võeti vähemalt seitsme päeva möödudes pärast siirutajate eest kaitstud karantiinirajatisse toomist ning teine võeti 10päevase ajavahemiku jooksul enne lähetamiskuupäeva, ning</p> <p>^{(1)kas} [tulemused olid negatiivsed kõigil juhtudel.]]</p> <p>^{(1)või} [esimese proovi tulemus oli positiivne ja</p> <p>^{(1)kas} [teist proovi kontrolliti seejärel reaalselt jälgitava RT-PCRga⁽⁸⁾ ja saadi negatiivne tulemus.]]]</p> <p>^{(1)või} [kaht proovi testiti, sedastamata OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu peatüki 2.5.1 punktis 2.4 kirjeldatud viiruse neutralisatsiooni testi tulemustes antikehade tiitri üle kahekordset suurenemist.]]]</p> <p>^{(1)või} [talle on tehtud hobuste Aafrika katku⁽⁸⁾ suhtes kaudne ELISA või blokeeriv ELISA ja reaalselt jälgitav RT-PCR, millelt saadi kõigil juhtudel negatiivne tulemus ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev) vähemalt 28 päeva pärast siirutajate eest kaitstud karantiinirajatisse toomist ja 10päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]]</p> <p>^{(1)või} [talle on tehtud hobuste Aafrika katku⁽⁸⁾ suhtes reaalselt jälgitav RT-PCR, millelt saadi negatiivne tulemus ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev) vähemalt 14 päeva pärast siirutajakindlasse karantiinirajatisse toomist ja mitte varem kui 72 tundi enne lähetamist.]]</p> <p>II.5 <i>Transporditingimuste kinnitus</i></p> <p>^{(1)(7)kas} [II.5.1 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma A, B, C, D, E või G, ning on võetud meetmed tema transpordiks liitu ilma teda kogumiskeskusesse viimata ja nii, et ta ei puutu kokku teiste hobuslastega, kes ei vasta vähemalt samadele tervishoiu nõuetele, mida on kirjeldatud käesolevas loomatervise sertifikaadis.]</p> <p>^{(1)(7)või} [II.5.1 Loom on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma F, ning on võetud meetmeid tema transportimiseks siirutajate eest kaitstud või siirutajakindlast karantiinirajatisest ilma kokku puutumata muude hobuslastega, kes ei vasta vähemalt samadele tervishoiu nõuetele, mida on kirjeldatud käesolevas loomatervise sertifikaadis, otse</p> <p>^{(1)kas} [lennujaama siirutajate eest kaitstud tingimustes ning on võetud meetmeid õhusõiduki eelnevaks puhastamiseks ja desinfitseerimiseks lähteriigiks olevas kolmandas riigis ametlikult tunnustatud desinfektsioonivahendiga ning vahetult enne õhkutõusmist on õhusõidukit töödeldud siirutajatevastase pihustusainega.]]</p> <p>^{(1)või} [kõnealusel riigis, territooriumil või selle tsoonis asuvasse sadamasse siirutajate eest kaitstud tingimustes ning on võetud meetmeid tema vedamiseks laevaga, mis sõidab plaanikohaselt otse Euroopa Liidu sadamasse ilma vahepeatumisteta sellise riigi, territooriumi või selle tsooni sadamas, mis ei ole heaks kiidetud hobuslaste liitu toomiseks, ning latrites, mis on eelnevalt puhastatud ja desinfitseeritud kolmandas lähteriigis ametlikult tunnustatud desinfektsioonivahendiga ja mida on vahetult enne sadamast väljumist töödeldud siirutajatevastase pihustusainega.]]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-X

<p>II.5.2 On võetud ja kontrollitud meetmeid, et sertifitseerimisest kuni Euroopa Liitu lähetamiseni kestval ajavahemikul hoida ära igasugune kokkupuude teiste hobuslastega, kes ei vasta vähemalt samadele tervishoiu nõuetele, mida on kirjeldatud käesolevas loomatervise sertifikaadis.</p> <p>II.5.3 Veokid või transpordikonteinerid, kuhu loom peale laaditakse, on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud lähteriigis või -territooriumil ametlikult tunnustatud desinfitseerimisvahendiga ning nende ehitus on selline, et väljaheidet, allapanu ega sööt ei satu veo ajal sõidukist välja.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾II.6. Inimeste terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud hobuslane vastab järgmistele nõuetele:</p> <p>II.6.1 talle ei ole lähteriigis või -territooriumil manustatud:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stilbeene ega türeostaatilisi aineid; – östrogeneid, androgeneid ega gestageeneid aineid ega beetaagoniste muul eesmärgil kui ravi- või zootehnilistel eesmärkidel (nagu on määratletud nõukogu direktiivis 96/22/EÜ); <p>II.6.2 täidab elushobuslasi hõlmavad tagatisi, mis on sätestatud nõukogu direktiivi 96/23/EÜ artikli 29 kohaselt esitatud ja heaks kiidetud jääke käsitlevas kavas, ning on lähetatud riigist või territooriumilt, mis on kantud komisjoni otsuse 2011/163/EL lisas esitatud hobuslastega seotud loetellu.]</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.8: märkida lähteriigi, -territooriumi või selle tsooni kood, nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 2. veerus.</p> <p>Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem“: loom tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditest või alternatiivse identifitseerimismeetodiga kooskõlas kõnealuse määruse artikliga 62 (nt põletusmärk), tingimusel et see on kantud tema identifitseerimisdokumenti (loomapass). Märkida identifitseerimissüsteem ja selle anatoomiline asukoht loomal. Kui loomal on kaasas pass, tuleks märkida selle number ning selle kinnitanud pädeva asutuse nimi.</p> <p>„Vanus“: sünnikuupäev (pp.kk.aaaa).</p> <p>„Sugu“: M = isasloom, F = emasloom, C = kastreeritud loom.</p>	
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-X

<p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(2) Sertifikaat peab olema välja antud liidus asuvasse sihtliikmesriiki lähetatava looma pealelaadimise päeval või pealelaadimise päevale eelneval viimasel tööpäeval.</p> <p>Liitu toomine ei ole lubatud, kui loom on peale laaditud kas enne seda kuupäeva, kui anti luba liitu toomiseks punktis II.1.1 nimetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, või ajavahemikul, mil liit on võtnud piiravaid meetmeid hobuslaste liitu toomise suhtes kõnealusel riigist, territooriumilt või selle tsoonist. Kontrollida rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa 8. ja 9. veeru alusel.</p> <p>(3) Riigi, territooriumi või selle tsooni kood ja sanitaarrühm, nagu need on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa vastavalt 2. ja 3. veerus.</p> <p>(4) Muude hobuslaste haiguste kui hobuste Aafrika katku jaoks määratud Euroopa Liidu referentlabori poolt kirjeldatud uuringud malleuse, surra, kargtaudi, hobuste nakkava aneemia ja hobuste Venezuela entsefalomüeliidi suhtes: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</p> <p>(5) Riigi või territooriumi tsooni kood ja sanitaarrühm, nagu need on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa vastavalt 2. ja 5. veerus.</p> <p>(6) Lubatud ainult siis, kui lähteriik on määratud sanitaarrühma G.</p> <p>(7) Kinnitused, mis käsitlevad täielikult ja eranditult mõnda muud sanitaarrühma kui see, millesse lähteriik, - territooriumi või selle tsoon on määratud, võib jätta välja tingimusel, et säilitatakse järgnevate kinnituste numeratsioon.</p> <p>(8) Euroopa Liidu hobuste Aafrika katku referentlabori kirjeldatud uuringud hobuste Aafrika katku suhtes: https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</p> <p>(9) Käesolevat punkti välja jättes arvatakse liidu loomatervishoiu eeskirjade kohaselt välja antud identifitseerimisdokumendis inimtoiduks tapmisele kuulumisest välja hobuslane, kes on ette nähtud vabasse ringlusse lubamiseks vastavalt Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruses (EL) nr 952/2013 (ELT L 269, 10.10.2013, lk 1) sätestatud tolliprotseduuridele.</p>		
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p>		<p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

Muu kui tapmiseks ettenähtud hobuslase saadetise liitu toomise eest vastutava ettevõtja deklaratsioon				
Looma identifitseerimine ⁽¹⁾				
Liik (teaduslik nimetus)	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Sugu
.....
Mina, allakirjutanud ettevõtja, eespool kirjeldatud hobuslase käitleja, kinnitan, et:				
– saadetises olev hobuslane				
⁽²⁾ kas	[on viibinud (märkida lähteriigi, -territooriumi või selle tsooni nimi) vähemalt 40 päeva jooksul enne lähetamiskuupäeva või sünnist saadik või alates Euroopa Liidust või Norrast toomisest;]			
⁽²⁾ või	[toodi (märkida lähteriigi, -territooriumi või selle tsooni nimi) nõutava vähemalt 40päevase seal viibimise ajavahemiku jooksul enne lähetamiskuupäeva:			
a)(märkida kuupäev) (märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi, kust hobune toodi lähteriiki, -territooriumile või tsooni)			
b)(märkida kuupäev) (märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi, kust hobune toodi lähteriiki, -territooriumile või selle tsooni)			
c)(märkida kuupäev) (märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi, kust hobune toodi lähteriiki, -territooriumile või tsooni)			
– ei ole 15 päeva jooksul enne lähetamiskuupäeva kokku puutunud hobuslastele nakkavaid nakkushaigusi põdevate loomadega;				
– asukohta ja ekspordieelse isolatsiooni tingimused, mida kohaldatakse lähteriigi või -territooriumi või selle tsooni suhtes kooskõlas kaasasoleva loomatervise sertifikaadi punktiga II.3, on täidetud;				
– transporti käsitlevad tingimused, mida kohaldatakse lähteriigi või lähteriigi territooriumi osa suhtes kooskõlas kaasasoleva veterinaarsertifikaadi punktiga II.5, on täidetud;				
– olen teadlik loomatervishoiu ja veterinaarsertifikaatide nõuetest hobuslaste liikumisel ühest ELi liikmesriigist teise, mis on sätestatud komisjoni delegeeritud määruses (EL) 2020/688;				
– saadetises olev hobuslane viiakse Euroopa Liidust välja (kuupäev) piiripunktist (märkida väljumiskoha piiripunkti nimi ja asukoht) või muudu kohaldatakse tema suhtes komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 kohaseid identifitseerimist ja registreerimist käsitlevaid eeskirju.				
Ettevõtja nimi ja aadress:				
Kuupäev:(pp.kk.aaaa)				
.....				
(Allkiri)				
⁽¹⁾ Identifitseerimissüsteem: Loom tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditest või alternatiivse identifitseerimismeetodiga kooskõlas kõnealuse määruse artikliga 62, tingimusel et see on kantud tema identifitseerimisdokumenti (loomapass). Märkida identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, põletusmärk, transponder) ja selle anatoomiline asukoht loomal. Kui loomaga on kaasas loomapass, tuleks märkida selle number ning selle kinnitanud pädeva asutuse nimi. Vanus: sünnikuupäev (pp.kk.aaaa). Sugu: (M = isasloom, F = emasloom, C = kastreeritud loom).				
⁽²⁾ Mittevajalik kustutada.				

13. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS JA DEKLARATSIOONI
NÄIDIS TAPMISEKS ETTENÄHTUD HOBUSLASTE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS
„EQUI-Y“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide
			I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD
			I.4 Pädev kohalik asutus	
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	
				ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetranspord ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt	
		I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide		
			Kood ISO riigikood	
I.18 Veotingimused				
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number		Plommi number		
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks			
			<input type="checkbox"/> Tapaloom	
I.21		I.22	<input type="checkbox"/> Siseturu jaoks	
		I.23		

I.24	I.25 Üldkogus			I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus						
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Tapamaja						

RIIK

EQUI-Y

Sissetoomine – tapmiseks ettenähtud hobuslased

	II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide
II osa. Sertifitseerimine	II. Loomade terviseohutuse kinnitus			
	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.			
	II.1	I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad hobuslased ⁽¹⁾ :		
	II.1.1	on ette nähtud tapmiseks inimtoiduks ja ei ole ette nähtud tapmiseks hobuslastele nakkava haiguse likvideerimise raames;		
	II.1.2	neil ei esinenud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/1882 loetellu kantud hobuslaste taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilise kontrolli ajal, mis tehti (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) ⁽²⁾ , s.o 48 tunni sees enne lahkumist		
	⁽³⁾ kas	[lähteriigi, territooriumi või selle tsooni registreeritud päritoluettevõttest;]		
	⁽³⁾ või	[ettevõttest, mille lähteriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud hobuslaste kogumiseks kooskõlas vähemalt sama rangete nõuetega, kui on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 5;]		
	II.1.3	vastavad käesoleva sertifikaadi punktides II.2–II.6 tõendatud nõuetele, sealhulgas juhul, kui saadetes on lähetatud kogumiseks heakskiidetud ettevõttest;		
	II.1.4	nendega on kaasas käesoleva sertifikaadi osaks olev kirjalik deklaratsioon, millele on alla kirjutanud loomasaadetise käitleja.		
	II.2	Kolmandat riiki, territooriumi või selle tsooni ning lähetavat ettevõtet käsitlev kinnitus		
	II.2.1	I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud (märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi) riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mille käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on kood: ⁽⁴⁾ ja mis on määratud sanitaarrühma ⁽⁴⁾ .		
	II.2.2	Lähteriigis või -territooriumil on kohustuslik järgmistest haigustest teatamine: hobuste Aafrika katk, hobuste Venezuela entsefalomüeliit, <i>Burkholderia mallei</i> nakkus (malleus), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), kargtaud (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), hobuste nakkav aneemia, marutaudi viiruse nakkus ja põrnatõbi.		
	II.2.3	I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, kus ei ole 24 kuu jooksul enne looma lähetamist esinenud kliinilisi, seroloogilisi (vaktsineerimata hobuslastel) ega epidemioloogilisi tõendeid hobuste Aafrika katku kohta ning kus ei ole 12 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva loomi hobuste Aafrika katku vastu korrapäraselt vaktsineeritud.		
II.2.4	I osas kirjeldatud hobuslased on pärit päritoluettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus			
⁽³⁾ kas	[36 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus).]			
⁽³⁾ või	[36 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud <i>Burkholderia mallei</i> nakkuse (malleus) seire- ja likvideerimisprogramm ⁽²⁾ ja			

RIIK

EQUI-Y

Sissetoomine – tapmiseks ettenähtud hobuslased

	II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide
	⁽³⁾ kas	[36 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus).]		
	⁽³⁾ või	[36 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva on päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus) ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud		
	⁽³⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti <i>Burkholderia mallei</i> (malleus) nakkuse suhtes komplemendi sidumise test seerumilahjendusel 1 : 5 ⁽⁵⁾ , mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist.]]		
	⁽³⁾ või	[vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud.]]		
II.2.5		I osas kirjeldatud hobuslased on pärit päritoluettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus		
	⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud surrat.]		
	⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud surra seire- ja likvideerimisprogramm ⁽²⁾ ja		
	⁽⁴⁾ kas	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud surrat.]		
	⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva on päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud surrat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud		
	⁽³⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) trüpanosomoosi suhtes või kaardipõhine aglutinatsiooniuring trüpanosomoosi ⁽⁵⁾ tuvastamiseks (CATT), mille tulemused seerumi lahjendusel 1 : 4 olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast viimase nakatunud looma eemaldamist ettevõttest.]]		
	⁽³⁾ või	[vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud või tapetud.]]		
II.2.6		I osas kirjeldatud hobuslased on pärit päritoluettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus		
	⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud kargtaudi.]		
	⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud kargtaudi seire- ja likvideerimisprogramm ⁽²⁾ ja		
	⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud kargtaudi.]		

RIIK

EQU-Y

Sissetoomine – tapmiseks ettenähtud hobuslased

	II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCI viide
	⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva on päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud kargtaudi ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud		
	⁽³⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele, välja arvatud kastreeritud isastele hobuslastele, tehti kargtaudi suhtes komplemendi sidumise test seerumilahjendusel 1 : 5 ⁽⁵⁾ , mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist või pärast kõigi nakatunud isaste hobuslaste kastreerimist.]]		
	⁽³⁾ või	[vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud.]]		
II.2.7		I osas kirjeldatud hobuslased on pärit päritoluettevõttest, kus		
	⁽³⁾ kas	[12 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat.]		
	⁽³⁾ või	[12 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva on esinenud hobuste nakkavat aneemiat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud		
	⁽³⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti hobuste nakkava aneemia suhtes immuundifusioonitest agargeelis (AGID või Cogginsi uuring) või ELISA ⁽⁵⁾ , mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt 90päevase vahega pärast ettevõtte puhastamist ja desinfitseerimist nakatunud loomade surmamise ja hävitamise või tapmise järel.]]		
	⁽³⁾ või	[vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud.]]		
II.2.8		I osas kirjeldatud hobuslased on pärit päritoluettevõttest, kus		
		II.2.8.1 30 päeva jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud marutaudi viiruse nakkust peetavatel maismaaloomadel;		
		II.2.8.2 15 päeva jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud põrnatõbe kabiloomadel.		
II.2.9		Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt saadetise eest vastutava ettevõtja kinnitusele ei ole I osas kirjeldatud hobuslased 30 päeva jooksul enne nende lähetamise kuupäeva kokku puutunud loetellu kantud liikidesse kuuluvate peetavate loomadega, kes ei vasta punktides II.2.3–II.2.8.1 osutatud tingimustele ega 15 päeva jooksul enne nende lähetamise kuupäeva sellistega, kes ei vasta punktis II.2.8.2 osutatud tingimustele.		

RIIK

EQUI-Y

Sissetoomine – tapmiseks ettenähtud hobuslased

	II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide
II.3	<i>Asukoha ja ekspordieelse isolatsiooni kinnitus</i>			
	II.3.1	I osas kirjeldatud hobuslased on viibinud lähteriigis, -territooriumil või selle tsoonis 90päevase ajavahemiku jooksul enne lähetamiskuupäeva.		
⁽³⁾ kas	[II.3.2	I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma A, B, C, D, või G, ning neid on 30päevase ajavahemiku jooksul enne päritoluettevõttest lähetamise kuupäeva hoitud ekspordieelses isolatsioonis.]		
⁽³⁾⁽⁶⁾ või	[II.3.2	I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma E, ning neid on 40päevase ajavahemiku jooksul enne päritoluettevõttest lähetamise kuupäeva hoitud		
	⁽³⁾ kas	[isolatsioonis päritoluettevõttes, mis on kaitsstud putuksiirutajate eest.]]		
	⁽³⁾ või	[päritoluettevõttes veterinaarjärelevalve all ning lähteriik, -territoorium või selle tsoon on tunnustatud Maailma Loomatervishoiu Organisatsiooni (OIE) poolt ametlikult hobuste Aafrika katkust vabaks.]]		
⁽³⁾ [II.3.3	Vahetult enne nende lähetamist lähteriigist, -territooriumilt või selle tsoonist on I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad hobuslasi hoitud punktis II.1.2 osutatud kogumiseks heakskiidetud ettevõttes kõige rohkem kuus päeva pärast nende lahkumist oma päritoluettevõttest. Heakskiidetud ettevõttes, mis vastab punktis II.2 osutatud nõuetele ettevõtete kohta, on loomi hoitud tingimustes, mis kaitsevad tõhusalt nende tervislikku seisundit, ning kus nad ei puutu kokku hobuslastega, kes ei vasta käesoleva sertifikaadi punktide II.2, II.3.1, II.3.2 ja II.4 nõuetele.]			
II.4	<i>Vaktsineerimise ja tervisekontrolli kinnitus</i>			
	II.4.1	I osas kirjeldatud hobuslasi ei ole lähteriigis, -territooriumil või selle tsoonis vaktsineeritud hobuste Aafrika katku vastu ning puudub teave eelneva vaktsineerimise kohta.		
	II.4.2	I osas kirjeldatud hobuslasi ei ole 60päevase ajavahemiku jooksul enne lähetamiskuupäeva vaktsineeritud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi vastu ning nad on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus 24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti.		
⁽³⁾ kas	[II.4.3	I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud Islandilt, mis on tunnustatud ametlikult vabaks hobuste nakkavast aneemiast, ja kus nad viibisid pidevalt alates sünnist ega puutunud kokku hobuslastega, kes on Islandile toodud muudest riikidest.]		
⁽³⁾ või	[II.4.3	I osas kirjeldatud hobuslastele tehti hobuste nakkava aneemia ⁽⁵⁾ suhtes agargeeli immuundifusioonitest või ELISA, mille tulemus oli kõigil juhtudel negatiivne ja mis tehti vereproovist, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]		

RIIK

EQUI-Y

Sissetoomine – tapmiseks ettenähtud hobuslased

	II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide
(³)[II.4.4	I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma B, D või E või riigist või territooriumilt, kus on 36 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus) ning on tehtud <i>Burkholderia mallei</i> (malleus) nakkuse ⁽⁵⁾ suhtes komplemendi sidumise test, mille tulemus seerumilahjendusel 1 : 5 oli kõigil juhtudel negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]			
(³)[II.4.5	I osas kirjeldatud hobuslased on kastreerimata isasloomad või emasloomad, üle 270 päeva vanad ning lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma B, D või E, või riigist, milles on 24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva teadaolevalt esinenud kargtaudi ning neile on tehtud kargtaudi ⁽⁵⁾ suhtes komplemendi sidumise test, mille tulemus seerumilahjendusel 1 : 5 oli kõigil juhtudel negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]			
(³)[II.4.6	I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma E, või Brasiiliast, Boliiviast, Uruguayst või riigist või territooriumilt, kus on 24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva teatud sarrast ning on tehtud kaardipõhine aglutinatsiooniuring trüpanosomoosi ⁽⁵⁾ tuvastamiseks, mille tulemus seerumilahjendusel 1 : 4 oli kõigil juhtudel negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]			
(³)[II.4.7	I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma E, ja			
(³)kas	[neile on tehtud hobuste Aafrika katku ⁽⁷⁾ suhtes kaudne ELISA või blokeeriv ELISA, millelt saadi kõigil juhtudel negatiivsed tulemused ning mis tehti sama labori poolt samal päeval ja need tehti vereproovidega, mis võeti kahel korral 21–30päevase vahega (märkida kuupäev) ja (märkida kuupäev) ning millest teine võeti 10päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]			
(³)või	[neile on tehtud hobuste Aafrika katku ⁽⁷⁾ suhtes kaudne ELISA või blokeeriv ELISA, millelt saadi negatiivsed tulemused ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 21 päeva sees enne lähetamiskuupäeva, ning lähteriik või - territoorium on OIE poolt tunnustatud ametlikult hobuste Aafrika katkust vabaks.]]			
II.5	<i>Transporditingimuste kinnitus</i>			
II.5.1	On võetud meetmeid käesoleva loomasaadetise vedamiseks otse liitu, ilma et pärast sertifitseerimist oleks loomi väljaspool Euroopa Liitu täiendavalt kogutud ja ilma et nad oleksid kokku puutunud teiste hobuslastega, kes ei vasta vähemalt samadele tervisenõuetele, mida on kirjeldatud käesolevas loomatervise sertifikaadis.			

RIIK

EQUI-Y

Sissetoomine – tapmiseks ettenähtud hobuslased

	II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide
II.5.2	On võetud ja kontrollitud meetmeid, et sertifitseerimisest kuni Euroopa Liitu lähetamiseni kestval ajavahemikul hoida ära igasugune kokkupuude teiste hobuslastega, kes ei vasta vähemalt samadele tervishoiu nõuetele, mida on kirjeldatud käesolevas loomatervise sertifikaadis.			
II.5.3	Veokid või konteinerid, kuhu loomad laaditakse, on enne pealeladimist puhastatud ja desinfitseeritud lähteriigis või -territooriumil ametlikult tunnustatud desinfektsioonivahendiga ning nende ehitus on selline, et väljaheidet, uriini, allapanu ega sööt ei pääse veo ajal sõidukist välja.			
II.6	Inimeste terviseohutuse kinnitus			
	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud hobuslased vastavad järgmistele nõuetele:			
II.6.1	neile ei ole lähteriigis või territooriumil manustatud:			
	– stilbeene ega türeostaatilisi aineid;			
	– östrogeenseid, androgeenseid ega gestageenseid aineid ega beetaagoniste muul eesmärgil kui ravi- või zootehnilistel eesmärkidel (nagu on määratletud nõukogu direktiivis 96/22/EÜ);			
II.6.2	nende puhul on täidetud elusaid hobuslasi hõlmavad tagatised, mis on ette nähtud nõukogu direktiivi 96/23/EÜ artikli 29 kohaselt esitatud ja heaks kiidetud jääkainete kavades, ning nad on lähetatud komisjoni otsuse 2011/163/EL lisas hobuslaste puhul loetellu kantud riigist või territooriumilt.			
Märkused				
Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostöös sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaga.				
Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.				
I osa				
Lahter I.8:	märkida lähteriigi, -territooriumi või selle tsooni kood, nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 2. veerus.			
Lahter I.27:	„Identifitseerimissüsteem“: loomad tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditest, mis võimaldab seostada loomi loomatervise/ametliku sertifikaadiga. Märkida identifitseerimissüsteem ja selle anatoomiline asukoht loomadel.			

RIIK

EQUI-Y

Sissetoomine – tapmiseks ettenähtud hobuslased

	II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide
II osa				
(1)	Saadetises võib olla üks või mitu hobuslast.			
(2)	Sertifikaat tuleb välja anda 48 tunni sees enne loomade pealelaadimist nende lähetamiseks liidu sihtliikmesriiki. Liitu toomine ei ole lubatud, kui loomad on peale laaditud kas enne seda kuupäeva, kui anti luba liitu toomiseks punktis II.1.1 nimetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, või ajavahemikul, mil liit on võtnud piiravaid meetmeid hobuslaste liitu toomise suhtes kõnealusest riigist, territooriumilt või selle osast. Kontrollida rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa 8. ja 9. veeru alusel.			
(3)	Mittevajalik maha tõmmata.			
(4)	Riigi, territooriumi või selle tsooni kood ja sanitaarrühm, nagu need on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa vastavalt 2. ja 3. veerus.			
(5)	Muude hobuslaste haiguste kui hobuste Aafrika katku jaoks määratud Euroopa Liidu referentlabori poolt kirjeldatud testid malleuse, surra, kargtaudi, hobuste nakkava aneemia ja hobuste Venezuela entsefalomüeliidi suhtes: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop			
(6)	Kinnitused, mis käsitlevad täielikult ja eranditult mõnda muud sanitaarrühma kui see, millesse lähteriik, -territooriumi või selle tsoon on määratud, võib jätta välja tingimusel, et säilitatakse järgnevate kinnituste numeratsioon.			
(7)	Euroopa Liidu hobuste Aafrika katku referentlabori kirjeldatud testid hobuste Aafrika katku suhtes: https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx			
Veterinaarjärelevalve ametnik				
	Nimi (trükitähtedega)		Kvalifikatsioon ja ametinimetus:	
	Kuupäev		Allkiri	
	Tempel			

Tapmiseks ettenähtud hobuslaste saadetise liitu toomise eest vastutava ettevõtja deklaratsioonLoomade identifitseerimine⁽¹⁾

Kogus	Liik (teaduslik nimetus)	Identifitseerimissüsteem	Tunnusnumber (tunnusnumbrid)	Kogus
.....

Mina, allkirjutanud ettevõtja, eespool kirjeldatud tapmiseks ettenähtud hobuslaste saadetise käitleja, kinnitan, et:

- loomad on viibinud lähteriigis, -territooriumil või selle tsoonis vähemalt 90 päeva enne lähetamiskuupäeva;
- loomad ei ole 15 päeva jooksul enne lähetamiskuupäeva kokku puutunud hobuslastele nakkavaid nakkushaigusi põdevate loomadega;
- asukohta ja ekspordieelse isolatsiooni tingimused, mida kohaldatakse lähteriigi või -territooriumi või selle tsooni suhtes kooskõlas kaasasoleva loomatervise sertifikaadi punktiga II.3, on täidetud;
- veotingimused, mida kohaldatakse lähteriigi või -territooriumi või selle tsooni suhtes kooskõlas kaasasoleva loomatervise sertifikaadi punktiga II.5, on täidetud;
- vedu korraldatakse viisil, mis võimaldab loomade tervise ja heaolu tõhusat kaitset teekonna kõigil etappidel;
- loomad saadetakse:
 - ⁽²⁾*kas* [otse päritoluettevõttest sihttapamajja ilma kokku puutumata teiste hobuslastega, kes ei ole samasuguse tervisliku seisundiga.]
 - ⁽²⁾*või* [hobuslaste kogumiseks heakskiidetud ettevõttest sihttapamajja ilma kokku puutumata teiste hobuslastega, kes ei ole samasuguse tervisliku seisundiga.]

Ettevõtja nimi ja aadress:

Kuupäev:(pp.kk.aaaa)

.....
(Allkiri)

(1) *Identifitseerimissüsteem*: loomad tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditega, mis võimaldab seostada loomi loomatervise/ametliku sertifikaadiga. Märkida identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, põletusmärk, transponder) ja selle anatoomiline asukoht loomadel.

(2) Mittevajalik kustutada.

14. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS JA DEKLARATSIOONI
NÄIDIS TAPMISEKS MITTE ETTENÄHTUD HOBUSLASTE LÄBI LIIDU
VEDAMISEKS (NÄIDIS „EQU-TRANSIT-X“)**

RIIK		Loomaterwise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD	
		I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt	
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused			
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number		Plommi number		
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
		<input type="checkbox"/> Registreeritud hobune		
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22		
		I.23		

I.24		I.25 Üldkogus				I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-X

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud hobuslased:</p> <p>II.1.1 ei ole ette nähtud inimtoiduks tapmiseks ja ei ole ette nähtud tapmiseks hobuslastele nakkava haiguse likvideerimise raames ning</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [on registreeritud hobuslane, nagu on määratletud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 2 punktis 30.]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [on registreeritud hobune, nagu on määratletud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 2 punktis 30.]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [on muu hobuslane kui registreeritud hobuslane või registreeritud hobune.]</p> <p>II.1.2 tal ei esinenud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/1882 loetellu kantud hobuslaste taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilise kontrolli ajal, mis tehti (<i>märkida kuupäev pp.kk.aaaa</i>)⁽²⁾, s.o 48 tunni sees enne registreeritud ettevõttest lahkumist või registreeritud hobuse puhul 48 tunni sees või viimasel tööpäeval enne registreeritud ettevõttest lahkumist.</p> <p>II.1.3 vastab käesoleva sertifikaadi punktides II.2 kuni II.5 kinnitatud nõuetele;</p> <p>II.1.4 temaga on kaasas käesoleva sertifikaadi osaks olev kirjalik deklaratsioon, millele on alla kirjutanud loomasaadetise käitaja.</p> <p>II.2 <i>Kolmandat riiki, territooriumi või selle tsooni ning lähetavat ettevõtet käsitlev kinnitus</i></p> <p>II.2.1 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud (<i>märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi</i>) riigist, territooriumilt või selle tsoonist, millel käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on kood:⁽³⁾ ja mis on määratud sanitaarrühma⁽³⁾.</p> <p>II.2.2 Lähteriigis või -territooriumil on kohustuslik järgmistest haigustest teatamine: hobuste Aafrika katk, hobuste Venezuela entsefalomüeliit, <i>Burkholderia mallei</i> nakkus (malleus), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), kargtaud (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), hobuste nakkav aneemia, marutaudi viiruse nakkus ja põrnatõbi.</p> <p>II.2.3 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit riigist, territooriumilt või selle tsoonist, kus ei ole 24 kuu jooksul enne looma lähetamist esinenud kliinilisi, seroloogilisi (vaktsineerimata hobuslastel) ega epidemioloogilisi tõendeid hobuste Aafrika katku kohta ning kus ei ole 12 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva loomi hobuste Aafrika katku vastu korrapäraselt vaktsineeritud.</p> <p>II.2.4 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkust (malleus).]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-X

	<p>⁽¹⁾või [36 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkuse (malleus) seire- ja likvideerimisprogramm⁽²⁾ ja</p> <p>⁽¹⁾kas [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole lähetavas ettevõttes teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus).]</p> <p>⁽¹⁾või [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkust (malleus) ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumispäängud</p> <p>⁽¹⁾kas [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkuse (malleus)⁽⁴⁾ suhtes komplemendi sidumise test, mille tulemused seerumilahjendusel 1 : 5 olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist.]]</p> <p>⁽¹⁾või [vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud.]]</p>
II.2.5	<p>I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõtetest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus</p> <p>⁽¹⁾kas [24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud surrat.]</p> <p>⁽¹⁾või [24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud surra seire- ja likvideerimisprogramm⁽²⁾ ja</p> <p>⁽¹⁾kas [ettevõttes ei ole 24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud surrat.]</p> <p>⁽¹⁾või [24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud surrat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumispäängud</p> <p>⁽¹⁾kas [kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) trüpanosomoosi suhtes või kaardipõhine aglutinatsiooniuring trüpanosomoosi⁽⁴⁾ tuvastamiseks (CATT), mille tulemused seerumi lahjendusel 1 : 4 olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast viimase nakatunud looma eemaldamist ettevõtetest.]]</p> <p>⁽¹⁾või [vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud või tapetud.]]</p>
II.2.6	<p>I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõtetest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus</p> <p>⁽¹⁾kas [24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud kargtaudi.]</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-X

	<p>⁽¹⁾või [24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud kargtaudi seire- ja likvideerimisprogramm⁽²⁾ ja</p> <p>⁽¹⁾kas [ettevõttes ei ole 24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva teadaolevalt esinenud kargtaudi.]</p> <p>⁽¹⁾või [24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud kargtaudi ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud</p> <p>⁽¹⁾kas [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele, välja arvatud kastreeritud isastele hobuslastele, tehti kargtaudi⁽⁴⁾ suhtes komplemendi sidumise test, mille tulemused seerumilahjendusel 1 : 5 olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist või pärast kõigi nakatunud isaste hobuslaste kastreerimist.]]</p> <p>⁽¹⁾või [vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud.]]</p>
II.2.7	I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, kus
	<p>⁽¹⁾kas [12 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole esinenud hobuste nakkavat aneemiat.]</p> <p>⁽¹⁾või [12 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on esinenud hobuste nakkavat aneemiat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud</p> <p>⁽¹⁾kas [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti hobuste nakkava aneemia suhtes immuundifusioonitest agargeelis (AGID või Cogginsi uuring) või ELISA⁽⁴⁾, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt 90päevase vahega pärast ettevõtte puhastamist ja desinfitseerimist nakatunud loomade surmamise ja hävitamise või tapmise järel.]]</p> <p>⁽¹⁾või [vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud;]]</p>
II.2.8	I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, kus
	<p>II.2.8.1 30 päeva jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud marutaudi viiruse nakkust peetavatel maismaaloomadel;</p> <p>II.2.8.2 [15 päeva jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud põrnatõbe kabjalistel;</p>
II.2.9	Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele ei ole I osas kirjeldatud hobuslane 30 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva kokku puutunud loetellu kantud liikidesse kuuluvate selliste peetavate loomadega, kes ei vasta punktides II.2.3–II.2.8.1 osutatud tingimustele ega 15 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva sellistega, kes ei vasta punktis II.2.8.2 osutatud tingimustele.

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-X

	<p>II.3 <i>Asukoha ja ekspordieelse isolatsiooni kinnitus</i></p> <p>II.3.1 I osas kirjeldatud hobuslane on 40 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva või alates sünnist, kui ta on alla 40päeva vanune,</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [viibinud pidevalt lähteriigis, -territooriumil või selle tsoonis;]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [toodud ühel või mitmel korral lähteriiki, -territooriumile või selle tsooni</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [Euroopa Liidu liikmesriigist või Norrast;]]</p> <p>⁽¹⁾<i>ja/või</i> [riigist või territooriumilt või selle tsoonist, kust on lubatud liitu tuua registreeritud hobuseid ja kust loom toodi lähteriiki või -territooriumile või selle tsooni vähemalt sama rangetel tingimustel, kui on nõutud liidu õigusaktides kõnealusest riigist, territooriumilt või selle tsoonist registreeritud hobuste otse liitu toomisel, ning mis on:</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [määratud samasse sanitaarrühma ⁽³⁾ kui lähteriik, -territoorium või tsoon;]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>ja/või</i> [määratud sanitaarrühma A, B või C;]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>ja/või</i> [Hiinast⁽⁵⁾⁽⁶⁾, Hongkongist, Jaapanist, Lõuna-Koreast, Macaust, Singapurist või Araabia Ühendemiraatidest.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [II.3.2 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma A, B, C, D või G ning</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [30 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva või alates sünnist, kui ta on alla 30päeva vanune, või alates tema toomisest Euroopa Liidu liikmesriigist või Norrast</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [on teda hoitud eraldi teistest hobuslastest, välja arvatud ema juures oleva varsa puhul, ettevõttes, mis asub sanitaarrühma A määratud riigis, territooriumil või selle tsoonis.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [on teda hoitud ekspordieelses isolatsioonis eraldi teistest hobuslastest, välja arvatud ema juures oleva varsa puhul, ettevõttes, mis asub sanitaarrühma B, C, D või G määratud riigis, territooriumil või selle tsoonis.]]]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [ta on registreeritud hobune, keda on hoitud ettevõtetes veterinaarjärelevalve all 30 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva või alates tema toomisest kooskõlas punktiga II.3.1 Euroopa Liidu liikmesriigist või Norrast või riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma A, B, C, D, E või G.]]]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾<i>või</i> [II.3.2 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma E, ja</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [40 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva või alates sünnist, kui ta on alla 40päeva vanune, või alates tema toomisest Euroopa Liidu liikmesriigist või Norrast või alates tema toomisest kooskõlas punktiga II.3.1 Euroopa Liidu liikmesriigist või Norrast või riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma A, B, C, D, E või G, on teda peetud</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [isolatsioonis ettevõttes, mis on kaitstud putuksiirutajate eest.]]]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-X

	⁽¹⁾ või	[ettevõttes veterinaarjärelevalve all ning lähteriik, -territoorium või selle tsoon on tunnustatud Maailma Loomatervishoiu Organisatsiooni (OIE) poolt ametlikult hobuste Aafrika katkust vabaks.]]
	⁽¹⁾ või	[ta on registreeritud hobune, keda on hoitud ettevõtetes veterinaarjärelevalve all 30 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva või alates tema toomisest kooskõlas punktiga II.3.1 Euroopa Liidu liikmesriigist või Norrast või riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma A, B, C, D, E või G, ning lähteriik, -territoorium või selle tsoon on tunnustatud OIE poolt ametlikult hobuste Aafrika katkust vabaks.]]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ või	[II.3.2 I osas kirjeldatud registreeritud hobune on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma F, ning:
	⁽¹⁾ kas	[40 päeva jooksul enne lähetamiskuupäeva on teda hoitud heakskiidetud karantiinirajatises (märkida karantiinirajatise nimi) siirutajate eest kaitstud ruumides vähemalt ajavahemikul, mis algab kaks tundi enne päikeseloojangut ja lõpeb kaks tundi pärast järgmise päeva päikesetõusu, ja ta on saanud vabalt liikuda ametliku veterinaarjärelevalve all pärast seda, kui talle on enne karantiinitallist väljaviimist peale kantud putukatõrjevahendeid koos <i>Culicoides</i> 'e vastase insektiitsiidiga, ning teda on peetud rangelt eraldatuna hobuslastest, kes ei ole ette valmistatud ekspordiks vähemalt sama rangetel tingimustel, mis on nõutud liitu toomiseks.]]
	⁽¹⁾ või	[14 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva on teda pidevalt hoitud heakskiidetud siirutajakindlas karantiinirajatises (märkida karantiinirajatise nimi) ning pideva siirutajate seire abil on tõendatud siirutajate puudumine karantiinirajatise siirutajakindlas osas.]]
II.4		<i>Vaktsineerimise ja tervisekontrolli kinnitus</i>
	⁽¹⁾ kas	[II.4.1 I osas kirjeldatud hobuslast ei ole lähteriigis, -territooriumil või selle tsoonis vaktsineeritud hobuste Aafrika katku vastu ning puudub teave eelneva vaktsineerimise kohta.]
	⁽¹⁾ või	[II.4.1 I osas kirjeldatud hobuslane on vaktsineeritud hobuste Aafrika katku vastu rohkem kui 12 kuud enne tema lähetamise kuupäeva.]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ või	[II.4.1 I osas kirjeldatud registreeritud hobune on vaktsineeritud hobuste Aafrika katku vastu kuni 24 kuud ja vähemalt 40 päeva enne viimist siirutajate eest kaitstud või siirutajakindlasse karantiinirajatisse, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on määratud sanitaarrühma F, ning see vaktsineerimine oli kas täielik esmane vaktsineerimine hobuste Aafrika katku vastu või korduvvaktsineerimine eelmise vaktsineerimise kehtivusaajal ning seda manustati vastavalt tootja juhendile registreeritud vaktsiini kohta, mis kaitseb hobuste Aafrika katku viiruse levinud serotüüpide eest, ning viimane vaktsineerimine tehti (märkida kuupäev).]
		[II.4.2 I osas kirjeldatud hobuslast ei ole vaktsineeritud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi vastu 60 päeva sees enne tema lähetamise kuupäeva ning
	⁽¹⁾ kas	[ta on pärit ettevõtetest, mis asub riigis või territooriumil, kus ei ole teatatud hobuste Venezuela entsefalomüeliidist 24 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva.]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-X

	⁽¹⁾ või	[ta on pärit ettevõttest, kus ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti viimase 6 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva ning mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus on 24 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi seire- ja likvideerimisprogramm, ⁽²⁾ ning 21 päeva jooksul enne I osas kirjeldatud looma lähetamise kuupäeva on kõik hobuslased kõnealuses ettevõttes olnud kliiniliselt terved, ning
	⁽¹⁾ kas	[I osas kirjeldatud hobuslast on hoitud putuksiirutajate rünnakute eest kaitstult karantiinirajatises, kus igale hobuslasele, kellel on igapäevase kehatemperatuuri mõõtmise käigus täheldatud temperatuuri tõusu, on tehtud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi ⁽⁴⁾ suhtes viirusisolatsiooni test, ja saadud negatiivne tulemus; ning I osas kirjeldatud hobuslane:
	⁽¹⁾ kas	[talle on tehtud täielik esmane vaktsineerimine hobuste Venezuela entsefalomüeliidi vastu ja teda on vastavalt vaktsiinitootja juhistele uuesti vaktsineeritud vähemalt 60 päeva, kuid mitte rohkem kui 12 kuud enne tema lähetamise kuupäeva;]]
	⁽¹⁾ või	[talle on hobuste Venezuela entsefalomüeliidi ⁽⁴⁾ suhtes tehtud negatiivse tulemusega hemaglutinatsiooni inhibitsiooni test proovist, mis võeti mitte hiljem kui 14 päeva pärast tema toomist karantiinirajatisse.]]
	⁽¹⁾ või	[I osas kirjeldatud hobuslase kehatemperatuuri on mõõdetud iga päev ning temperatuur kas ei ole tõusnud või on loomale tehtud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi suhtes viirusisolatsiooni test, ja on saadud negatiivne tulemus, ning I osas kirjeldatud hobuslasele on tehtud
		<ul style="list-style-type: none"> – hobuste Venezuela entsefalomüeliidi⁽⁴⁾ suhtes negatiivse tulemusega hemaglutinatsiooni inhibitsiooni test, milles ei sedastatud antikehade tiitri suurenemist ja mis tehti paarisproovidega, mis võeti kahel korral 21päevase vahega, kusjuures teine proov võeti 10 päeva sees enne tema lähetamise kuupäeva, ning – pöördtranskriptaasi polümeraasi ahelreaktsioon (RT-PCR) hobuste Venezuela entsefalomüeliidi⁽⁴⁾ viiruse genoomi määramiseks, mille tulemus oli negatiivne ja mis tehti prooviga, mis võeti 48 tunni sees enne tema lähetamist, ning – teda on kaitstud putuksiirutajate rünnaku eest alates proovi võtmisest kuni lähetamise eesmärgil laadimiseni, kasutades kombineeritud heakskiidetud putukatõrjevahendeid ja insektitsiide looma puhul ning desinseksiooni talli ja transpordivahendi puhul.]]
⁽¹⁾⁽⁷⁾ kas	[II.4.3	I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud Islandilt, mis on tunnustatud ametlikult vabaks hobuste nakkavast aneemiast, ja kus ta viibis pidevalt alates sünnist ega puutunud kokku hobuslastega, kes on Islandile toodud muudest riikidest.]
⁽¹⁾ või	[II.4.3	I osas kirjeldatud hobuslasele on tehtud hobuste nakkava aneemia ⁽⁴⁾ suhtes agargeeli immuundifusioonitest (AGID või Cogginsi uuring) või ELISA, millelt saadi negatiivne tulemus ja mis tehti vereproovist, mis võeti (märkida kuupäev), mis on
⁽¹⁾ kas	[30 päeva sees enne tema lähetamise kuupäeva.]	

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-X

	<p>⁽¹⁾⁽⁷⁾või [90 päeva sees enne tema lähetamist riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma A.]]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.4 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma B, D või E, või Hiinast või riigist või territooriumilt, kus 36 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva on teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus) ning on tehtud <i>Burkholderia mallei</i> (malleus) nakkuse⁽⁴⁾ suhtes komplemendi sidumise test, mille tulemus seerumilahjendusel 1 : 5 oli negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.5 I osas kirjeldatud hobuslane on kastreeritud isasloom või emane hobuslane, kes on vanem kui 270 päeva ja on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma B, D, E või F, või Hiinast või riigist või territooriumilt, kus 24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva on teadaolevalt esinenud kargtaudi ning talle on tehtud kargtaudi⁽⁴⁾ suhtes komplemendi sidumise test, mille tulemus seerumilahjendusel 1 : 5 oli negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30 päeva sees enne lähetamiskuupäeva ning I osas kirjeldatud hobuslast ei ole kasutatud tõuaretuseks 30 päeva jooksul ei enne ega pärast proovi võtmise kuupäeva.]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.6 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma E või Brasiiliast, Boliiviast, Uruguayst või riigist või territooriumilt, kus on 24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva teatatud sarrast ning talle on tehtud kaardipõhine aglutinatsiooniuuring trüpanosoomoosi tuvastamiseks (CATT),⁽⁴⁾ mille tulemus seerumi lahjendusel 1 : 4 oli negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.7 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma E, ja</p> <p>⁽³⁾kas [talle on tehtud hobuste Aafrika katku⁽⁸⁾ suhtes kaudne ELISA või blokeeriv ELISA, mis tehti sama labori poolt samal päeval vereproovidega, mis võeti kahel korral 21–30päevase vahega (märkida kuupäev) ja (märkida kuupäev) ning millest teine võeti 10päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva, ning</p> <p>⁽³⁾kas [tulemused olid negatiivsed kõigil juhtudel.]]]</p> <p>⁽³⁾või [esimese proovi tulemus oli positiivne ja</p> <p>⁽³⁾kas [teist proovi kontrolliti seejärel reaajas jälgitava RT-PCRga⁽⁸⁾ ja saadi negatiivne tulemus.]]]</p> <p>⁽³⁾või [kaht proovi testiti, sedastamata OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu peatüki 2.5.1 punktis 2.4 kirjeldatud viiruse neutralisatsiooni testi tulemustes antikehade tiitri üle kahekordset suurenemist.]]]</p> <p>⁽¹⁾või [talle on tehtud hobuste Aafrika katku⁽⁸⁾ suhtes kaudne ELISA või blokeeriv ELISA, mille tulemus oli negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 21 päeva sees enne lähetamiskuupäeva, ning lähteriik või -territoorium on OIE poolt tunnustatud ametlikult hobuste Aafrika katkust vabaks.]]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-X

	⁽¹⁾ või	[ta on registreeritud hobune, keda ei ole vaksineeritud hobuste Aafrika katku vastu ja kes on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on tunnistatud Maailma Loomatervishoiu Organisatsiooni (OIE) poolt ametlikult hobuste Aafrika katkust vabaks.]]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ [II.4.8	I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma F, ja
	⁽¹⁾ kas	[talle on tehtud hobuste Aafrika katku ⁽⁸⁾ suhtes kaudne ELISA või blokeeriv ELISA, mis tehti sama labori poolt samal päeval ja need tehti vereproovidega, mis võeti kahel korral 21–30päevase vahega (märkida kuupäev) ja (märkida kuupäev) ning millest esimene võeti vähemalt seitsme päeva möödudes pärast siirutajate eest kaitstud karantiinirajatisse toomist ning teine võeti 10päevase ajavahemiku jooksul enne lähetamiskuupäeva, ning
	⁽¹⁾ kas	[tulemused olid negatiivsed kõigil juhtudel.]]]
	⁽¹⁾ või	[esimese proovi tulemus oli positiivne ja
	⁽¹⁾ kas	[teist proovi kontrolliti seejärel reaajas jälgitava RT-PCRga ⁽⁸⁾ ja saadi negatiivne tulemus.]]]
	⁽¹⁾ või	[kaht proovi testiti, sedastamata OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu peatüki 2.5.1 punktis 2.4 kirjeldatud viiruse neutralisatsiooni testi tulemustes antikehade tiitri üle kahekordset suurenemist.]]]
	⁽¹⁾ või	[talle on tehtud hobuste Aafrika katku ⁽⁸⁾ suhtes kaudne ELISA või blokeeriv ELISA ja reaajas jälgitav RT-PCR, millelt saadi kõigil juhtudel negatiivne tulemus ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev) vähemalt 28 päeva pärast siirutajate eest kaitstud karantiinirajatisse toomist ja 10päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]]
	⁽¹⁾ või	[talle on tehtud hobuste Aafrika katku ⁽⁸⁾ suhtes reaajas jälgitav RT-PCR, millelt saadi negatiivne tulemus ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev) vähemalt 14 päeva pärast siirutajakindlasse karantiinirajatisse toomist ja mitte varem kui 72 tundi enne lähetamist.]]
II.5		<i>Transporditingimuste kinnitus</i>
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ kas	[II.5.1 I osas kirjeldatud hobuslane on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma A, B, C, D, E või G, ning on võetud meetmed tema transpordiks liitu ilma teda kogumiskeskusesse viimata ja nii, et ta ei puutu kokku teiste hobuslastega, kes ei vasta vähemalt samadele tervishoiu nõuetele, mida on kirjeldatud käesolevas loomatervise sertifikaadis.]
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ või	[II.5.1 Loom on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma F, ning on võetud meetmeid tema transportimiseks siirutajate eest kaitstud või siirutajakindlast karantiinirajatisest ilma kokku puutumata muude hobuslastega, kes ei vasta vähemalt samadele tervishoiu nõuetele, mida on kirjeldatud käesolevas loomatervise sertifikaadis, otse
	⁽¹⁾ kas	[lennujaama siirutajate eest kaitstud tingimustes ning on võetud meetmeid õhusõiduki eelnevaks puhastamiseks ja desinfitseerimiseks lähteriigiks olevas kolmandas riigis ametlikult tunnustatud desinfektsioonivahendiga ning vahetult enne õhkutõusmist on õhusõidukit töödeldud siirutajatevastase pihustusainega.]]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-X

	<p>⁽¹⁾või [kõnealuses riigis, territooriumil või selle tsoonis asuvasse sadamasse siirutajate eest kaitstud tingimustes ning on võetud meetmeid tema vedamiseks laevaga, mis sõidab kavakohaselt otse liidu sadamasse ilma vahepeatumisteta sellise riigi, territooriumi või selle tsooni sadamas, mis ei ole heaks kiidetud hobuslaste sissetoomiseks liitu, ning teda on hoitud latris, mis on eelnevalt puhastatud ja desinfitseeritud lähteriigiks olevas kolmandas riigis ametlikult tunnustatud desinfektsioonivahendiga ja mida on vahetult enne sadamast lahkumist töödeldud siirutajatevastase pihustusainega.]]</p> <p>II.5.2 On võetud ja kontrollitud meetmeid, et sertifitseerimisest kuni liitu lähetamiseni kestval ajavahemikul hoida ära igasugune kokkupuude teiste hobuslastega, kes ei vasta vähemalt samadele tervisenõuetele, mida on kirjeldatud käesolevas loomatervise sertifikaadis.</p> <p>II.5.3 Veokid või konteinerid, kuhu loom laaditakse, on enne pealeladimist puhastatud ja desinfitseeritud lähteriigiks olevas kolmandas riigis ametlikult tunnustatud desinfektsioonivahendiga ning nende ehitus on selline, et väljaheited, allapanu ega sööt ei satu veo ajal sõidukist välja.</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaa.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.8: märkida lähteriigi, -territooriumi või selle tsooni kood, nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 2. veerus.</p> <p>Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem“: loom tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditest või alternatiivse identifitseerimismeetodiga kooskõlas kõnealuse määruse artikliga 62 (nt põletusmärk), tingimusel et see on kantud tema identifitseerimisdokumendi (loomapass). Märkida identifitseerimissüsteem ja selle anatoomiline asukoht loomal. Kui loomal on kaasas pass, tuleks märkida selle number ning selle kinnitanud päeva asutuse nimi.</p> <p>„Vanus“: sünnikuupäev (pp.kk.aaaa).</p> <p>„Sugu“: M = isasloom, F = emasloom, C = kastreeritud loom.</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-X

	<p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(2) Sertifikaat tuleb välja anda 48 tunni sees või viimasel tööpäeval enne looma pealelaadimist lähetamiseks liidu sihtliikmesriiki.</p> <p>Liitu toomine ei ole lubatud, kui loom on peale laaditud kas enne seda kuupäeva, kui anti luba liitu toomiseks punktis II.1.1 nimetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, või ajavahemikul, mil liit on võtnud piiravaid meetmeid hobuslaste liitu toomise suhtes kõnealusest riigist, territooriumilt või selle osast. Kontrollida rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa 8. ja 9. veeru alusel.</p> <p>(3) Riigi, territooriumi või selle tsooni kood ja sanitaarrühm, nagu need on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa vastavalt 2. ja 3. veerus.</p> <p>(4) Muude hobuslaste haiguste kui hobuste Aafrika katku jaoks määratud Euroopa Liidu referentlabori poolt kirjeldatud uuringud malleuse, surra, kargtaudi, hobuste nakkava aneemia ja hobuste Venezuela entsefalomüeliidi suhtes: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</p> <p>(5) Riigi või territooriumi tsooni kood ja sanitaarrühm, nagu need on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa vastavalt 2. ja 5. veerus.</p> <p>(6) Lubatud ainult siis, kui lähteriik on määratud sanitaarrühma G.</p> <p>(7) Kinnitused, mis käsitlevad täielikult ja eranditult mõnda muud sanitaarrühma kui see, millesse lähteriik, - territooriumi või selle tsoon on määratud, võib jätta välja tingimusel, et säilitatakse järgnevate kinnituste numeratsioon.</p> <p>(8) Euroopa Liidu hobuste Aafrika katku referentlabori kirjeldatud uuringud hobuste Aafrika katku suhtes: https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

Tapmiseks mitte ettenähtud hobuslaste saadetise läbi liidu vedamise eest vastutava ettevõtja deklaratsioon				
Looma identifitseerimine ⁽¹⁾				
Liik (teaduslik nimetus)	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Sugu
.....
Mina, allakirjutanud ettevõtja, eespool kirjeldatud hobuslase käitleja, kinnitan, et:				
– saadetises olev hobuslane				
⁽²⁾ kas	[on viibinud (märkida lähteriigi, -territooriumi või selle tsooni nimi) vähemalt 40 päeva enne lähetamiskuupäeva;]			
⁽²⁾ või	[toodi (märkida lähteriigi, -territooriumi või selle tsooni nimi) nõutava vähemalt 40päevase seal viibimise ajavahemiku jooksul enne lähetamiskuupäeva:			
a)(märkida kuupäev) (märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi, kust hobune toodi lähteriiki, -territooriumile või tsooni)			
b)(märkida kuupäev) (märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi, kust hobune toodi lähteriiki, -territooriumile või selle tsooni)			
c)(märkida kuupäev) (märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi, kust hobune toodi lähteriiki, -territooriumile või tsooni)			
– ei ole 15 päeva jooksul enne lähetamiskuupäeva kokku puutunud hobuslastele nakkavaid nakkushaigusi põdevate loomadega;				
– vedu korraldatakse viisil, mis võimaldab kõnealuse hobuslase tervise ja heaolu tõhusat kaitset teekonna kõigil etappidel;				
– asukohta ja ekspordieelse isolatsiooni tingimused, mida kohaldatakse lähteriigi või -territooriumi või selle tsooni suhtes kooskõlas kaasasoleva loomatervise sertifikaadi punktiga II.3, on täidetud;				
– transporti käsitlevad tingimused, mida kohaldatakse lähteriigi või lähteriigi territooriumi osa suhtes kooskõlas kaasasoleva veterinaarsertifikaadi punktiga II.5, on täidetud;				
– saadetises olev hobuslane viiakse liidust välja (kuupäev) piiripunktis (märkida väljumiskoha piiripunkti nimi ja asukoht).				
Ettevõtja nimi ja aadress:				
Kuupäev:(pp.kk.aaaa)				
.....				
(Allkiri)				
⁽¹⁾ Identifitseerimissüsteem: Loom tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditest või alternatiivse identifitseerimismeetodiga kooskõlas kõnealuse määruse artikliga 62, tingimusel et see on kantud tema identifitseerimisdokumendi (loomapass). Märkida identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, põletusmärk, transponder) ja selle anatoomiline asukoht loomal. Kui loomaga on kaasas loomapass, tuleks märkida selle number ning selle kinnitanud pädeva asutuse nimi. Vanus: sünnikuupäev (pp.kk.aaaa). Sugu: (M = isasloom, F = emasloom, C = kastreeritud loom).				
⁽²⁾ Mittevajalik kustutada.				

15. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS JA DEKLARATSIOONI
NÄIDIS TAPMISEKS ETTEENÄHTUD HOBUSLASTE LÄBI LIIDU VEDAMISEKS
(NÄIDIS „EQUI-TRANSIT-Y“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD	
		I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt	
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused			
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number		Plommi number	
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks			
<input type="checkbox"/> Tapaloom				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22		
		I.23		

I.24		I.25 Üldkogus				I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-Y

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad hobuslased⁽¹⁾:</p> <p>II.1.1 on ette nähtud tapmiseks inimitoiduks ja ei ole ette nähtud tapmiseks hobuslastele nakkava haiguse likvideerimise raames;</p> <p>II.1.2 neil ei esinenud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/1882 loetellu kantud hobuslaste taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilise kontrolli ajal, mis tehti (<i>märkida kuupäev pp.kk.aaaa</i>)⁽²⁾, s.o 48 tunni sees enne lahkumist</p> <p>^{(3)kas} [lähteriigi, territooriumi või selle tsooni registreeritud päritoluettevõttest;]</p> <p>^{(3)või} [ettevõttest, mille lähteriigi, -territooriumi või selle tsooni pädev asutus on heaks kiitnud hobuslaste kogumiseks kooskõlas vähemalt sama rangete nõuetega, kui on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 5;</p> <p>II.1.3 vastavad käesoleva sertifikaadi punktides II.2–II.5 tõendatud nõuetele, sealhulgas juhul, kui saadetus on lähetatud kogumiseks heakskiidetud ettevõttest;</p> <p>II.1.4 nendega on kaasas käesoleva sertifikaadi osaks olev kirjalik deklaratsioon, millele on alla kirjutanud loomasaadetise käitleja.</p> <p>II.2 <i>Kolmandat riiki, territooriumi või selle tsooni ning lähetavat ettevõtet käsitlev kinnitus</i></p> <p>II.2.1 I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud (<i>märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi</i>) riigist, territooriumilt või selle tsoonist, millel käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on kood:⁽⁴⁾ ja mis on määratud sanitaarrühma⁽⁴⁾.</p> <p>II.2.2 Lähteriigis või -territooriumil on kohustuslik järgmistest haigustest teatamine: hobuste Aafrika katk, hobuste Venezuela entsefalomüeliit, <i>Burkholderia mallei</i> nakkus (malleus), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), kargtaud (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), hobuste nakkav aneemia, marutaudiviiruse nakkus ja põrnatõbi.</p> <p>II.2.3 I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, kus ei ole 24 kuu jooksul enne looma lähetamist esinenud kliinilisi, seroloogilisi (vaktsineerimata hobuslastel) ega epidemioloogilisi tõendeid hobuste Aafrika katku kohta ning kus ei ole 12 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva loomi hobuste Aafrika katku vastu korrapäraselt vaktsineeritud.</p> <p>II.2.4 I osas kirjeldatud hobuslased on pärit päritoluettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus</p> <p>^{(3)kas} [36 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus).]</p> <p>^{(3)või} [36 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud <i>Burkholderia mallei</i> nakkuse (malleus) seire- ja likvideerimisprogramm⁽²⁾ ja</p> <p>^{(3)kas} [36 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus).]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-Y

	<p>⁽³⁾või [36 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva on päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus) ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud</p> <p>⁽³⁾kas [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti <i>Burkholderia mallei</i> (malleus) nakkuse suhtes komplemendi sidumise test seerumilahjendusel 1 : 5⁽⁵⁾, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist.]]</p> <p>⁽³⁾või [vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud.]]</p>
II.2.5	I osas kirjeldatud hobuslased on pärit päritoluettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud surrat.]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud surra seire- ja likvideerimisprogramm ⁽²⁾ ja
⁽⁴⁾ kas	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud surrat.]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva on päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud surrat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud
⁽³⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) trüpanosomoosi suhtes või kaardipõhine aglutinatsiooniuuring trüpanosomoosi ⁽⁵⁾ tuvastamiseks (CATT), mille tulemused seerumi lahjendusel 1 : 4 olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast viimase nakatunud looma eemaldamist ettevõttest.]]
⁽³⁾ või	[vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud või tapetud.]]
II.2.6	I osas kirjeldatud hobuslased on pärit päritoluettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud kargtaudi.]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud kargtaudi seire- ja likvideerimisprogramm ⁽²⁾ ja
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud kargtaudi.]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva on päritoluettevõttes teadaolevalt esinenud kargtaudi ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud
⁽³⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele, välja arvatud kastreeritud isastele hobuslastele, tehti kargtaudi suhtes komplemendi sidumise test seerumilahjendusel 1 : 5 ⁽⁵⁾ , mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist või pärast kõigi nakatunud isaste hobuslaste kastreerimist.]]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-Y

	<p>⁽³⁾või [vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud.]]]</p> <p>II.2.7 I osas kirjeldatud hobuslased on pärit päritoluettevõttest, kus</p> <p>⁽³⁾kas [12 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat.]</p> <p>⁽³⁾või [12 kuu jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva on esinenud hobuste nakkavat aneemiat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud</p> <p>⁽³⁾kas [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti hobuste nakkava aneemia suhtes immuundifusioonitest agargeelis (AGID või Cogginsi uuring) või ELISA⁽⁵⁾, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt 90päevase vahega pärast ettevõtte puhastamist ja desinfitseerimist nakatunud loomade surmamise ja hävitamise või tapmise järel.]]</p> <p>⁽³⁾või [vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud.]]</p> <p>II.2.8 I osas kirjeldatud hobuslased on pärit päritoluettevõttest, kus</p> <p>II.2.8.1 30 päeva jooksul enne loomade lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud marutaudi viiruse nakkust peetavatel maismaaloomadel;</p> <p>II.2.8.2 15 päeva jooksul enne loomade lähetamiskuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud põrnatõbe kabiloomadel.</p> <p>II.2.9 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt saadetise eest vastutava ettevõtja kinnitusele ei ole I osas kirjeldatud hobuslased 30 päeva jooksul enne nende lähetamise kuupäeva kokku puutunud loetellu kantud liikidesse kuuluvate peetavate loomadega, kes ei vasta punktides II.2.3–II.2.8.1 osutatud tingimustele ega 15 päeva jooksul enne nende lähetamise kuupäeva sellistega, kes ei vasta punktis II.2.8.2 osutatud tingimustele.</p> <p>II.3 <i>Asukoha ja ekspordieelse isolatsiooni kinnitus</i></p> <p>II.3.1 I osas kirjeldatud hobuslased on viibinud lähteriigis, -territooriumil või selle tsoonis 90päevase ajavahemiku jooksul enne lähetamiskuupäeva.</p> <p>⁽³⁾kas [II.3.2 I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma A, B, C, D, või G, ning neid on 30päevase ajavahemiku jooksul enne päritoluettevõttest lähetamise kuupäeva hoitud ekspordieelses isolatsioonis.]</p> <p>⁽³⁾⁽⁶⁾või [II.3.2 I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma E, ning neid on 40päevase ajavahemiku jooksul enne päritoluettevõttest lähetamise kuupäeva hoitud</p> <p>⁽³⁾kas [isolatsioonis päritoluettevõttes, mis on kaitstud putuksiirutajate eest.]]</p> <p>⁽³⁾või [päritoluettevõttes veterinaarjärelevalve all ning lähteriik, -territoorium või selle tsoon on tunnustatud Maailma Loomatervishoiu Organisatsiooni (OIE) poolt ametlikult hobuste Aafrika katkust vabaks.]]</p> <p>⁽³⁾[II.3.3 Vahetult enne nende lähetamist lähteriigist, -territooriumilt või selle tsoonist on I osas kirjeldatud saadetises sisalduvad hobuslasi hoitud punktis II.1.2 osutatud kogumiseks heakskiidetud ettevõttes kõige rohkem kuus päeva pärast nende lahkumist oma päritoluettevõttest. Heakskiidetud ettevõttes, mis vastab punktis II.2 osutatud nõuetele ettevõtete kohta, on loomi hoitud tingimustes, mis kaitsevad tõhusalt nende tervislikku seisundit, ning kus nad ei puutu kokku hobuslastega, kes ei vasta käesoleva sertifikaadi punktide II.2, II.3.1, II.3.2 ja II.4 nõuetele.]</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-Y

II.4	<i>Vaktsineerimise ja tervisekontrolli kinnitus</i>
II.4.1	I osas kirjeldatud hobuslasi ei ole lähteriigis, -territooriumil või selle tsoonis vaktsineeritud hobuste Aafrika katku vastu ning puudub teave eelneva vaktsineerimise kohta.
II.4.2	I osas kirjeldatud hobuslasi ei ole 60päevase ajavahemiku jooksul enne lähetamiskuupäeva vaktsineeritud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi vastu ning nad on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus 24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti.
⁽³⁾ kas	[II.4.3 I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud Islandilt, mis on tunnistanud ametlikult vabaks hobuste nakkavast aneemiast, ja kus nad viibisid pidevalt alates sünnist ega puutunud kokku hobuslastega, kes on Islandile toodud muudest riikidest.]
⁽³⁾ või	[II.4.3 I osas kirjeldatud hobuslastele tehti hobuste nakkava aneemia ⁽⁵⁾ suhtes agargeeli immuundifusioonitest või ELISA, mille tulemus oli kõigil juhtudel negatiivne ja mis tehti vereproovist, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]
⁽³⁾ [II.4.4	I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma B, D või E või riigist või territooriumilt, kus on 36 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus) ning on tehtud <i>Burkholderia mallei</i> (malleus) nakkuse ⁽⁵⁾ suhtes komplemendi sidumise test, mille tulemus seerumilahjendusel 1 : 5 oli kõigil juhtudel negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]
⁽³⁾ [II.4.5	I osas kirjeldatud hobuslased on kastreerimata isasloomad või emasloomad, üle 270 päeva vanad ning lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma B, D või E, või riigist, milles on 24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva teadaolevalt esinenud kargtaudi ning neile on tehtud kargtaudi ⁽⁵⁾ suhtes komplemendi sidumise test, mille tulemus seerumilahjendusel 1 : 5 oli kõigil juhtudel negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]
⁽³⁾ [II.4.6	I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma E, või Brasiiliast, Boliiviast, Uruguayst või riigist või territooriumilt, kus on 24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva teatatud surrast ning on tehtud kaardipõhine aglutinatsiooniuuring trüpanosoomi ⁽⁵⁾ tuvastamiseks, mille tulemus seerumilahjendusel 1 : 4 oli kõigil juhtudel negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 30päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]
⁽³⁾ ⁽⁶⁾ [II.4.7	I osas kirjeldatud hobuslased on lähetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, mis on määratud sanitaarrühma E, ja
⁽³⁾ kas	[neile on tehtud hobuste Aafrika katku ⁽⁷⁾ suhtes kaudne ELISA või blokeeriv ELISA, mille tulemus oli kõigil juhtudel negatiivne ja mis tehti sama labori poolt samal päeval vereproovidega, mis võeti kahel korral 21–30päevase vahega (märkida kuupäev) ja (märkida kuupäev) ning millest teine võeti 10päevase ajavahemiku sees enne lähetamiskuupäeva.]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-Y

	<p>⁽³⁾või [neile on tehtud hobuste Aafrika katku⁽⁷⁾ suhtes kaudne ELISA või blokeeriv ELISA, mille tulemus oli negatiivne ja mis tehti vereprooviga, mis võeti (märkida kuupäev), s.o 21 päeva sees enne lähetamiskuupäeva, ning lähteriik või -territoorium on OIE poolt tunnustatud ametlikult hobuste Aafrika katkust vabaks.]]</p> <p>II.5 Transporditingimuste kinnitus</p> <p>II.5.1 On võetud meetmeid käesoleva loomasaadetise vedamiseks otse liitu, ilma et pärast sertifitseerimist oleks loomi väljaspool Euroopa Liitu täiendavalt kogutud ja ilma et nad oleksid kokku puutunud teiste hobuslastega, kes ei vasta vähemalt samadele tervisenõuetele, mida on kirjeldatud käesolevas loomatervise sertifikaadis.</p> <p>II.5.2 On võetud ja kontrollitud meetmeid, et sertifitseerimisest kuni liitu lähetamiseni kestval ajavahemikul hoida ära igasugune kokkupuude teiste hobuslastega, kes ei vasta vähemalt samadele tervisenõuetele, mida on kirjeldatud käesolevas loomatervise sertifikaadis.</p> <p>II.5.3 Veokid või konteinerid, kuhu loomad laaditakse, on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud lähteriigiks olevas kolmandas riigis ametlikult tunnustatud desinfektsioonivahendiga ning nende ehitus on selline, et väljaheidet, allapanu ega sööt ei satu veo ajal sõidukist välja.</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokoll artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokoll 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.8: märkida lähteriigi, -territooriumi või selle tsooni kood, nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 2. veerus.</p> <p>Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem“: loomad tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditest, mis võimaldab seostada loomi loomatervise/ametliku sertifikaadiga. Märkida identifitseerimissüsteem ja selle anatoomiline asukoht loomal.</p> <p>II osa</p> <p>⁽¹⁾ Saadetises võib olla üks või mitu hobuslast.</p> <p>⁽²⁾ Sertifikaat tuleb välja anda 48 tunni sees enne loomade pealelaadimist nende lähetamiseks liidu sihtliikmesriiki.</p> <p>Liitu toomine ei ole lubatud, kui loomad on peale laaditud kas enne seda kuupäeva, kui anti luba liitu toomiseks punktis II.1.1 nimetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, või ajavahemikul, mil liit on võtnud piiravaid meetmeid hobuslaste liitu toomise suhtes kõnealusest riigist, territooriumilt või selle osast. Kontrollida rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa 8. ja 9. veeru alusel.</p> <p>⁽³⁾ Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>⁽⁴⁾ Riigi, territooriumi või selle tsooni kood ja sanitaarrühm, nagu need on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa vastavalt 2. ja 3. veerus.</p> <p>⁽⁵⁾ Muude hobuslaste haiguste kui hobuste Aafrika katku jaoks määratud Euroopa Liidu referentlabori poolt kirjeldatud testid malleuse, surra, kargtaudi, hobuste nakkava aneemia ja hobuste Venezuela entsefalomüeliidi suhtes: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</p> <p>⁽⁶⁾ Kinnitused, mis käsitlevad täielikult ja eranditult mõnda muud sanitaarrühma kui see, millesse lähteriik, -territooriumi või selle tsoon on määratud, võib jätta välja tingimusel, et säilitatakse järgnevate kinnituste numeratsioon.</p> <p>⁽⁷⁾ Euroopa Liidu hobuste Aafrika katku referentlabori kirjeldatud testid hobuste Aafrika katku suhtes: https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lev/directrices-diagnostico.aspx</p>
	Veterinaarjärelevalve ametnik

RIIK**Sertifikaadi näidis EQUI-TRANSIT-Y**

Nimi (trükitähedega)	
Kuupäev	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Tempel	Allkiri

Tapmiseks ettenähtud hobuslaste saadetise läbi liidu vedamise eest vastutava ettevõtja deklaratsioon				
Loomade identifitseerimine ⁽¹⁾				
Kogus	Liik (teaduslik nimetus)	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Kogus
.....
Mina, allakirjutanud ettevõtja, eespool kirjeldatud tapmiseks ettenähtud hobuslaste saadetise käitleja, kinnitan, et:				
<ul style="list-style-type: none"> – loomad on viibinud lähteriigis, -territooriumil või selle tsoonis vähemalt 90 päeva enne lähetamiskuupäeva; – loomad ei ole 15 päeva jooksul enne lähetamiskuupäeva kokku puutunud hobuslastele nakkavaid nakkushaigusi põhivate loomadega; – asukohta ja ekspordieelse isolatsiooni tingimused, mida kohaldatakse lähteriigi või -territooriumi või selle tsooni suhtes kooskõlas kaasasoleva loomatervise sertifikaadi punktiga II.3, on täidetud; – veotingimused, mida kohaldatakse lähteriigi või -territooriumi või selle tsooni suhtes kooskõlas kaasasoleva loomatervise sertifikaadi punktiga II.5, on täidetud; – vedu korraldatakse viisil, mis võimaldab loomade tervise ja heaolu tõhusat kaitset teekonnal Euroopa Liitu selle kõigil etappidel; – loomad saadetakse: <ul style="list-style-type: none"> ⁽²⁾<i>kas</i> [otse päritoluettevõttest sihttapamajja ilma kokku puutumata teiste hobuslastega, kes ei ole samasuguse tervisliku seisundiga;] ⁽²⁾<i>või</i> [hobuslaste kogumiseks heakskiidetud ettevõttest sihttapamajja ilma kokku puutumata teiste hobuslastega, kes ei ole samasuguse tervisliku seisundiga;] – on võetud meetmeid loomade veoks Euroopa Liidu territooriumil kooskõlas määrusega (EÜ) nr 1/2005; – saadetises olevad loomad viiakse liidust välja (<i>märkida kuupäev pp.kk.aaaa</i>) piiripunktis (<i>märkida väljumiskoha piiripunkti nimi ja asukoht</i>). 				
Ettevõtja nimi ja aadress:				
Kuupäev:(<i>pp.kk.aaaa</i>)				
..... (<i>Allkiri</i>)				
<p>⁽¹⁾ <i>Identifitseerimissüsteem</i>: loomad tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditest, mis võimaldab seostada loomi loomatervise/ametliku sertifikaadiga. Märkida identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, põletusmärk, transponder) ja selle anatoomiline asukoht loomal.</p> <p>⁽²⁾ Mittevajalik kustutada.</p>				

16. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI JA DEKLARATSIOONI NÄIDIS
REGISTREERITUD HOBUSTE LIITU TAASSISSETOOMISEKS PÄRAST
VÕIDUSÕIDU, VÕISTLEMISE JA KULTUURIÜRITUSTE TÕTTU TOIMUNUD
KUNI 30PÄEVAST AJUTIST EKSPORTI (NÄIDIS „EQUI-RE-ENTRY-30“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
		I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
		I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik		ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond		Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood		I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/hea kskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood		
			I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.13 Pealeladimiskoht	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk ort Identifitseerimistunnused	I.17 Saatedokumendid Liik Kood Riik ISO riigikood Äridokumendi viide			
		I.18 Veotingimused			
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number		Plommi number		
	I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
	<input type="checkbox"/> Registreeritud hobune				
	I.21		I.22		
			I.23 <input type="checkbox"/> Taassisenemiseks		

I.24	I.25 Üldkogus	I.26					
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-30

	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
II osa. Sertifitseerimine	II Loomade terviseohutuse kinnitus		
	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.		
	II.1 I osas kirjeldatud hobuslased:		
	II.1.1 on registreeritud hobune, nagu on määratletud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 2 lõikes 30, ja ta ei ole ette nähtud tapmiseks hobuslastele nakkava haiguse likvideerimise raames;		
	II.1.2 tal ei esinenud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/1882 loetellu kantud hobuslaste taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilise kontrolli ajal, mis tehti (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) ⁽¹⁾ , s.o 48 tunni sees või viimasel tööpäeval enne registreeritud ettevõttest lahkumist;		
	II.1.3 vastab käesoleva sertifikaadi punktides II.2–II.3 kinnitatud nõuetele;		
	II.1.4 temaga on kaasas käesoleva sertifikaadi osaks olev kirjalik deklaratsioon, millele on alla kirjutanud loomasaadetise käitaja.		
	II.2 Kolmandat riiki, territooriumi või selle tsooni ning lähetavat ettevõtet käsitlev kinnitus		
	II.2.1 Loom on lähetatud (märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi), mis on riik, territoorium või selle tsoon, millel käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on kood: ⁽²⁾ ja mis on määratud sanitaarrühma ⁽²⁾ .		
	II.2.2 Lähteriigis või -territooriumil on kohustuslik järgmistest haigustest teatamine: hobuste Aafrika katk, hobuste Venezuela entsefalomüeliit, <i>Burkholderia mallei</i> nakkus (malleus), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), kargtaud (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), hobuste nakkav aneemia, marutaudi viiruse nakkus ja põrnatõbi.		
	II.2.3 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit riigist, territooriumilt või selle tsoonist, kus ei ole 24 kuu jooksul enne looma lähetamist esinenud kliinilisi, seroloogilisi (vaktsineerimata hobuslastel) ega epidemioloogilisi tõendeid hobuste Aafrika katku kohta ning kus ei ole 12 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva loomi hobuste Aafrika katku vastu korrapäraselt vaktsineeritud.		
	II.2.4 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus		
^{(3)kas} [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus).]			
^{(3)või} [36 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud <i>Burkholderia mallei</i> nakkuse (malleus) seire- ja likvideerimisprogramm ⁽²⁾ ja			
^{(3)kas} [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole lähetavas ettevõttes teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus).]			
^{(3)või} [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> (malleus) nakkust ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumispiirangud			
^{(3)kas} [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti <i>Burkholderia mallei</i> (malleus) nakkuse suhtes komplemendi sidumise test seerumilahjendusel 1 : 5 ⁽⁴⁾ , mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist.]]]			

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-30

	<p>⁽³⁾või [vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud.]]]</p>
II.2.5	I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud surrat.]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud surra seire- ja likvideerimisprogramm ⁽²⁾ ja
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole ettevõttes teadaolevalt esinenud surrat.]]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud surrat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud
⁽³⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) trüpanosomoosi suhtes või kaardipõhine aglutinatsiooniuring trüpanosomoosi ⁽⁴⁾ tuvastamiseks (CATT), mille tulemused seerumi lahjendusel 1 : 4 olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast viimase nakatunud looma eemaldamist ettevõttest.]]]
⁽³⁾ või	[vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud või tapetud.]]]
II.2.6	I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud kargtaudi.]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud kargtaudi seire- ja likvideerimisprogramm ⁽²⁾ ja
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole ettevõttes teadaolevalt esinenud kargtaudi.]]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud kargtaudi ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud
⁽³⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele, välja arvatud kastreeritud isastele hobuslastele, tehti kargtaudi suhtes komplemendi sidumise test seerumilahjendusel 1 : 5 ⁽⁴⁾ , mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist või pärast kõigi nakatunud isaste hobuslaste kastreerimist.]]]
⁽³⁾ või	[vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud.]]]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-30

	<p>II.2.7 I osas kirjeldatud hobuslast ei ole vaksineeritud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi vastu 60 päeva sees enne tema lähetamise kuupäeva ning</p> <p>^{(3)kas} [ta on pärit ettevõttest, mis asub riigis või territooriumil, kus ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti 24 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva.]</p> <p>^{(3)või} [ta on pärit ettevõttest, kus ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti viimase 6 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva ning mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus on 24 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva läbi viidud Euroopa Liidu⁽²⁾ poolt tunnustatud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi seire- ja likvideerimisprogramm.]</p> <p>II.2.8 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, kus</p> <p>^{(3)kas} [12 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat.]</p> <p>^{(3)või} [12 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on esinenud hobuste nakkavat aneemiat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumispiirangud</p> <p>^{(3)kas} [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti hobuste nakkava aneemia suhtes immuundifusioonitest agargeelis (AGID või Cogginsi uuring) või ELISA⁽⁴⁾, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt 90päevase vahega pärast ettevõtte puhastamist ja desinfitseerimist nakatunud loomade surmamise ja hävitamise või tapmise järel.]]</p> <p>^{(3)või} [vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud.]]</p> <p>II.2.9 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, kus</p> <p>II.2.9.1 30 päeva jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud marutaudi viiruse nakkust peetavatel maismaaloomadel.</p> <p>II.2.9.2 15 päeva jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud põrnatõbe kabiloomadel.</p> <p>II.2.10 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele ei ole I osas kirjeldatud hobuslane 30 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva kokku puutunud loetellu kantud liikidesse kuuluvate peetavate loomadega, kes ei vasta punktides II.2.3–II.2.9.1 osutatud tingimustele ega 15 päeva jooksul enne tema lähetamise kuupäeva sellistega, kes ei vasta punktis II.2.9.2 osutatud tingimustele.</p> <p>II.3 <i>Asukoha ja ekspordieelse isolatsiooni kinnitus</i></p> <p>II.3.1 I osas kirjeldatud loom toodi lähteriiki, -territoriumile või selle tsooni (märkida kuupäev)</p> <p>^{(3)kas} [otse Euroopa Liidu liikmesriigist (märkida ELi liikmesriigi nimi).]</p> <p>^{(3)või} [riigist, territooriumilt või selle tsoonist (märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi), millest on lubatud liitu tuua registreeritud hobuseid vähemalt sama rangetel tingimustel kui on sätestatud käesolevas sertifikaadis.]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-30

II.3.2 I osas kirjeldatud loom viidi Euroopa Liidust välja vähem kui 30 päeva tagasi ja ta ei ole Euroopa Liidust väljumisest alates viibinud üheski muus riigis, territooriumil või selle tsoonis⁽²⁾ kui sellistes, mis kuuluvad samasse sanitaarrühma kui lähteriik, -territoorium või selle tsoon, ning ta on viibinud ettevõtetes veterinaarjärelevalve all, paigutatuna eraldi talli, nii et ta ei puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga hobuslastega, välja arvatud võidusõidu, võistluse või kultuuriürituse ajal.

Märkused

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.8: märkida lähteriigi, -territooriumi või selle tsooni kood, nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 2. veerus.

Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem“: loom tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditest või alternatiivse identifitseerimismeetodiga kooskõlas kõnealuse määruse artikliga 62 (nt põletusmärk), tingimusel et see on kantud tema identifitseerimisdokumenti (loomapass). Märkida identifitseerimissüsteem ja selle anatoomiline asukoht loomal. Tuleks märkida loomaga kaasasoleva passi number või, kui passi ei ole, siis kordumatu kood, ning passi kinnitanud pädeva asutuse nimetus.
 „Vanus“: sünnikuupäev (pp.kk.aaaa).
 „Sugu“: M = isasloom, F = emasloom, C = kastreeritud loom.

II osa

⁽¹⁾ Sertifikaat tuleb välja anda 48 tunni sees või viimasel tööpäeval enne looma pealelaadimist lähetamiseks liidu sihtliikmesriiki.

Liitu toomine ei ole lubatud, kui loom on peale laaditud kas enne seda kuupäeva, kui anti luba liitu toomiseks punktis II.1.1 nimetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, või ajavahemikul, mil liit on võtnud piiravaid meetmeid hobuslaste liitu toomise suhtes kõnealusest riigist, territooriumilt või selle osast. Kontrollida rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa 8. ja 9. veeru alusel.

⁽²⁾ Riigi, territooriumi või selle tsooni kood ja sanitaarrühm, nagu need on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa vastavalt 2. ja 3. veerus.

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-30

	<p>(3) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(4) Muude hobuslaste haiguste kui hobuste Aafrika katku jaoks määratud Euroopa Liidu referentlabori poolt kirjeldatud uuringud malleuse, surra, kargtaudi, hobuste nakkava aneemia ja hobuste Venezuela entsefalomüeliidi suhtes: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p>
	<p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

Pärast võidusõidu, võistlemise ja kultuuriürituste eesmärgil toimunud ajutist eksporti registreeritud hobuse taassissetoomise eest vastutava ettevõtja deklaratsioon

Looma identifitseerimine⁽¹⁾

Liik (teaduslik nimetus)	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Sugu
<i>Equus caballus</i>

Mina, allakirjutanud ettevõtja, eespool registreeritud hobuse käitleja, kinnitan, et:

- registreeritud hobune
 - ⁽²⁾kas [oli ajutiselt eksporditud liidust lähteriiki (märkida kuupäev) vähem kui 30 päeva enne käesoleva deklaratsiooni esitamist;]
 - ⁽²⁾või [toodi lähteriiki (märkida kuupäev) (märkida selle riigi, territooriumi või selle tsooni nimi, kust hobune toodi);]
- ei ole 15 päeva jooksul enne lähetamiskuupäeva kokku puutunud hobuslastele nakkavaid nakkushaigusi põdevate loomadega;
- vedu korraldatakse viisil, mis võimaldab hobuse tervise ja heaolu tõhusat kaitset teekonna kõigil etappidel;
- asukoha ja ekspordieelse isolatsiooni tingimused, mida kohaldatakse lähteriigi või -territooriumi või selle tsooni suhtes kooskõlas kaasasoleva loomatervise sertifikaadi punktiga II.3, on täidetud.

Ettevõtja nimi ja aadress:

Kuupäev:(pp.kk.aaaa)

.....
(Allkiri)

⁽¹⁾ *Identifitseerimissüsteem*: loom tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditest või alternatiivse identifitseerimismeetodiga kooskõlas kõnealuse määruse artikliga 62, tingimusel et see on kantud tema identifitseerimisdokumendi (loomapass). Märkida identifitseerimissüsteem (nt tätoveering, põletusmärk, transponder jms) ja selle anatoomiline asukoht loomal.

Tuleks märkida loomaga kaasasoleva passi number või, kui passi ei ole, siis kordumatu kood, ning passi kinnitanud pädeva asutuse nimetus.

Vanus: sünnikuupäev (pp.kk.aaaa).

Sugu: (M = isasloom, F = emasloom, C = kastreeritud loom).

⁽²⁾ Mittevajalik kustutada.

17. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI JA DEKLARATSIOONI NÄIDIS FÉDÉRATION
EQUESTRE INTERNATIONALE'I (FEI) EGIIDI ALL ORGANISEERITUD
RATSASPORDIÜRITUSEL OSALEMISE EESMÄRGIL KUNI 90 PÄEVAKS
AJUTISELT EKSPORDITUD REGISTREERITUD VÕISTLUSHOBUSTE
TAASSISSETOOMISEKS LIITU (NÄIDIS „EQUI-RE-ENTRY-90-COMP“)**

(Olümpiamängude eelne katsevõistlus, olümpiamängud, paraolümpiamängud, World Equestrian Games/World Championship, Asian Equestrian Games, American Equestrian Games (sh PanAmerican Games, South American Games, Central American ja Caribbean Games), Endurance World Cup Araabia Ühendemiraatides, ratsaspordi ülemaailmne tšempionaat, Araabia Ühendemiraatide rahvusvaheline takistussõidu liiga)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide
			I.3 Pädev keskasutus	RUTUKOOD
			I.4 Pädev kohalik asutus	
			I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik	ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt	Kood ISO riigikood
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	
	I.18 Veotingimused			
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number		Plommi number	
	I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks			
	<input type="checkbox"/> Edasine pidamine <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal <input type="checkbox"/> Registreeritud hobune			
	I.21	I.22		
	I.23 <input type="checkbox"/> Taassisenemiseks			

I.24		I.25 Üldkogus				I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II Loomade terviseohutuse kinnitus Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud hobuslased:</p> <p>II.1.1 on registreeritud hobune, nagu on määratletud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 2 lõikes 30, ja ta ei ole ette nähtud tapmiseks hobuslastele nakkava haiguse likvideerimise raames;</p> <p>II.1.2 tal ei esinenud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/1882 loetellu kantud hobuslaste taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilise kontrolli ajal, mis tehti (märkida kuupäev pp.kk.aaaa)⁽¹⁾, s.o 48 tunni sees või viimasel tööpäeval enne registreeritud ettevõttest lahkumist;</p> <p>II.1.3 vastab käesoleva sertifikaadi punktides II.2–II.3 kinnitatud nõuetele;</p> <p>II.1.4 temaga on kaasas käesoleva sertifikaadi osaks olev kirjalik deklaratsioon, millele on alla kirjutanud loomasaadetise käitaja.</p> <p>II.2 Kolmandat riiki, territooriumi või selle tsooni ning lähetavat ettevõtet käsitlev kinnitus</p> <p>II.2.1 Loom on lähetatud (märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi), mis on riik, territoorium või selle tsoon, millel käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on kood:⁽²⁾ ja mis on määratud sanitaarrühma⁽²⁾.</p> <p>II.2.2 Lähteriigis või -territooriumil on kohustuslik järgmistest haigustest teatamine: hobuste Aafrika katk, hobuste Venezuela entsefalomüeliit, <i>Burkholderia mallei</i> nakkus (malleus), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), kargtaud (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), hobuste nakkav aneemia, marutaudi viiruse nakkus ja põrnatõbi.</p> <p>II.2.3 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit riigist, territooriumilt või selle tsoonist, kus ei ole 24 kuu jooksul enne looma lähetamist esinenud kliinilisi, seroloogilisi (vaktsineerimata hobuslastel) ega epidemioloogilisi tõendeid hobuste Aafrika katku kohta ning kus ei ole 12 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva loomi hobuste Aafrika katku vastu korrapäraselt vaktsineeritud.</p> <p>II.2.4 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus</p> <p>^{(3)kas} [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus).]</p> <p>^{(3)või} [36 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud <i>Burkholderia mallei</i> nakkuse (malleus) seire- ja likvideerimisprogramm⁽²⁾ ja</p> <p>^{(3)kas} [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole lähetavas ettevõttes teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus).]</p> <p>^{(3)või} [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> (malleus) nakkust ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumispiirangud</p> <p>^{(3)kas} [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti <i>Burkholderia mallei</i> (malleus) nakkuse suhtes komplemendi sidumise test seerumilahjendusel 1 : 5⁽⁴⁾, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist.]]]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>⁽³⁾või [vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud.]]]</p>
II.2.5	I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud surrat.]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud surra seire- ja likvideerimisprogramm ⁽²⁾ ja
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole ettevõttes teadaolevalt esinenud surrat.]]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud surrat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud
⁽³⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) trüpanosomoosi suhtes või kaardipõhine aglutinatsiooniuuring trüpanosomoosi ⁽⁴⁾ tuvastamiseks (CATT), mille tulemused seerumi lahjendusel 1 : 4 olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast viimase nakatunud looma eemaldamist ettevõttest.]]]
⁽³⁾ või	[vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud või tapetud.]]]
II.2.6	I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud kargtaudi.]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud kargtaudi seire- ja likvideerimisprogramm ⁽²⁾ ja
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole ettevõttes teadaolevalt esinenud kargtaudi.]]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud kargtaudi ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud
⁽³⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele, välja arvatud kastreeritud isastele hobuslastele, tehti kargtaudi suhtes komplemendi sidumise test seerumilahjendusel 1 : 5 ⁽⁴⁾ , mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist või pärast kõigi nakatunud isaste hobuslaste kastreerimist.]]]
⁽³⁾ või	[vähemalt 30 päevaks alates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, pärast seda, kui ettevõtte viimane hobuslane kas surmati ja hävitati või tapeti.]]]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>II.2.7 I osas kirjeldatud hobuslast ei ole vaksineeritud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi vastu 60 päeva sees enne tema lähetamise kuupäeva ning</p> <p>^{(3)kas} [ta on pärit ettevõttest, mis asub riigis või territooriumil, kus ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti 24 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva.]</p> <p>^{(3)või} [ta on pärit ettevõttest, kus ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti viimase 6 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva ning mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus on 24 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva läbi viidud Euroopa Liidu⁽²⁾ poolt tunnustatud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi seire- ja likvideerimisprogramm.]</p> <p>II.2.8 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, kus</p> <p>^{(3)kas} [12 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat.]</p> <p>^{(3)või} [12 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on esinenud hobuste nakkavat aneemiat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumispiirangud</p> <p>^{(3)kas} [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti hobuste nakkava aneemia suhtes immuundifusioonitest agargeelis (AGID või Cogginsi uuring) või ELISA⁽⁴⁾, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt 90päevase vahega pärast ettevõtte puhastamist ja desinfitseerimist nakatunud loomade surmamise ja hävitamise või tapmise järel.]]</p> <p>^{(3)või} [vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud.]]</p> <p>II.2.9 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, kus</p> <p>II.2.9.1 30 päeva jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud marutaudi viiruse nakkust peetavatel maismaaloomadel.</p> <p>II.2.9.2 15 päeva jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud põrnatõbe kabiloomadel.</p> <p>II.2.10 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele ei ole I osas kirjeldatud hobuslane 30päevase ajavahemiku jooksul enne tema lähetamise kuupäeva kokku puutunud selliste loetellu kantud liikidesse kuuluvate peetavate loomadega, kes ei vasta punktides II.2.3–II.2.9.1 osutatud tingimustele, ega 15päevase ajavahemiku jooksul enne tema lähetamise kuupäeva sellistega, kes ei vasta punktis II.2.9.2 osutatud tingimustele.</p> <p>II.3 <i>Asukoha ja ekspordieelse isolatsiooni kinnitus</i></p> <p>II.3.1 I osas kirjeldatud loom toodi lähteriiki, -territoriumile või selle tsooni (märkida kuupäev)</p> <p>^{(3)kas} [otse Euroopa Liidu liikmesriigist (märkida ELi liikmesriigi nimi).]</p> <p>^{(3)või} [riigist, territooriumilt või selle tsoonist (märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi), millest on lubatud liitu tuua hobuslasi vähemalt sama rangetel tingimustel kui on sätestatud käesolevas sertifikaadis.]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

II.3.2	Loom lahkus Euroopa Liidust
⁽³⁾ kas	[vähem kui 30 päeva tagasi ja ta ei ole Euroopa Liidust väljumisest alates viibinud üheski muus riigis, territooriumil või selle tsoonis ⁽¹⁾ kui sellistes, mis kuuluvad samasse sanitaarrühma kui lähteriik, -territoorium või selle tsoon, ning ta on viibinud ettevõtetes veterinaarjärelevalve all, paigutatuna eraldi talli, nii et ta ei puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga hobuslastega, välja arvatud võistluse ajal, ning ta osales ratsaspordi ülemaailmsel tšempionaadil või viibis samas tallis sellest osa võtnud hobustega
	⁽³⁾ kas [México suurlinnapiirkonnas, Mehhikos;]
	⁽³⁾ ja/või [Miamis, Ameerika Ühendriikides;]
	⁽³⁾ või [Shanghais, Hiinas;]
⁽³⁾ või	[vähem kui 60 päeva tagasi ja ta ei ole Euroopa Liidust väljumisest alates viibinud üheski muus riigis, territooriumil või selle tsoonis ⁽¹⁾ kui sellistes, mis kuuluvad samasse sanitaarrühma kui lähteriik, -territoorium või selle tsoon, ning ta on viibinud ettevõtetes veterinaarjärelevalve all, paigutatuna eraldi talli, nii et ta ei puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga hobuslastega, välja arvatud võistluse ajal, ning ta osales ühel järgmistest võistlustest või viibis samas tallis ühest neist osa võtnud hobustega
	⁽³⁾ kas [Asian Games (märkida asukoht).]]
	⁽³⁾ või [the American Games ⁽⁵⁾(märkida asukoht).]]
	⁽³⁾ või [Endurance World Cup Araabia Ühendemiraatides.]]
⁽³⁾ või	[vähem kui 90 päeva tagasi ja ta ei ole Euroopa Liidust väljumisest alates viibinud üheski muus riigis, territooriumil või selle tsoonis ⁽¹⁾ kui sellistes, mis kuuluvad samasse sanitaarrühma kui lähteriik, -territoorium või selle tsoon, ning ta on viibinud ettevõtetes veterinaarjärelevalve all, paigutatuna eraldi talli, nii et ta ei puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga hobuslastega, välja arvatud võistluse ajal, ning ta osales ühel järgmistest võistlustest või viibis samas tallis hobustega, kes osales ühel järgmistest võistlustest:
	⁽³⁾ kas [olümpiamängude eelsed katsevõistlused(märkida asukoht).]]
	⁽³⁾ või [olümpiamängud(märkida asukoht).]]
	⁽³⁾ või [paraolümpiamängud(märkida asukoht).]]
	⁽³⁾ või [rahvusvahelised ratsaspordivõistlused (World Equestrian Games/World Championships)(märkida asukoht).]]
	⁽³⁾ või [Araabia Ühendemiraatide rahvusvaheline takistussõidu liiga.]]
Märkused	
Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.	
Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.	

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>I osa</p> <p>Lahter I.8: märkida lähteriigi, -territooriumi või selle tsooni kood, nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 2. veerus.</p> <p>Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem“: loom tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditest või alternatiivse identifitseerimismeetodiga kooskõlas kõnealuse määruse artikliga 62 (nt põletusmärk), tingimusel et see on kantud tema identifitseerimisdokumenti (loomapass). Märkida identifitseerimissüsteem ja selle anatoomiline asukoht loomal. Tuleks märkida loomaga kaasoleva passi number või, kui passi ei ole, siis kordumatu kood, ning passi kinnitanud pädeva asutuse nimetus.</p> <p>„Vanus“: sünnikuupäev (pp.kk.aaaa).</p> <p>„Sugu“: (M = isasloom, F = emasloom, C = kastreeritud loom).</p> <p>II osa</p> <p>(1) Sertifikaat tuleb välja anda 48 tunni sees või viimasel tööpäeval enne looma pealelaadimist lähetamiseks liidu sihtliikmesriiki.</p> <p>Liitu toomine ei ole lubatud, kui loom on peale laaditud kas enne seda kuupäeva, kui anti luba liitu toomiseks punktis II.1.1 nimetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, või ajavahemikul, mil liit on võtnud piiravaid meetmeid hobuslaste liitu toomise suhtes kõnealusest riigist, territooriumilt või selle osast. Kontrollida rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa 8. ja 9. veeru alusel.</p> <p>(2) Riigi, territooriumi või selle tsooni kood ja sanitaarrühm, nagu need on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa vastavalt 2. ja 3. veerus.</p> <p>(3) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(4) Muude hobuslaste haiguste kui hobuste Aafrika katku jaoks määratud Euroopa Liidu referentlabori poolt kirjeldatud uuringud malleuse, surra, kargtaudi, hobuste nakkava aneemia ja hobuste Venezuela entsefalomüeliidi suhtes: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</p> <p>(5) Sealhulgas PanAmerican Games, South American Games, Central American ja Caribbean Games.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

Pärast võidusõidu, võistlemise ja kultuuriürituste eesmärgil toimunud ajutist eksporti registreeritud hobuse taassissetoomise eest vastutava ettevõtja deklaratsioon

Looma identifitseerimine⁽¹⁾

Liik (teaduslik nimetus)	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Sugu
<i>Equus caballus</i>

Mina, allakirjutanud ettevõtja, eespool registreeritud hobuse käitleja, kinnitan, et:

– registreeritud hobune

^{(2)kas} [oli ajutiselt eksporditud liidust lähteriiki, -territooriumile või selle tsooni (*märkida kuupäev*) vähem kui 90 päeva enne käesoleva deklaratsiooni esitamist;]

^{(2)või} [toodi lähteriiki, -territooriumile või selle tsooni (*märkida kuupäev*) (*märkida selle riigi, territooriumi või selle tsooni nimi, kust hobune toodi lähteriiki, -territooriumile või selle tsooni*);]

– registreeritud hobune oli ajutiselt liidust eksporditud, et võtta osa ühest järgmistest võistlustest:

^{(2)kas} [Asian Games (*märkida asukoht*);]

^{(2)või} [American Games (*märkida asukoht*);]

^{(2)või} [Endurance World Cup Araabia Ühendemiraatides;]

^{(2)või} [olümpiamängude eelsed katsevõistlused (*märkida asukoht*);]

^{(2)või} [olümpiamängud (*märkida asukoht*);]

^{(2)või} [paraolümpiamängud (*märkida asukoht*);]

^{(2)või} [rahvusvahelised ratsaspordivõistlused (World Equestrian Games) (*märkida asukoht*);]

^{(2)või} [ratsaspordi ülemaailmne tšempionaat järgmises kohas:

^{(2)kas} [México suurlinnapiirkond, Mehhiko;]

^{(2)ja/või} [Miami, Ameerika Ühendriigid;]

^{(2)või} [Shanghai, Hiina;]

^{(2)või} [Araabia Ühendemiraatide rahvusvaheline takistussõidu liiga]

– ei ole 15 päeva jooksul enne lähetamiskuupäeva kokku puutunud hobuslastele nakkavaid nakkushaigusi põdevate loomadega;

– vedu korraldatakse viisil, mis võimaldab hobuse tervise ja heaolu tõhusat kaitset teekonna kõigil etappidel;

– asukoha ja ekspordieelse isolatsiooni tingimused, mida kohaldatakse lähteriigi või -territooriumi või selle tsooni suhtes kooskõlas kaasasoleva loomatervise sertifikaadi punktiga II.3, on täidetud.

Ettevõtja nimi ja aadress:

Kuupäev: (*pp.kk.aaaa*)

(Allkiri)

⁽¹⁾ *Identifitseerimissüsteem*: loom tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditest või alternatiivse identifitseerimismeetodiga kooskõlas kõnealuse määruse artikliga 62, tingimusel et see on kantud tema identifitseerimisdokumendi (loomapass). Märkida identifitseerimissüsteem (nt tätoveering, põletusmärk, transponder jms) ja selle anatoomiline asukoht loomal.

Tuleks märkida loomaga kaasasoleva passi number või, kui passi ei ole, siis kordumatu kood, ning passi kinnitanud pädeva asutuse nimetus.

Vanus: sünnikuupäev (pp.kk.aaaa).

Sugu: (M = isasloom, F = emasloom, C = kastreeritud loom).

⁽²⁾ Mittevajalik kustutada.

18. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI JA DEKLARATSIOONI NÄIDIS
AUSTRAALIAS, KANADAS, AMEERIKA ÜHENDRIIKIDES, HONGKONGIS,
JAAPANIS, SINGAPURIS, ARAABIA ÜHENDEMIRAATIDES VÕI KATARIS
TOIMUNUD KONKREETSETEL VÕISTLUSTEL OSALEMISE EESMÄRGIL KUNI
90 PÄEVAKS AJUTISELT EKSPORDITUD REGISTREERITUD HOBUSTE
TAASSISSETOOMISEKS LIITU (NÄIDIS „EQUI-RE-ENTRY-90-RACE“)**

(International Group/Grade'i võistlused, Japan Cup, Melbourne Cup, Dubai Racing World-Cup, Hong Kong International Races)

RIIK		Loomaterwise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maantesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			
	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide				
	Kood	ISO riigikood			
I.18 Veotingimused					
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks					
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal <input type="checkbox"/> Registreeritud hobune					
I.21	I.22				
	I.23 <input type="checkbox"/> Taassisenemiseks				

I.24	I.25 Üldkogus					I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II Loomade terviseohutuse kinnitus Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud hobuslased:</p> <p>II.1.1 on registreeritud hobune, nagu on määratletud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 2 lõikes 30, ja ta ei ole ette nähtud tapmiseks hobuslastele nakkava haiguse likvideerimise raames;</p> <p>II.1.2 tal ei esinenud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/1882 loetellu kantud hobuslaste taudide tunnuseid või sümptomeid kliinilise kontrolli ajal, mis tehti (märkida kuupäev pp.kk.aaaa)⁽¹⁾, s.o 48 tunni sees või viimasel tööpäeval enne registreeritud ettevõttest lahkumist;</p> <p>II.1.3 vastab käesoleva sertifikaadi punktides II.2–II.3 kinnitatud nõuetele;</p> <p>II.1.4 temaga on kaasas käesoleva sertifikaadi osaks olev kirjalik deklaratsioon, millele on alla kirjutanud loomasaadetise käitaja.</p> <p>II.2 Kolmandat riiki, territooriumi või selle tsooni ning lähetavat ettevõtet käsitlev kinnitus</p> <p>II.2.1 Loom on lähetatud (märkida riigi, territooriumi või selle tsooni nimi), mis on riik, territoorium või selle tsoon, millel käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on kood:⁽²⁾ ja mis on määratud sanitaarrühma⁽²⁾.</p> <p>II.2.2 Lähteriigis või -territooriumil on kohustuslik järgmistest haigustest teatamine: hobuste Aafrika katk, hobuste Venezuela entsefalomüeliit, <i>Burkholderia mallei</i> nakkus (malleus), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), kargtaud (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), hobuste nakkav aneemia, marutaudi viiruse nakkus ja põrnatõbi.</p> <p>II.2.3 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit riigist, territooriumilt või selle tsoonist, kus ei ole 24 kuu jooksul enne looma lähetamist esinenud kliinilisi, seroloogilisi (vaktsineerimata hobuslastel) ega epidemioloogilisi tõendeid hobuste Aafrika katku kohta ning kus ei ole 12 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva loomi hobuste Aafrika katku vastu korrapäraselt vaktsineeritud.</p> <p>II.2.4 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus</p> <p>^{(3)kas} [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus).]</p> <p>^{(3)või} [36 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud <i>Burkholderia mallei</i> nakkuse (malleus) seire- ja likvideerimisprogramm⁽²⁾ ja</p> <p>^{(3)kas} [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole lähetavas ettevõttes teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> nakkust (malleus).]</p> <p>^{(3)või} [36 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud <i>Burkholderia mallei</i> (malleus) nakkust ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumispiirangud</p> <p>^{(3)kas} [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti <i>Burkholderia mallei</i> (malleus) nakkuse suhtes komplemendi sidumise test seerumilahjendusel 1 : 5⁽⁴⁾, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist.]]]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>⁽³⁾või [vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud.]]]</p>
II.2.5	I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne lähetamiskuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud surrat.]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud surra seire- ja likvideerimisprogramm ⁽²⁾ ja
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole ettevõttes teadaolevalt esinenud surrat.]]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud surrat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud
⁽³⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) trüpanosomoosi suhtes või kaardipõhine aglutinatsiooniuring trüpanosomoosi ⁽⁴⁾ tuvastamiseks (CATT), mille tulemused seerumi lahjendusel 1 : 4 olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast viimase nakatunud looma eemaldamist ettevõttest.]]]
⁽³⁾ või	[vähemalt 30 päevaks arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes oli surmatud ja hävitatud või tapetud.]]]
II.2.6	I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud kargtaudi.]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on läbi viidud Euroopa Liidu poolt tunnustatud kargtaudi seire- ja likvideerimisprogramm ⁽²⁾ ja
⁽³⁾ kas	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole ettevõttes teadaolevalt esinenud kargtaudi.]]
⁽³⁾ või	[24 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on ettevõttes teadaolevalt esinenud kargtaudi ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumiskiirangud
⁽³⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele, välja arvatud kastreeritud isastele hobuslastele, tehti kargtaudi suhtes komplemendi sidumise test, mille tulemused seerumilahjendusel 1 : 5 ⁽⁴⁾ olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist või pärast kõigi nakatunud isaste hobuslaste kastreerimist.]]]
⁽³⁾ või	[vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud.]]]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>II.2.7 I osas kirjeldatud hobuslast ei ole vaksineeritud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi vastu 60 päeva sees enne tema lähetamise kuupäeva ning</p> <p>^{(3)kas} [ta on pärit ettevõttest, mis asub riigis või territooriumil, kus ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti 24 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva.]</p> <p>^{(3)või} [ta on pärit ettevõttest, kus ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti viimase 6 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva ning mis asub riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus on 24 kuu jooksul enne tema lähetamise kuupäeva läbi viidud Euroopa Liidu⁽²⁾ poolt tunnustatud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi seire- ja likvideerimisprogramm.]</p> <p>II.2.8 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, kus</p> <p>^{(3)kas} [12 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat.]</p> <p>^{(3)või} [12 kuu jooksul enne looma lähetamise kuupäeva on esinenud hobuste nakkavat aneemiat ja pärast viimast taudipuhangut jäid ettevõttes kehtima liikumispiirangud</p> <p>^{(3)kas} [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti hobuste nakkava aneemia suhtes immuundifusioonitest agargeelis (AGID või Cogginsi uuring) või ELISA⁽⁴⁾, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt 90päevase vahega pärast ettevõtte puhastamist ja desinfitseerimist nakatunud loomade surmamise ja hävitamise või tapmise järel.]]</p> <p>^{(3)või} [vähemalt 30 päeva arvates ettevõtte puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil viimane hobuslane ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud.]]</p> <p>II.2.9 I osas kirjeldatud hobuslane on pärit ettevõttest, kus</p> <p>II.2.9.1 30 päeva jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud marutaudi viiruse nakkust peetavatel maismaaloomadel.</p> <p>II.2.9.2 15 päeva jooksul enne looma lähetamise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud põrnatõbe kabiloomadel.</p> <p>II.2.10 Minule teadaolevatel andmetel ja vastavalt ettevõtja kinnitusele ei ole I osas kirjeldatud hobuslane 30päevase ajavahemiku jooksul enne tema lähetamise kuupäeva kokku puutunud selliste loetellu kantud liikidesse kuuluvate peetavate loomadega, kes ei vasta punktides II.2.3–II.2.9.1 osutatud tingimustele, ega 15päevase ajavahemiku jooksul enne tema lähetamise kuupäeva sellistega, kes ei vasta punktis II.2.9.2 osutatud tingimustele.</p> <p>II.3 <i>Asukoha ja ekspordieelse isolatsiooni kinnitus</i></p> <p>II.3.1 I osas kirjeldatud loom toodi lähteriiki, -territoriumile või selle tsooni (märkida kuupäev)</p> <p>^{(3)kas} [otse Euroopa Liidu liikmesriigist (märkida ELi liikmesriigi nimi) ühel järgmistest võistlustest:</p> <p>^{(3)kas} [Japan Cup;]]</p> <p>^{(3)või} [Melbourne Cup;]]</p> <p>^{(3)või} [Dubai Racing World-Cup;]]</p> <p>^{(3)või} [Hong Kong International Races;]]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>⁽³⁾või [Austraaliast⁽³⁾, Kanadast⁽³⁾, Ameerika Ühendriikidest⁽³⁾, Hong Kongist⁽³⁾, Jaapanist⁽³⁾, Singapuri⁽³⁾, Araabia Ühendemiraatidest⁽³⁾ või Katarist⁽³⁾ osalemiseks International Groupi/Grade'i võistlustel lähteriigis;]</p> <p>II.3.2 niivõrd, kui on võimalik kindlaks teha ning toetudes käesolevale sertifikaadile lisatud hobuse käitleja deklaratsioonile:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ei viibinud loom väljaspool Euroopa Liitu rohkem kui 90 järjestikust päeva, kaasa arvatud käesolevas sertifikaadis kavandatud tagasipöördumise kuupäev; – ei viibinud loom väljaspool lähteriiki või, International Groupi/Grade'i võistlustel osalemise korral, väljaspool Austraaliat, Kanadat, Ameerika Ühendriike, Hongkongi, Jaapanit, Singapuri, Araabia Ühendemiraate või Katari; – viibis loom ettevõtetes veterinaarjärelevalve all, paigutatuna eraldi talli, nii et ta ei puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga hobuslastega, välja arvatud võistluse ajal. <p>II.3.3 Loom toodi lähteriiki vähemalt sama rangete loomatervishoiu nõuete alusel nagu on sätestatud käesolevas loomatervise sertifikaadis.</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.8: märkida lähteriigi, -territooriumi või selle tsooni kood, nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 2. veerus.</p> <p>Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem“: loom tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditest või alternatiivse identifitseerimismeetodiga kooskõlas kõnealuse määruse artikliga 62 (nt põletusmärk), tingimusel et see on kantud tema identifitseerimisdokumendi (loomapass). Märkida identifitseerimissüsteem ja selle anatoomiline asukoht loomal. Tuleks märkida loomaga kaasasoleva passi number või, kui passi ei ole, siis kordumatu kood, ning passi kinnitanud pädeva asutuse nimetus.</p> <p>„Vanus“: sünnikuupäev (pp.kk.aaaa).</p> <p>„Sugu“: M = isasloom, F = emasloom, C = kastreeritud loom.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Sertifikaat tuleb välja anda 48 tunni sees või viimasel tööpäeval enne looma pealelaadimist lähetamiseks liidu sihtliikmesriiki.</p> <p>Liitu toomine ei ole lubatud, kui loom on peale laaditud kas enne seda kuupäeva, kui anti luba liitu toomiseks punktis II.1.1 nimetatud riigist, territooriumilt või selle tsoonist, või ajavahemikul, mil liit on võtnud piiravaid meetmeid hobuslaste liitu toomise suhtes kõnealusest riigist, territooriumilt või selle osast. Kontrollida rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa 8. ja 9. veeru alusel.</p> <p>(2) Riigi, territooriumi või selle tsooni kood ja sanitaarrühm, nagu need on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa vastavalt 2. ja 3. veerus.</p> <p>(3) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(4) Muude hobuslaste haiguste kui hobuste Aafrika katku jaoks määratud Euroopa Liidu referentlabori poolt kirjeldatud uuringud malleuse, surra, kargtaudi, hobuste nakkava aneemia ja hobuste Venezuela entsefalomüeliidi suhtes: https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-RE-ENTRY-90-RACE

Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	
Kuupäev	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Tempel	Allkiri

Pärast võidusõidu eesmärgil toimunud ajutist eksporti registreeritud hobuse taassissetoomise eest vastutava ettevõtja deklaratsioon

Looma identifitseerimine⁽¹⁾

Liik (teaduslik nimetus)	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Sugu
<i>Equus caballus</i>

Mina, allakirjutanud ettevõtja, eespool registreeritud hobuse käitleja, kinnitan, et:

- registreeritud hobune
 - ⁽²⁾kas [oli ajutiselt eksporditud liidust lähteriiki, -territoriumile või selle tsooni (märkida kuupäev) vähem kui 90 päeva enne käesoleva deklaratsiooni esitamist;]
 - ⁽²⁾või [toodi lähteriiki, -territoriumile või selle tsooni (märkida kuupäev) (märkida selle riigi, territooriumi või selle tsooni nimi, kust hobune toodi lähteriiki, -territoriumile või selle tsooni);]
- registreeritud hobune oli ajutiselt liidust eksporditud, et võtta osa ühest järgmistest võistlustest:
 - ⁽²⁾kas [Japan Cup;]
 - ⁽²⁾või [Melbourne Cup;]
 - ⁽²⁾või [Dubai Racing World-Cup;]
 - ⁽²⁾või [Hong Kong International Races;]
 - ⁽²⁾või [International Groupi/Grade'i võistlused Austraalias⁽²⁾, Kanadas⁽²⁾, Ameerika Ühendriikides⁽²⁾, Hong Kongis⁽²⁾, Jaapanis⁽²⁾, Singapuris⁽²⁾, Araabia Ühendemiraatides⁽²⁾ või Kataris⁽²⁾;]
- ei ole 15 päeva jooksul enne lähetamiskuupäeva kokku puutunud hobuslastele nakkavaid nakkushaigusi põdevate loomadega;
- vedu korraldatakse viisil, mis võimaldab hobuse tervise ja heaolu tõhusat kaitset teekonna kõigil etappidel;
- asukoha ja ekspordieelse isolatsiooni tingimused, mida kohaldatakse lähteriigi või -territoriumi või selle tsooni suhtes kooskõlas kaasasoleva loomatervise sertifikaadi punktiga II.3, on täidetud.

Ettevõtja nimi ja aadress:

Kuupäev:(pp.kk.aaaa)

.....
(Allkiri)

⁽¹⁾ *Identifitseerimissüsteem*: loom tuleb individuaalselt identifitseerida ühega delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa punktis a, c, e või g määratletud identifitseerimisvahenditest või alternatiivse identifitseerimismeetodiga kooskõlas kõnealuse määruse artikliga 62, tingimusel et see on kantud tema identifitseerimisdokumenti (loomapass). Märkida identifitseerimissüsteem (nt tätoveering, põletusmärk, transponder jms) ja selle anatoomiline asukoht loomal.

Tuleks märkida loomaga kaasasoleva passi number või, kui passi ei ole, siis kordumatu kood, ning passi kinnitanud pädeva asutuse nimetus.

Vanus: sünnikuupäev (pp.kk.aaaa).

Sugu: (M = isasloom, F = emasloom, C = kastreeritud loom).

⁽²⁾ Mittevajalik kustutada.

19. PEATÜKK
(NÄIDIS „CONFINED-RUM“)

1. jagu

Käesoleva peatüki 2. jaos esitatud loomatervise sertifikaadi näidisega „CONFINED-RUM“
hõlmatud kinnisest ettevõttest pärit ja sinna saadetavate loomade loetelu

Selts	Sugukond	Perekond/liik
<i>Artiodactyla</i>	<i>Antilocapridae</i>	<i>Antilocapra</i> ssp.
	Bovidae	<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. (sealhulgas <i>Bibos</i> , <i>Novibos</i> , <i>Poephagus</i>), <i>Boselaphus</i> ssp., <i>Bubalus</i> ssp. (sealhulgas <i>anoa</i>), <i>Budorcas</i> ssp., <i>Capra</i> ssp., <i>Cephalophus</i> ssp., <i>Connochaetes</i> ssp., <i>Damaliscus</i> ssp. (sealhulgas <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. (sealhulgas <i>Nemorhaedus</i> ja <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. (sealhulgas <i>Boocerus</i>).
	Camelidae	<i>Camelus</i> ssp., <i>Lama</i> ssp., <i>Vicugna</i> ssp.
	Cervidae	<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	<i>Giraffa</i> ssp., <i>Okapia</i> ssp.
	Moschidae	<i>Moschus</i> ssp.
	Tragulidae	<i>Hyemoschus</i> ssp., <i>Tragulus-Moschiola</i> ssp.

2. jagu

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SELLISTE KOMISJONI
RAKENDUSMÄÄRUSE (EL) 2021/403 II LISA 19. PEATÜKI 1. JAOS LOETLETUD
LOOMADE LIITU TOOMISEKS, KES ON PÄRIT KINNISEST ETTEVÕTTEST JA
ON ETTE NÄHTUD KINNISESSE ETTEVÕTTESSE VIIMISEKS (NÄIDIS
„CONFINED-RUM“)**

RIIK		Loomaterwise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
		I.3 Pädev keskasutus	RUTKOOD	
		I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood		
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood		
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/hea kskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood		
		I.13 Pealelaadimiskoht		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk ort Identifitseerimistunnused	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt		
I.18 Veotingimused <input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud	I.17 Saatedokumendid Liik Kood Riik ISO riigikood Äridokumendi viide			
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number		I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks		
<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			I.23

I.24	I.25 Üldkogus				I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus
					Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber		

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-RUM

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on pärit tsoonist, mille kood on ____ - ____⁽²⁾ ning millest käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua sugukondadesse <i>Antilocapridae</i>, <i>Bovidae</i>, <i>Camelidae</i>, <i>Cervidae</i>, <i>Giraffidae</i>, <i>Moschidae</i> ja <i>Tragulidae</i> kuuluvaid loomi, kes on ette nähtud viimiseks kinnisesse ettevõttesse ja kes on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 III lisa 1. osas;</p> <p>II.1.2 nad on viibinud päritoluettevõttes alates sünnist või vähemalt kuuekuulise ajavahemiku jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva ning sellesse ettevõttesse ei ole selle ajavahemiku jooksul toodud sugukondadesse <i>Antilocapridae</i>, <i>Bovidae</i>, <i>Camelidae</i>, <i>Cervidae</i>, <i>Giraffidae</i>, <i>Moschidae</i> ega <i>Tragulidae</i> kuuluvaid kabiloomi ega loomi muudest liikidest, kes on loetellu kantud samade taudide puhul kui sugukondadesse <i>Antilocapridae</i>, <i>Bovidae</i>, <i>Camelidae</i>, <i>Cervidae</i>, <i>Giraffidae</i>, <i>Moschidae</i> ja <i>Tragulidae</i> kuuluvad kabiloomad;</p> <p>II.1.3 nad ei ole puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega alates sünnist või vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva;</p> <p>II.1.4 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p> <p>II.1.5 nad on lähetatud päritoluettevõttest otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;</p> <p>II.1.6 neid ei ole alates päritoluettevõttest lähetamisest kuni liitu lähetamiseni maha laaditud kohtades, mis ei vasta punktis II.1.9 sätestatud nõuetele, ja nad ei ole selle aja jooksul puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>II.1.7 nad on liitu lähetamiseks peale laaditud ____:____:____ (pp.kk.aaaa)⁽³⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi pädeva asutuse poolt lubatud desinfektsioonivahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <p>(i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;</p> <p>(ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;</p> <p>(iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist;</p> <p>II.1.8 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemisele;</p> <p>II.1.9 neid ei ole vaktsineeritud suu- ja sõrataudi ega veiste katku nakkuse vastu;</p> <p>⁽⁴⁾[II.1.10 neid on vaktsineeritud:</p> <p>– ⁽¹⁾ [põrnatõve vastu (pp.kk.aaaa) järgmis(t)e vaktsiini(de)ga (kasutatud vaktsiini(de) nimetus(ed))],</p> <p>– ⁽¹⁾ [marutaudi vastu (pp.kk.aaaa) järgmis(t)e vaktsiini(de)ga (kasutatud vaktsiini(de) nimetus(ed))];</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-RUM

	<p>II.1.11 nad on pärit kinnisest ettevõttest:</p> <p>II.1.11.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 30 sätestatud tingimustele;</p> <p>II.1.11.2 mille suhtes ei kohaldatud liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomaterviseiga seotud põhjustel, sealhulgas seoses loetellu kantud taudide ega esilekerkivate taudidega;</p> <p>II.1.11.3 kus viimase 6 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud järgmisi taude:</p> <ul style="list-style-type: none"> – suu- ja sõrataud, – veiste katku nakkus, – [riftioru palaviku viiruse nakkus,]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – [<i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC põhjustatud nakkus (veiste kontagioosne pleuropneumoonia),]⁽¹⁾⁽⁵⁾ – [väikemäletsejaliste katku viiruse nakkus,]⁽¹⁾⁽⁶⁾ – [lammaste ja kitsede rõuged,]⁽¹⁾⁽⁷⁾ – [kitsede nakkav pleuropneumoonia,]⁽¹⁾⁽⁸⁾ – [nodulaarse dermatiidi viiruse nakkus,]⁽¹⁾⁽⁹⁾ – [<i>Burkholderia mallei</i> nakkus (malleus),]⁽¹⁾⁽¹⁰⁾ – <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkus, – <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkus, – [marutaud,]⁽¹⁾⁽¹¹⁾ – lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkus; <p>II.1.11.3 kus viimase [30 päeva]⁽¹⁾⁽¹²⁾[180 päeva]⁽¹⁾⁽¹³⁾ jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud surnat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ega põrnatõbe;</p> <p>II.1.11.4 mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naabერიიგი territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamist teadaolevalt esinenud järgmisi taude:</p> <ul style="list-style-type: none"> – suu- ja sõrataud, – veiste katku nakkus, – [<i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC põhjustatud nakkus (veiste kontagioosne pleuropneumoonia),]⁽¹⁾⁽⁵⁾ – [väikemäletsejaliste katku viiruse nakkus,]⁽¹⁾⁽⁶⁾ – [lammaste ja kitsede rõuged,]⁽¹⁾⁽⁷⁾ – [kitsede nakkav pleuropneumoonia,]⁽¹⁾⁽⁸⁾ – [nodulaarse dermatiidi viiruse nakkus,]⁽¹⁾⁽⁹⁾ – [<i>Burkholderia mallei</i> nakkus (malleus),]⁽¹⁾⁽¹⁰⁾
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-RUM

	<ul style="list-style-type: none"> – <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkus, – <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkus, – [marutaud]⁽¹⁾⁽¹¹⁾;
	<p>II.1.11.5 mille ümber 150 km raadiuses, sealhulgas naabერიიგი territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamist teadaolevalt esinenud järgmisi taude:</p> <ul style="list-style-type: none"> – [riftioru palaviku viiruse nakkus,]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkus, – epizootilise hemorraagia viiruse nakkus;
<i>kas (1)</i>	II.1.12 nad on pärit tsoonist, kus viimase 12 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi;]
<i>või (1)</i>	II.1.12 neile on 10 päeva sees enne nende liitu lähetamist tehtud virooloogiline ja seroloogiline test suu- ja sõrataudi viiruse nakkuse kohta, mille tulemused olid negatiivsed ning mis tehti vastavalt ühele rahvusvahelise kaubanduse jaoks ettenähtud katsele, mis on sätestatud Maailma Loomatervise Organisatsioon (OIE) maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatus; ning]
<i>kas (1)</i>	II.1.13 nad on pärit tsoonist, kus viimase 48 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud riftioru palaviku viiruse nakkust;]
<i>või (1)</i>	II.1.13 <ul style="list-style-type: none"> (i) loomi on vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva hoitud heakskiidetud kinnises ettevõttes siirutajate eest kaitstud ruumides karantiinis; (ii) neil ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva täheldatud riftioru palaviku viiruse nakkuse sümptomeid; (iii) nad on veo ajal punktis i osutatud siirutajate eest kaitstud ruumidest liitu lähetamiseks pealelaadimiseni olnud siirutajate eest kaitstud ning (iv) neile on tehtud viiruse neutraliseerimise test riftioru palaviku viiruse nakkuse tuvastamiseks vastavalt OIE maismaaloomade käsiraamatule ja on saadud negatiivsed tulemused ning seejuures on esimese testi jaoks proovid võetud karantiiniperioodi alguskuupäeval ja teise testi jaoks sellest vähemalt 42 päeva hiljem 10 päeva sees enne liitu lähetamist;]
<i>kas (1)</i>	II.1.14 neid ei ole vaktsineeritud <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>B. melitensis</i> 'e ja <i>B. suis</i> 'i nakkuse vastu ja nad on pärit tsoonist, kus viimase 12 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud kõnealust taudi;]
<i>või (1)</i>	II.1.14 neile on liitu lähetamise kuupäevale eelneva 30 päeva jooksul võetud proovide alusel tehtud OIE maismaaloomade käsiraamatus sätestatud, rahvusvahelise kaubanduse puhul ette nähtud test;]

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-RUM

	<i>või (1)</i> [II.1.14	nad on mis tahes vanuses kastreeritud isasloomad;]
	<i>kas (1)</i> [II.1.15	nad on pärit tsoonist, kus viimase 24 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust;]
	<i>või (1)</i> [II.1.15	neid on liitu lähetamise kuupäevale eelneva vähemalt 30 päeva jooksul hoitud kinnises ettevõttes siirutajate eest kaitstud ruumides karantiinis ja neile on vähemalt 28 päeva pärast kinnisesse ettevõttesse toomist tehtud OIE maismaaloomade käsiraamatu kohane seroloogiline test lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüüpide 1–24 nakkuse ja epizootilise hemorraagia viiruse nakkuse tuvastamiseks ning saadud negatiivsed tulemused;]
	<i>või (1)</i> [II.1.15	neid on liitu lähetamise kuupäevale eelneva vähemalt 30 päeva jooksul hoitud heakskiidetud kinnises ettevõttes siirutajate eest kaitstud ruumides karantiinis ja neile on vähemalt 14 päeva pärast kinnisesse ettevõttesse toomist tehtud OIE maismaaloomade käsiraamatu kohane PCR-test lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüüpide 1–24 nakkuse ja epizootilise hemorraagia viiruse nakkuse tuvastamiseks ning saadud negatiivsed tulemused;]
	<i>või (1)</i> [II.1.15	nad on pärit hooajaliselt taudivabalt alalt ja neile on vastava taudivaba perioodi jooksul tehtud vähemalt 28 päeva pärast kinnisesse ettevõttesse toomist võetud proovide alusel OIE maismaaloomade käsiraamatu kohane seroloogiline test lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüüpide 1–24 nakkuse ja epizootilise hemorraagia viiruse nakkuse tuvastamiseks ning saadud negatiivsed tulemused;]
	<i>või (1)</i> [II.1.15	nad on pärit hooajaliselt taudivabalt alalt ja neile on vastava taudivaba perioodi jooksul tehtud vähemalt 14 päeva pärast heakskiidetud kinnisesse ettevõttesse toomist võetud proovide alusel OIE maismaaloomade käsiraamatu kohane PCR-test lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüüpide 1–24 nakkuse ja epizootilise hemorraagia viiruse nakkuse tuvastamiseks ning saadud negatiivsed tulemused;]
	II.1.16	neid on töödeldud vähemalt kaks korda 40 päeva jooksul enne liitu lähetamise sisemiste ja väliste parasiitide vastu järgmis(t)e too(de)tega Täpsustada toimeained ja kasutatud toodete doosid
	Märkused	
	Käesolev sertifikaat on ette nähtud selliste kolmandatest riikidest pärit loomade liitu toomiseks, kes on loetletud rakendusmääruse (EL) 2021/404 III lisa 1. osas ja kes on pärit kinnisest ettevõttest ja on ette nähtud kinnisesse ettevõttesse viimiseks.	
	Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.	
	Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.	

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-RUM

<p>I osa</p> <p>Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber“: märkida identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jms komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisas esitatud loetelust) ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõike 1 või lõike 3 kohased individuaalsed loomade identifitseerimiskoodid.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Tsooni kood nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 III lisa 1. osa 2. veerus</p> <p>(3) Laadimiskuupäev. Loomade liitu toomine ei ole lubatud, kui loomad on liitu lähetamiseks peale laaditud kas enne seda kuupäeva, kui anti luba liitu toomiseks punktis II.1.1 nimetatud kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist, või ajavahemikul, mil liit on võtnud kitsendavaid meetmeid kõnealuste loomade liitu toomise suhtes sellest kolmandast riigist, territooriumilt või selle osast.</p> <p>(4) Ei kohaldata sugukonda <i>Tragulidae</i> kuuluvate loomade suhtes.</p> <p>(5) Kohaldatakse üksnes veiste ja <i>Syncerus caffer</i> 'i suhtes.</p> <p>(6) Kohaldatakse üksnes lammaste, kitsede, kaamellaste ja hirvlaste suhtes.</p> <p>(7) Kohaldatakse üksnes lammaste ja kitsede suhtes.</p> <p>(8) Kohaldatakse üksnes kitsede ja <i>Gazella</i> spp suhtes.</p> <p>(9) Kohaldatakse üksnes veiste suhtes.</p> <p>(10) Kohaldatakse üksnes kitsede ja kaamellaste suhtes.</p> <p>(11) Kohaldatakse üksnes sugukonda <i>Bovidae</i> kuuluvate loomade, kaamellaste ja hirvlaste suhtes.</p> <p>(12) Ei kohaldata kaamellaste suhtes.</p> <p>(13) Kohaldatakse üksnes kaamellaste suhtes.</p>		
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p>		<p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

20. PEATÜKK
(NÄIDIS „CONFINED-SUI“)

1. jagu

Käesoleva peatüki 2. jaos esitatud loomatervise sertifikaadi näidisega „CONFINED-SUI“
hõlmatud kinnisest ettevõttest pärit ja sinna saadetavate loomade loetelu

Selts	Sugukond	Perekond/liik
<i>Artiodactyla</i>	<i>Suidae</i>	<i>Babyrousa</i> ssp., <i>Hylochoerus</i> ssp., <i>Phacochoerus</i> ssp., <i>Potamochoerus</i> ssp., <i>Sus</i> ssp.
	<i>Tayassuidae</i>	<i>Catagonus</i> ssp., <i>Pecari-Tayassu</i> ssp.

2. jagu

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SELLISTE KOMISJONI
RAKENDUSMÄÄRUSE (EL) 2021/403 II LISA 20. PEATÜKI 1. JAOS LOETLETUD
LOOMADE LIITU TOOMISEKS, KES ON PÄRIT KINNISEST ETTEVÕTTEST JA
ON ETTE NÄHTUD KINNISESSE ETTEVÕTTESSE VIIMISEKS (NÄIDIS
„CONFINED-SUI“)**

RIIK		Loomaterwise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik		
			ISO riigikood		
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond		
			Kood		
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	ISO riigikood				
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			
		I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide			
		Kood	ISO riigikood		
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks					
	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
	I.23				

I.24	I.25 Üldkogus				I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus
					Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber		

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-SUI

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
		<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on pärit tsoonist, mille kood on _____ - ____⁽²⁾ ning millest käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua sugukondadesse <i>Suidae</i> ja <i>Tayassuidae</i> kuuluvaid loomi, kes on ette nähtud viimiseks kinnisesse ettevõttesse ja kes on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 III lisa 1. osas;</p> <p>II.1.2 nad on viibinud päritoluettevõttes alates sünnist või vähemalt kuuekuulise ajavahemiku jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva ning sellesse ettevõttesse ei ole selle ajavahemiku jooksul toodud sugukondadesse <i>Suidae</i> ja <i>Tayassuidae</i> kuuluvaid loomi ega muudest liikidest loomi, kes on loetellu kantud samade taudide puhul kui sugukondadesse <i>Suidae</i> ja <i>Tayassuidae</i> kuuluvad loomad;</p> <p>II.1.3 nad ei ole puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega alates sünnist või vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva;</p> <p>II.1.4 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjepro grammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p> <p>II.1.5 nad on lähetatud päritoluettevõttest otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;</p> <p>II.1.6 neid ei ole alates päritoluettevõttest lähetamisest kuni liitu lähetamiseni maha laaditud kohtades, mis ei vasta punktis II.1.9 sätestatud nõuetele, ja nad ei ole selle aja jooksul puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>II.1.7 nad on liitu lähetamiseks peale laaditud _____._____._____. (pp.kk.aaaa)⁽³⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi pädeva asutuse poolt lubatud desinfektsioonivahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <p style="margin-left: 40px;">(iv) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;</p> <p style="margin-left: 40px;">(v) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;</p> <p style="margin-left: 40px;">(vi) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist;</p> <p>II.1.8 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemisele;</p> <p>II.1.9 neid ei ole vaktsineeritud suu- ja sõrataudi ega veiste katku nakkuse vastu;</p> <p>^a [II.1.10. neid on vaktsineeritud:</p> <p style="margin-left: 40px;">– ⁽¹⁾ [põrnatõve vastu (pp.kk.aaaa) järgmis(t)e vaktsiini(de)ga (kasutatud vaktsiini(de) nimetus(ed))],</p> <p style="margin-left: 40px;">– ⁽¹⁾ [marutaudi vastu (pp.kk.aaaa) järgmis(t)e vaktsiini(de)ga (kasutatud vaktsiini(de) nimetus(ed))];</p>	

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-SUI

	<p>II.1.11 nad on pärit kinnisest ettevõttest:</p> <p>II.1.11.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 30 sätestatud tingimustele;</p> <p>II.1.11.2 mille suhtes ei kohaldatud liitu lähetamise ajal riiklike piiravaid meetmeid loomatervisega seotud põhjustel, sealhulgas seoses loetellu kantud taudide ega esilekerkivate taudidega;</p> <p>II.1.11.3 kus viimase 6 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud järgmisi taude:</p> <ul style="list-style-type: none"> – suu- ja sõrataud, – veiste katku nakkus, – sigade klassikaline katk; – [sigade Aafrika katk]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkus, – marutaud; <p>II.1.11.3 kus viimase 30 päeva jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud serrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ega põrnatõbe;</p> <p>II.1.11.4 mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 12 kuu jooksul enne liitu lähetamist teadaolevalt esinenud järgmisi taude:</p> <ul style="list-style-type: none"> – suu- ja sõrataud, – veiste katku nakkus, – sigade klassikaline katk, – [sigade Aafrika katk,]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – marutaud; <p>^{kas (1)} [II.1.12 nad on pärit tsoonist, kus viimase 12 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi;]</p> <p>^{või (1)} [II.1.12 neile on 10 päeva sees enne nende liitu lähetamist tehtud virooloogiline ja seroloogiline test suu- ja sõrataudi viiruse nakkuse kohta, mille tulemused olid negatiivsed ning mis tehti vastavalt ühele rahvusvahelise kaubanduse jaoks ettenähtud katsele, mis on sätestatud OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatus; ning]</p> <p>^{kas (1)} [II.1.13 nad on pärit tsoonist, kus viimase 12 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud sigade klassikalist katku,]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-SUI

<p>või ⁽¹⁾[II.1.13</p> <p>⁽¹⁾/⁽⁴⁾[^{kas} ⁽¹⁾ [II.1.14</p> <p>või ⁽¹⁾ [II.1.14</p> <p>^{kas} ⁽¹⁾ [II.1.15</p> <p>või ⁽¹⁾ [II.1.15</p> <p>või ⁽¹⁾ [II.1.15</p> <p>II.1.16</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud selliste kolmandatest riikidest pärit loomade liitu toomiseks, kes on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 III lisa 1. osas ja kes on pärit kinnisest ettevõttest ja on ette nähtud kinnisesse ettevõttesse viimiseks.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaa.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.27:</p>	<p>neile on liitu lähetamise kuupäevale eelneva 30 päeva jooksul võetud proovide alusel tehtud viroloogiline ja seroloogiline test sigade klassikalise katku tuvastamiseks vastavalt rahvusvahelise kaubanduse puhul ette nähtud meetodile, mis on sätestatud OIE maismaaloomade käsiraamatus;</p> <p>nad on pärit tsoonist, kus viimase 12 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud sigade klassikalist katku;]]</p> <p>neile on liitu lähetamise kuupäevale eelneva 30 päeva jooksul võetud proovide alusel tehtud viroloogiline ja seroloogiline test sigade Aafrika katku tuvastamiseks vastavalt rahvusvahelise kaubanduse puhul ette nähtud meetodile, mis on sätestatud OIE maismaaloomade käsiraamatus;]]</p> <p>neid ei ole vaktsineeritud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkuse vastu ja nad on pärit tsoonist, kus viimase 12 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud kõnealust taudi;]]</p> <p>neile on liitu lähetamise kuupäevale eelneva 30 päeva jooksul võetud proovide alusel tehtud OIE maismaaloomade käsiraamatus sätestatud, rahvusvahelise kaubanduse puhul ette nähtud test;]]</p> <p>nad on mis tahes vanuses kastreeritud isasloomad;]]</p> <p>neid on töödeldud vähemalt kaks korda 40 päeva jooksul enne liitu lähetamist sisemiste ja väliste parasiitide vastu järgmis(t)e too(de)tega Täpsustada toimeained ja kasutatud toodete doosid</p> <p>„Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber“: märkida identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jms komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa esitatud loetelust) ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõike 1 või lõike 3 kohased individuaalsed loomade identifitseerimiskoodid.</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-SUI

	<p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Tsooni kood nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 III lisa 1. osa 2. veerus</p> <p>(3) Laadimiskuupäev. Loomade liitu toomine ei ole lubatud, kui loomad on liitu lähetamiseks peale laaditud kas enne seda kuupäeva, kui anti luba liitu toomiseks punktis II.1.1 nimetatud kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist, või ajavahemikul, mil liit on võtnud kitsendavaid meetmeid kõnealuste loomade liitu toomise suhtes sellest kolmandast riigist, territooriumilt või selle osast.</p> <p>(4) Ei kohaldata sugukonda <i>Tayassuidae</i> kuuluvate loomade suhtes.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

21. PEATÜKK
(NÄIDIS „CONFINED-TRE“)

1. jagu

Käesoleva peatüki 2. jaos esitatud loomatervise sertifikaadi näidisega „CONFINED-TRE“
hõlmatud kinnisest ettevõttest pärit ja sinna saadetavate loomade loetelu

Selts	Sugukond	Perekond/liik
<i>Perissodactyla</i>	<i>Tapiridae</i>	<i>Tapirus</i> ssp.
<i>Perissodactyla</i>	<i>Rhinocerotidae</i>	<i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp.
<i>Proboscidea</i>	<i>Elephantidae</i>	<i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.

2. jagu

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SELLISTE KOMISJONI
RAKENDUSMÄÄRUSE (EL) 2021/403 II LISA 21. PEATÜKI 1. JAOS LOETLETUD
LOOMADE LIITU TOOMISEKS, KES ON PÄRIT KINNISEST ETTEVÕTTEST JA
ON ETTE NÄHTUD KINNISESSE ETTEVÕTTESSE VIIMISEKS (NÄIDIS
„CONFINED-TRE“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUTKOOD	
		I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik		
	ISO riigikood	ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	
			ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	
			Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
ISO riigikood				
I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			
	I.17 Saatedokumendid Liik			
		Kood		
		Riik	ISO riigikood	
		Äridokumendi viide		
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte			
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
	I.23			

I.24	I.25 Üldkogus				I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus
					Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber		

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-TRE

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on pärit tsoonist, mille kood on _____ - _____⁽²⁾ ning millest käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua sugukondadesse <i>Tapiridae</i>, <i>Rhinocerotidae</i> ja <i>Elephantidae</i> kuuluvaid loomi, kes on ette nähtud viimiseks kinnisesse ettevõttesse ja kes on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 III lisa 1. osas;</p> <p>II.1.2 nad on viibinud päritoluettevõttes alates sünnist või vähemalt kuuekuulise ajavahemiku jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva ning sellesse ettevõttesse ei ole selle ajavahemiku jooksul toodud sugukondadesse <i>Tapiridae</i>, <i>Rhinocerotidae</i> ja <i>Elephantidae</i> kuuluvaid loomi ega muudest liikidest loomi, kes on loetellu kantud samade taudide puhul kui sugukondadesse <i>Tapiridae</i>, <i>Rhinocerotidae</i> ja <i>Elephantidae</i> kuuluvad loomad;</p> <p>II.1.3 nad ei ole puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega alates sünnist või vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva;</p> <p>II.1.4 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjepro grammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p> <p>II.1.5 nad on lähetatud päritoluettevõttest otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;</p> <p>II.1.6 neid ei ole alates päritoluettevõttest lähetamisest kuni liitu lähetamiseni maha laaditud kohtades, mis ei vasta punktis II.1.9 sätestatud nõuetele, ja nad ei ole selle aja jooksul puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>II.1.7 nad on liitu lähetamiseks peale laaditud _____. _____. _____. (pp.kk.aaaa)⁽³⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi pädeva asutuse poolt lubatud desinfektsioonivahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda; (ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll; (iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist; <p>II.1.8 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemisele;</p> <p>II.1.9 neid ei ole vaktsineeritud suu- ja sõrataudi ega veiste katku nakkuse vastu;</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.10 neid on vaktsineeritud:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ⁽¹⁾ [põrnatõve vastu (pp.kk.aaaa) järgmis(t)e vaktsiini(de)ga (kasutatud vaktsiini(de) nimetus(ed))], - ⁽¹⁾ [marutaudi vastu (pp.kk.aaaa) järgmis(t)e vaktsiini(de)ga (kasutatud vaktsiini(de) nimetus(ed))]; 		

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-TRE

	<p>II.1.11 nad on pärit kinnisest ettevõttest:</p> <p>II.1.11.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 30 sätestatud tingimustele;</p> <p>II.1.11.2 mille suhtes ei kohaldatud liitu lähetamise ajal riiklike piiravaid meetmeid loomaterviseiga seotud põhjustel, sealhulgas seoses loetellu kantud taudide ega esilekerkivate taudidega;</p> <p>II.1.11.3 kus viimase 6 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud järgmisi taud:</p> <ul style="list-style-type: none"> – [suu- ja sõrataud,] ⁽¹⁾⁽⁴⁾ – veiste katku nakkus, – riftioru palaviku viiruse nakkus; <p>II.1.11.4 kus viimase 30 päeva jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud põrnatõbe;</p> <p>[II.1.11.5 mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naabერიიგი territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamist teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi] ⁽¹⁾⁽⁴⁾</p> <p>II.1.11.6 mille ümber 150 km raadiuses, sealhulgas naabერიიგი territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamist teadaolevalt esinenud riftioru palaviku viiruse nakkust;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾ ^{kas (1)} [II.1.12 nad on pärit tsoonist, kus viimase 12 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi;]]</p> <p>või ⁽¹⁾ [II.1.12 neile on 10 päeva sees enne nende liitu lähetamist tehtud virooloogiline ja seroloogiline test suu- ja sõrataudi viiruse nakkuse kohta, mille tulemused olid negatiivsed ning mis tehti vastavalt ühele rahvusvahelise kaubanduse jaoks ettenähtud katsele, mis on sätestatud OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatus, ning]]</p> <p>^{kas (1)} [II.1.13 nad on pärit tsoonist, kus viimase 48 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud riftioru palaviku viiruse nakkust;]</p> <p>või ⁽¹⁾ [II.1.13</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) loomi on vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva hoitud heakskiidetud kinnises ettevõttes siirutajate eest kaitstud ruumides karantiinis; (ii) neil ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva täheldatud riftioru palaviku viiruse nakkuse sümptomeid; (iii) nad on veo ajal punktis i osutatud siirutajate eest kaitstud ruumidest liitu lähetamiseks pealelaadimiseni olnud siirutajate eest kaitstud ning (iv) neile on tehtud viiruse neutraliseerimise test riftioru palaviku viiruse nakkuse tuvastamiseks vastavalt OIE maismaaloomade käsiraamatule ja on saadud negatiivsed tulemused ning seejuures on esimese testi jaoks proovid võetud karantiiniperioodi alguskuupäeval ja teise testi jaoks sellest vähemalt 42 päeva hiljem 10 päeva sees enne liitu lähetamist;]
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-TRE

	<p>II.1.14 neid on töödeldud vähemalt kaks korda 40 päeva jooksul enne liitu lähetamist sisemiste ja väliste parasiitide vastu järgmis(t)e too(de)tega Täpsustada toimeained ja kasutatud toodete doosid</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud selliste kolmandatest riikidest pärit loomade liitu toomiseks, kes on loetletud rakendusmääruse (EL) 2021/404 III lisa 1.osas ja kes on pärit kinnisest ettevõttest ja on ette nähtud kinnisesse ettevõttesse viimiseks.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomaterwise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber“: märkida identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jms komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisas esitatud loetelust) ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõike 1 või lõike 3 kohased individuaalsed loomade identifitseerimiskoodid.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Tsooni kood nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 III lisa 1. osa 2. veerus</p> <p>(3) Laadimiskuupäev. Loomade liitu toomine ei ole lubatud, kui loomad on liitu lähetamiseks peale laaditud kas enne seda kuupäeva, kui anti luba liitu toomiseks punktis II.1.1 nimetatud kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist, või ajavahemikul, mil liit on võtnud kitsendavaid meetmeid kõnealuste loomade liitu toomise suhtes sellest kolmandast riigist, territooriumilt või selle osast.</p> <p>(4) Kohaldatakse üksnes sugukonda <i>Elephantidae</i> kuuluvate loomade suhtes.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

22. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SELLISTE SUGUKONDA
HIPPOPOTAMIDAE KUULUVATE LOOMADE LIITU TOOMISEKS, KES ON
PÄRIT KINNISEST ETTEVÖTTEST JA ON ETTE NÄHTUD KINNISESSE
ETTEVÖTTESSE VIIMISEKS (NÄIDIS „CONFINED-HIPPO“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood		
	ISO riigikood		ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	ISO riigikood				
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt		
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood	ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks					
	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte				
I.21	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
	I.23				

I.24	I.25 Üldkogus	I.26					
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus
					Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber		

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-HIPPO

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on pärit tsoonist, mille kood on _____ - _____⁽²⁾ ning millest käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua sugukonda <i>Hippopotamidae</i> kuuluvaid loomi, kes on ette nähtud viimiseks kinnisesse ettevõttesse ja kes on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 III lisa 1. osas;</p> <p>II.1.2 nad on viibinud päritoluettevõttes alates sünnist või vähemalt kuuekuulise ajavahemiku jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva ning sellesse ettevõttesse ei ole selle ajavahemiku jooksul toodud sugukonda <i>Hippopotamidae</i> kuuluvaid loomi ega muudest liikidest loomi, kes on loetellu kantud samade taudide puhul kui sugukonda <i>Hippopotamidae</i> kuuluvad loomad;</p> <p>II.1.3 nad ei ole puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega alates sünnist või vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva;</p> <p>II.1.4 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p> <p>II.1.5 nad on lähetatud päritoluettevõttest otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;</p> <p>II.1.6 neid ei ole alates päritoluettevõttest lähetamisest kuni liitu lähetamiseni maha laaditud kohtades, mis ei vasta punktis II.1.9 sätestatud nõuetele, ja nad ei ole selle aja jooksul puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>II.1.7 nad on liitu lähetamiseks peale laaditud _____._____._____ (pp.kk.aaaa)⁽³⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda; (ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll; (iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist; <p>II.1.8 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemisele;</p> <p>II.1.9 neid ei ole vaktsineeritud suu- ja sõrataudi ega veiste katku nakkuse vastu;</p> <p>⁽¹⁾ [II.1.10 neid on vaktsineeritud:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ⁽¹⁾ [põrnatõve vastu (pp.kk.aaaa) järgmis(t)e vaktsiini(de)ga (kasutatud vaktsiini(de) nimetus(ed))], – ⁽¹⁾ [marutaudi vastu (pp.kk.aaaa) järgmis(t)e vaktsiini(de)ga (kasutatud vaktsiini(de) nimetus(ed))]; 		

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-HIPPO

<p>II.1.11 nad on pärit kinnisest ettevõttest:</p> <p>II.1.11.1 mille pädev asutus on heaks kiitnud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 30 sätestatud tingimustele;</p> <p>II.1.11.2 mille suhtes ei kohaldata liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomaterviseiga seotud põhjustel, sealhulgas seoses loetellu kantud taudide ega esilekerkivate taudidega;</p> <p>II.1.11.3 kus viimase 6 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud järgmisi taude:</p> <ul style="list-style-type: none"> – suu- ja sõrataud, – veiste katku nakkus, – [riftioru palaviku viiruse nakkus,]⁽¹⁾⁽⁴⁾ – <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkus, – <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkus; <p>II.1.11.3 kus viimase 30 päeva jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ega põrnatõbe;</p> <p>II.1.11.4 mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamist teadaolevalt esinenud järgmisi taude:</p> <ul style="list-style-type: none"> – suu- ja sõrataud, – veiste katku nakkus, – <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkus, – <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkus; <p>II.1.11.5 mille ümber 150 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamist teadaolevalt esinenud riftioru palaviku viiruse nakkust;</p> <p><i>kas (1)</i> [II.1.12 nad on pärit tsoonist, kus viimase 12 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi;]</p> <p><i>või (1)</i> [II.1.12 neile on 10 päeva sees enne nende liitu lähetamist tehtud viroloogiline ja seroloogiline test suu- ja sõrataudi viiruse nakkuse kohta, mille tulemised olid negatiivsed ning mis tehti vastavalt ühele rahvusvahelise kaubanduse jaoks ettenähtud katsele, mis on sätestatud OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatus; ning]</p> <p><i>kas (1)</i> [II.1.13 nad on pärit tsoonist, kus viimase 48 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud riftioru palaviku viiruse nakkust;]</p>	
---	--

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-HIPPO

<p>või ⁽¹⁾ [II.1.13</p> <p>(i) loomi on vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva hoitud heakskiidetud kinnises ettevõttes siirutajate eest kaitstud ruumides karantiinis;</p> <p>(ii) neil ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamise kuupäeva täheldatud riftioru palaviku viiruse nakkuse sümptomeid;</p> <p>(iii) nad on veo ajal punktis i osutatud siirutajate eest kaitstud ruumidest liitu lähetamiseks pealelaadimiseni olnud siirutajate eest kaitstud ning</p> <p>(iv) neile on tehtud viiruse neutraliseerimise test riftioru palaviku viiruse nakkuse tuvastamiseks vastavalt OIE maismaaloomade käsiraamatule ja on saadud negatiivsed tulemused ning seejuures on esimese testi jaoks proovid võetud karantiiniperioodi alguskuupäeval ja teise testi jaoks sellest vähemalt 42 päeva hiljem 10 päeva sees enne liitu lähetamist;]</p> <p>kas ⁽¹⁾ [II.1.14</p> <p>neid ei ole vaktsineeritud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkuse vastu ja nad on pärit tsoonist, kus viimase 12 kuu jooksul enne käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva ei ole teadaolevalt esinenud kõnealust taudi;]</p> <p>või ⁽¹⁾ [II.1.14</p> <p>neile on liitu lähetamise kuupäevale eelneva 30 päeva jooksul võetud proovide alusel tehtud OIE maismaaloomade käsiraamatus sätestatud, rahvusvahelise kaubanduse puhul ette nähtud test;]</p> <p>või ⁽¹⁾ [II.1.14</p> <p>nad on mis tahes vanuses kastreeritud isasloomad;]</p> <p>[II.1.15</p> <p>neid on töödeldud vähemalt kaks korda 40 päeva jooksul enne liitu lähetamist sisemiste ja väliste parasiitide vastu järgmis(t)e too(de)tega Täpsustada toimeained ja kasutatud toodete doosid</p>	<p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud selliste sugukonda <i>Hippopotamidae</i> kuuluvate loomade liitu toomiseks, kes on pärit kinnisest ettevõttest ja on ette nähtud kinnisesse ettevõttesse viimiseks.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomaterwise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.27: „Identifitseerimissüsteem ja identifitseerimisnumber“: märkida identifitseerimissüsteem (nt kõrvamärk, tätoveering, transponder jms komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 III lisa esitatud loetelust) ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõike 1 või lõike 3 kohased individuaalsed loomade identifitseerimiskoodid.</p> <p>(1)</p> <p>II osa</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Tsooni kood nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 III lisa 1. osa 2. veerus</p> <p>(4) Laadimiskuupäev. Loomade liitu toomine ei ole lubatud, kui loomad on liitu lähetamiseks peale laaditud kas enne seda kuupäeva, kui anti luba liitu toomiseks punktis II.1.1 nimetatud kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist, või ajavahemikul, mil liit on võtnud kitsendavaid meetmeid kõnealuste loomade liitu toomise suhtes sellest kolmandast riigist, territooriumilt või selle osast.</p>
---	--

RIIK

Sertifikaadi näidis CONFINED-HIPPO

Veterinaarjärelevalve ametnik

Nimi (trükitähtedega)

Kuupäev

Kvalifikatsioon ja
ametnimetus

Tempel

Allkiri

23. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS MUUDE SUGULINDUDE
KUI SILERINNALISTE LINDUDE JA MUUDE TOOTMISLINDUDE KUI
SILERINNALISTE LINDUDE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „BPP“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks			
I osa Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
		I.3 Pädev keskasutus	RUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood			
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood			
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/heakskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/heakskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood			
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetranspordivahend <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk ort Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17 Saatedokumendid Liik Kood Riik ISO riigikood Äridokumendi viide			
	I.18 Veotingimused <input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud				
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number				
	I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Edasine pidamine				
	I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik ISO riigikood		I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks I.23		

I.24 Pakkeüksusi kokku	I.25 Üldkogus	I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)
I.27 Saadetise kirjeldus		
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria
		Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis B1

II Tervishoiualane teave		II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide												
II osa. Sertifitseerimine	II.1 Inimeste terviseohutuse kinnitus [*kustutada, kui liit ei ole loomade lõppsihtkoht]																
	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud [muud sugulinnud ⁽⁶⁾ kui silerinnalised linnud] ja [muud tootmislinnud ⁽⁷⁾ kui silerinnalised linnud] ⁽³⁾ vastavad järgmistele nõuetele.																
	⁽¹⁾ [II.1.1 Päritolukarja suhtes on kohaldatud määruse (EÜ) nr 2160/2003 artiklis 10 osutatud <i>Salmonella</i> tõrje programmi komisjoni määruks (EÜ) nr 1177/2006 sätestatud antimikroobikumide ja vaktsiinide kasutamise erinõudeid nii karja on testitud rahvatervise seisukohast oluliste <i>Salmonella</i> serotüüpide suhtes:																
	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Linnukarja identifitseerimisandmed</th> <th rowspan="2">Lindude vanus</th> <th rowspan="2">Kuupäev, mil karjast võeti viimane teadaoleva tulemusega proov [pp.kk.aaaa]</th> <th colspan="2">Linnukarja kõigi uuringute tulemus⁽²⁾</th> </tr> <tr> <th>positiivne</th> <th>negatiivne</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>					Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Kuupäev, mil karjast võeti viimane teadaoleva tulemusega proov [pp.kk.aaaa]	Linnukarja kõigi uuringute tulemus ⁽²⁾		positiivne	negatiivne					
	Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Kuupäev, mil karjast võeti viimane teadaoleva tulemusega proov [pp.kk.aaaa]	Linnukarja kõigi uuringute tulemus ⁽²⁾													
				positiivne	negatiivne												
	Muudel kui <i>Salmonella</i> kontrolliprogrammi eesmärkidel viimase kolme nädala jooksul enne liitu toomist:																
	⁽³⁾ kas [ei antud muudele sugu- ja tootmislindudele kui silerinnalised linnud antimikroobikumide;]																
	⁽³⁾⁽⁴⁾ või [anti muudele sugulindudele ja tootmislindudele kui silerinnalised linnud järgmisi antimikroobikumid;]]																
⁽¹⁾ [II.1.2 sugulindude puhul ei tuvastatud punktis II.1.1 osutatud tõrjeprogrammi käigus nakatumist <i>Salmonella enteritidis</i> 'e e; <i>Salmonella typhimurium</i> 'iga.]																	
⁽⁵⁾ [II.1.3 Kui sihtliikmesriik on Soome või Rootsi:																	
⁽³⁾ kas [on sugulinnud läbinud <i>Salmonella</i> suhtes uuringu komisjoni otsuses 2003/644/EÜ sätestatud eeskirjade kohaselt saadud negatiivsed tulemused.]																	
⁽³⁾ või [on munakanad (toidumunade tootmiseks ette nähtud tootmislinnud) läbinud uuringu komisjoni otsuses 2004/235/EÜ sätestatud eeskirjade kohaselt ja saadud negatiivsed tulemused.]]																	
II.2 Loomade terviseohutuse kinnitus																	
Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud [muud sugulinnud ⁽⁶⁾ kui silerinnalised linnud] ja [muud tootmislinnud ⁽⁷⁾ kui silerinnalised linnud] ⁽³⁾ vastavad järgmistele nõuetele:																	
II.2.1 nad on pärit tsoonist, mille kood on __ - __ ⁽⁸⁾ ning mis vastab käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval järgmistele tingimustele:																	
a) seal on lubatud liitu tuua muid sugulinde kui silerinnalisi linde ja muid tootmislinde kui silerinnalisi linde ja s on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu;																	
b) selles rakendatakse kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punktiga a lindude kõrge patogeensusega gripi seireprogrammi;																	
c) seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 38 vabaks lindude kõrge patogeensusega gripist;																	
d) seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haiguse viiru nakkusest;																	

RIIK

Sertifikaadi näidis B1

II.2.2	nad on pärit punktis II.2.1 osutatud tsoonist, kus:
⁽³⁾ kas	[a) ei vaksineerita lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]
⁽³⁾⁽⁹⁾ või	[a) vaksineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaksineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]
⁽³⁾ kas	[b) on keelatud vaksineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis ei vasta delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;]
⁽³⁾⁽¹⁰⁾ või	<p>[b) on lubatud vaksineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis vastavad ainu delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ning:</p> <ul style="list-style-type: none"> (i) neid ei ole selliste vaktsiinidega vaksineeritud vähemalt 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamise pealelaadimise kuupäeva; (ii) nad on pärit karjast või karjadest, millele on tehtud Newcastle'i haiguse viirusisolatsiooni test,⁽¹¹⁾ mille põhineb igast asjaomasest karjast juhusliku valimi alusel vähemalt 60 linnult võetud kloaagi tamponiproovil, mis võeti mitte varem kui kaks nädalat enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva, ja mille käigus ei avastatud lindude paramüksoviiruse intratserebraalse patogeensuse indeksit (ICPI) üle 0,4; (iii) neid on punktis ii nimetatud kahenädalase ajavahemiku jooksul hoitud päritoluettevõttes eraldatud ametliku järelevalve all; (iv) nad ei ole 60 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva kokku puutunud kodulindudega, kes ei vasta punktide i ja ii nõuetele;]
II.2.3	nad on viibinud punktis II.2.1 osutatud tsoonis püsivalt vähemalt:
⁽³⁾⁽¹²⁾ kas	[3 kuud vahetult enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva või kooremisest saadik, kui nad on alla 3 kuud vanused;]
⁽³⁾⁽¹³⁾ või	<p>[6 nädalat vahetult enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva või kooremisest saadik, kui nad on alla 6 nädalat vanused;]</p> <p>ning, kui nad imporditi punktis II.2.1 osutatud tsooni, toimus import kooskõlas vähemalt sama range loomatervisenõuetega, kui on sätestatud määruses (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruses (EL) 2020/692, ning tsoonist kust loomad imporditi, on kantud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu muude sugulindude kui silerinnaliste lindude ja muude tootmisloomadega, mis on silerinnaliste lindude liitu toomiseks;</p>
II.2.4	<p>nad on pärit lahtris I.11 nimetatud ettevõttest, mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas vähemalt sama rangete nõuetega, kui on sätestatud delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 8, ning:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) mille heakskiitu ei ole peatatud ega tühistatud; (b) mis on päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse kontrolli alla ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8; (c) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, mis on komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;

RIIK

Sertifikaadi näidis B1

	(d)	mille suhtes ei kohaldatud loomade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomaterviseiga seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis ei ole asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;														
	(e)	mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhang ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;														
	(f)	kus ei ole vähemalt viimase 21 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi lindude madala patogeensusega gripi viiruste nakkuse kinnitatud juhtumit;														
	(g)	kus:														
⁽³⁾ kas		[viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva ei ole kinnitust leidnud <i>Salmonella pullorum</i> , <i>S. gallinarum</i> ja <i>S. arizonae</i> infektsioon;]														
⁽³⁾ või		[viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva on leidnud kinnitust <i>Salmonella pullorum</i> , <i>S. gallinarum</i> või <i>S. arizonae</i> infektsioon ning on kohaldatud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 44 punktis d ettenähtud meetmeid;]														
	(h)	kus:														
⁽³⁾ kas		[viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva ei ole kinnitust leidnud lindude mükoplasmooos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>);]														
⁽³⁾ või		[viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva on leidnud kinnitust lindude mükoplasmooos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>) ning on kohaldatud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 44 punktis d ettenähtud meetmeid;]														
	II.2.5	nad on pärit linnukarjast:														
	(a)	mida ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;														
⁽³⁾ kas	[b)	mida ei ole viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]														
⁽³⁾ või	[b)	mis on viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;														
(14)																
		<table border="1"> <thead> <tr> <th>Linnukarja identifitseerimisandmed</th> <th>Lindude vanus</th> <th>Vaktsineerimise kuupäev</th> <th>Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp</th> <th>Vaktsiinipartii number</th> <th>Vaktsiini nimetus</th> <th>Vaktsiini tootja</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaktsineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiinipartii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja							
Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaktsineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiinipartii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja										
⁽³⁾ kas	c)	mille suhtes on kohaldatud taudiseireprogrammi, mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2007 II lisas sätestatud nõudele, ning leiti, et kari ei ole nakatunud või pole mingit alust kahtlustada karja nakatumise järgmiste tauditekitajatega: [<i>Salmonella pullorum</i> , <i>Salmonella gallinarum</i> ja <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (liigi <i>Gallus gallus</i> puhul);]														

RIIK

Sertifikaadi näidis B1

⁽³⁾ või	[<i>Salmonella arizonae</i> (serogrupp O:18(k)), <i>Salmonella pullorum</i> ja <i>Salmonella gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> ja <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (liigi <i>Meleagris gallopavo</i> puhul);]
⁽³⁾ või	[<i>Salmonella pullorum</i> ja <i>Salmonella gallinarum</i> (liikide <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasian colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> ja <i>Anas spp</i> puhul);]
	d) mis on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli ⁽¹⁵⁾ ning neil ei tuvastata märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;
II.2.6	nad on viibinud lahtris I.11 osutatud ettevõttes alates kooremisest või püsivalt vähemalt järgmise ajavahemiku jooksul
⁽³⁾⁽¹²⁾ kas	[6 nädalat vahetult enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;]
⁽³⁾⁽¹³⁾ või	[30 päeva vahetult enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;]
II.2.7	nad ei ole kokku puutunud halvema tervisliku seisundiga loomadega alates kooremisest või püsivalt vähemalt järgmi ajavahemiku jooksul:
⁽³⁾⁽¹²⁾ kas	[6 nädalat vahetult enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;]
⁽³⁾⁽¹³⁾ või	[30 päeva vahetult enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;]
II.2.8	nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjaomasele liigile asjakohas taudide puhul, mis on kantud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu, ning esilekerkivate taudi puhul;
II.2.9	nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli ⁽¹⁵⁾ _____. _____. _____. (pp.kk.aaa ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetel kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;
II.2.10	nad on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse:
	a) mis on ehitatud nii, et:
	i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;
	ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;
	iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu, sööda või sulgede keskkonda sattumist;
	b) mis sisaldavad üksnes samasse liiki ja kategooriasse kuuluvaid ning samast ettevõttest pärit kodulinde;
	c) mis vastavad järgmistele nõuetele:
⁽³⁾ kas	[need on selleks otstarbeks valmistatud eelnevalt kasutamata ühekordselt kasutatavad konteinerid, mis kasutatakse ainult üks kord ja mis seejärel hävitatakse;]
⁽³⁾ või	[need on puhastatud ja desinfitseeritud ning kuivatatud või kuivada lastud enne loomade pealelaadimist;]
	d) mis on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele, et vältida sisu vahetami võimalust;
	e) millele on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisa punktis 1 nõutud teave seoses sugulindude tootmisliindudega;
II.2.11	nad on liitu lähetamiseks laaditud _____. _____. _____. (pp.kk.aaaa) ⁽¹⁶⁾ transpordivahendisse, mis on konstrueeritud vastav punkti II.2.10 alapunktile a ning mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriu pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga.

RIIK

Sertifikaadi näidis B1

- ⁽¹⁷⁾[II.2.12 Nad on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud koosõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/608 artikliga 66 ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:
- a) neid ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;
 - b) neid on vähemalt 14 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva hoitud eraldati veterinaarjärelevalve ametniku järelevalve all päritoluettevõttes või karantiiniasutuses:
 - i) kus vähemalt 21 päeva jooksul enne saadetise pealelaadimise kuupäeva ei ole ühtegi kodulind vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;
 - ii) kuhu selle aja jooksul ei ole toodud muid linde;
 - iii) kus ei ole tehtud vaksineerimist;
 - c) neile on tehtud negatiivsete tulemustega seroloogilised testid⁽¹¹⁾ Newcastle'i haiguse viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks, mis tehti vereproovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva ning tasemel, mis annab 95 % kindluse nakkuse tuvastamiseks 5 % levimuse korral.]

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud muude sugulindude kui silerinnaliste lindude ja muude tootmislindude kui silerinnaliste lindude toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesolev sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.8: märkida tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.

Lahter I.27: saadetise kirjeldus.
 „CN-kood“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 01.05 või 01.06.39.
 „Kategooria“: valida üks järgmistest: puhasliin/vanavanemad/vanemad/ munejad noorkanad /muud.

II osa

- ⁽¹⁾ Käesolevat tagatist kohaldatakse ainult liigi *Gallus gallus* kodulindude ja kalkunite suhtes.
- ⁽²⁾ Märkige positiivsena, kui karja eluea jooksul järgmiste serotüüpide suhtes tehtud kas või ühe uuringu tulemus on positiivne:
 - sugulindude karjad: *Salmonella* Hadar, *Salmonella* Virchow ja *Salmonella* Infantis;
 - tootmislindude karjad: *Salmonella* Enteritidis ja *Salmonella* Typhimurium.
- ⁽³⁾ Mittevajalik maha tõmmata.

RIIK

Sertifikaadi näidis B1

<p>(4) Täita vajaduse korral: märkida kasutatud antimikroobikumide nimetus ja toimeaine.</p> <p>(5) Tõmmata maha, kui saadeti ei ole ette nähtud Soome või Rootsi saatmiseks.</p> <p>(6) „Sugulinnud“ – 72 tunni vanused või vanemad haudemunade tootmiseks mõeldud kodulinnud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 2 määratletud tähenduses.</p> <p>(7) „Tootmislinnud“ – 72 tunni vanused või vanemad tarbimiseks mõeldud liha, munade või muude toodete tootmiseks v uluklindude varude taastootmiseks kasvatatavad kodulinnud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 2 määratlet tähenduses.</p> <p>(8) Tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.</p> <p>(9) Seda kohaldatakse üksnes tsoonide suhtes, kus vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõl vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele, ja mil kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „A“.</p> <p>(10) Seda tagatist nõutakse üksnes kodulindude puhul, kes on pärit tsoonidest, kus delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punkti e alapunkti ii kohaselt ei ole keelatud kasutada Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaseid vaktsiini mis vastavad üksnes kõnealuse määruse XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „B“.</p> <p>(11) Uuringud tuleks teha päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuste poolt või selle kontrolli all võetud proovidega nii uuringud tuleks teha määruse (EL) 2017/625 artikli 37 kohaselt määratud ametlikus laboris.</p> <p>(12) Kohaldatakse sugulindude ja tarbimiseks mõeldud liha, munade või muude toodete tootmiseks kasvatatava tootmislindude suhtes.</p> <p>(13) Kohaldatakse uluklindude varude taastootmiseks mõeldud tootmislindude suhtes.</p> <p>(14) Täita, kui linnud on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.</p> <p>(15) Kliinilise kontrolli peab tegema päritoluriigi või -territooriumi veterinaarjärelevalve ametnik.</p> <p>(16) Pealelaadimise kuupäev ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist loomade liitu toomiseks, e kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist loomade liitu toomise suhtes.</p> <p>(17) Seda tagatist nõutakse ainult saadetiste puhul, mis on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud iln vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 66.</p>	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimet</p> <p>Allkiri</p>
---	--

24. PEATÜKK

LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SILERINNALISTE SUGULINDUDE JA SILERINNALISTE TOOTMISLINDUDE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „BPR“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
		I.3 Pädev keskasutus	RUTUKOOD	
		I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood		
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood		
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/hea kskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood		
		I.13 Pealelaadimiskoht		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetranspord ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.14 Lähendamiskuupäev ja -kellaeg		
		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt		
		I.17 Saatedokumendid Liik Kood Riik ISO riigikood Äridokumendi viide		
I.18	Veotingimused		<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud
I.19		Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number		
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Edasine pidamine			
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik ISO riigikood		I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks	
			I.23 <input type="checkbox"/> Taassisenemiseks	

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis BPR

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud [silerinnalised sugulinnud⁽¹⁾]⁽²⁾ [silerinnalised tootmislinnud⁽³⁾]⁽²⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on pärit tsoonist, mille kood on __ - _ ⁽⁴⁾ ning mis vastab käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval järgmistele tingimustele:</p> <p>a) sealt on lubatud liitu tuua silerinnalisi sugulinde ja silerinnalisi tootmislinde ning see on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu;</p> <p>b) selles rakendatakse kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punktiga a lindude kõrge patogeensusega gripi seireprogrammi;</p> <p>c) seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 38 vabaks lindude kõrge patogeensusega gripist;</p> <p>II.1.2 nad on pärit punktis II.1.1 nimetatud tsoonist, mida käesoleva sertifikaadi väljaandmise ajal:</p> <p>^{(2)kas} [peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest;]</p> <p>^{(2)(5)või} [ei peeta vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest ning loomad:</p> <p>a) on olnud ametliku seire all vähemalt 21 päeva enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;</p> <p>b) on hoitud punktis a osutatud ajavahemiku vältel täielikult eraldatuna teiste lindudega otsest ja kaudset kokkupuudet võimaldamata rajatistes, mille asjaomase päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on selleks otstarbeks heaks kiitnud;</p> <p>c) on läbinud viiruse tuvastamise uuringu⁽⁶⁾ Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse kindlakstegemiseks:</p> <p>i) mis tehti igalt silerinnaliselt linnult võetud kloaagi-tampooniproovi või väljaheiteprooviga 7–10 päeva enne, kui linnud pandi punktis a osutatud ametliku järelevalve alla;</p> <p>ii) mille käigus ei avastatud lindude 1. tüüpi paramüksoviiruse isolaate intratserebraalse patogeensuse indeksiga (ICPI) üle 0,4;</p> <p>iii) mille tulemused olid soodsad kõigi saadetises olevate lindude puhul enne, kui nad lahkusid punktis b osutatud rajatistest liitu lähetamiseks;</p> <p>d) on pärit linnukarjadest, kus on liitu sissetoomiseks ettenähtud saadetise lähetamise kuupäevale vahetult eelneva vähemalt 6 kuu jooksul tehtud statistikapõhise proovivõtukava alusel Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse seiret ja saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>II.1.3 nad on pärit punktis II.1.1 osutatud tsoonist, kus:</p> <p>^{(2)kas} [a) ei vaktsineerita lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]</p> <p>^{(2)(7)või} [a) vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]</p> <p>^{(2)kas} [b) on keelatud vaktsineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis ei vasta delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;]</p> <p>^{(2)(8)või} [b) on lubatud vaktsineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis vastavad ainult delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ning:</p> <p>(i) neid ei ole vaktsineeritud selliste vaktsiinidega vähemalt 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis BPR

	<ul style="list-style-type: none"> (ii) nad on pärit karjast või karjadest, millele on tehtud Newcastle'i haiguse viirusisolatsiooni test,⁽⁶⁾ mis põhineb igast asjaomasest karjast juhusliku valimi alusel vähemalt 60 linnult võetud kloaagi-tampooniproovil, mis võeti mitte varem kui kaks nädalat enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva, ja mille käigus ei avastatud lindude paramüksoviirust intratserebraalse patogeensuse indeksiga (ICPI) üle 0,4; (iii) neid on punktis ii nimetatud kahenädalase ajavahemiku jooksul hoitud päritoluettevõttes eraldatult ametliku järelevalve all; (iv) nad ei ole 60 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva kokku puutunud kodulindudega, kes ei vasta punktide i ja ii nõuetele;]
II.1.4	nad on viibinud punktis II.1.1 osutatud tsoonis püsivalt vähemalt kolm kuud vahetult enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva või koorumisest saadik, kui nad on alla kolme kuu vanused; ning, kui nad imporditi punktis II.1.1 osutatud tsooni, toimus import kooskõlas vähemalt sama rangete loomatervise nõuetega, kui on sätestatud määruses (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruses (EL) 2020/692, ning tsoon, kust loomad imporditi, on kantud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu silerinnaliste sugulindude ja silerinnaliste tootmislindude liitu toomiseks;
II.1.5	nad on pärit lahtris I.11 nimetatud ettevõtetest, mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas vähemalt sama rangete nõuetega, kui on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 8, ning: <ul style="list-style-type: none"> (a) mille heakskiitu ei ole peatatud ega tühistatud; (b) mis on päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse kontrolli alla ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8; (c) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga; (d) mille suhtes ei kohaldata loomade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervise seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega; (e) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhangut ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut; (f) kus ei ole vähemalt viimase 21 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi lindude madala patogeensusega gripi viiruste nakkuse kinnitatud juhtumit;
II.1.6	nad on pärit linnukarjast: <ul style="list-style-type: none"> (a) mida ei ole vaksineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu; (b) mida ei ole viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
⁽²⁾ kas	

RIIK

Sertifikaadi näidis BPR

(²)või	[b]	mis on viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;						
(⁹)								
		Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaktsineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiini partii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja
	c)	mis on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli ⁽¹⁰⁾ ning millel ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;						
II.1.7		nad on viibinud lahtis I.11 osutatud ettevõttes alates koorumisest või püsivalt vähemalt 6 nädala jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;						
II.1.8		nad ei ole puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega alates koorumisest või püsivalt 6 nädala jooksul vahetult enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;						
II.1.9		nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjaomasele liigile asjakohaste taudide puhul, mis on kantud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu, ning esilekerkivate taudide puhul.						
II.1.10		nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli ⁽¹⁰⁾ _____ (pp.kk.aaaa) ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;						
II.1.11		nad on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse:						
	a)	mis on ehitatud nii, et:						
	i)	loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;						
	ii)	on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;						
	iii)	ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu, sööda või sulgede keskkonda sattumist;						
	b)	mis sisaldavad üksnes samasse liiki ja kategooriasse kuuluvaid ning samast ettevõttest pärit kodulinde;						
	c)	mis vastavad järgmistele nõuetele:						
(²)kas		[need on selleks otstarbeks valmistatud eelnevalt kasutamata ühekordselt kasutatavad konteinerid, mida kasutatakse ainult üks kord ja mis seejärel hävitatakse;]						
(²)või		[need on puhastatud ja desinfitseeritud ning kuivatatud või kuivada lastud enne loomade pealelaadimist;]						

RIIK

Sertifikaadi näidis BPR

<p>d) mis on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhiste, et vältida sisu vahetamise võimalust;</p> <p>e) millele on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisa punktis 1 nõutud teave seoses sugulindude ja tootmislindudega;</p> <p>II.1.12 nad on liitu lähetamiseks laaditud _____.____.____ (pp.kk.aaaa)⁽¹¹⁾ transpordivahendisse, mis on konstrueeritud vastavalt punkti II.1.11 alapunktile a ning mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga.</p> <p>⁽¹²⁾[II.1.13 Nad on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikliga 66 ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:</p> <p>a) neid ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;</p> <p>b) neid on vähemalt 14 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva hoitud eraldatult veterinaarjärelevalve ametniku järelevalve all päritoluettevõttes või karantiinasutuses:</p> <p>i) kus vähemalt 21 päeva jooksul enne saadetise pealelaadimise kuupäeva ei ole ühtegi kodulindu vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;</p> <p>ii) kuhu selle aja jooksul ei ole toodud muid linde;</p> <p>iii) kus ei ole tehtud vaksineerimist;</p> <p>c) neile on tehtud negatiivsete tulemustega seroloogilised testid⁽⁶⁾ Newcastle'i haiguse viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks, mis tehti vereproovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva ning tasemel, mis annab 95 % kindluse nakkuse tuvastamiseks 5 % levimuse korral.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud silerinnaliste sugulindude või silerinnaliste tootmislindude toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei nende toodete lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa.</p> <p>Lahter I.8: märkida tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.</p> <p>Lahter I.27: saadetise kirjeldus.</p> <p>„CN-kood“: kasutada Maailma Tollorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 01.06.39.</p> <p>„Identifitseerimissüsteem“: loomad tuleb individuaalselt märgistada kaelamärgise või süstitava transponderiga kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 43.</p> <p>„Kategoria“: valida üks järgmistest: puhasliin/vanavanemad/vanemad/muud.</p> <p>„Identifitseerimisnumber“: märkida identifitseerimisnumber, mis peab kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 43 sisaldama päritoluriigi või -territooriumi ISO standardite kohast koodi.</p>	
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis BPR

	<p>II osa</p> <p>(1) „Silerinnalised sugulinnud“ – 72 tunni vanused või vanemad haudemunade tootmiseks mõeldud silerinnalised linnud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 tähenduses.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) „Silerinnalised tootmislinnud“ – 72 tunni vanused või vanemad tarbimiseks mõeldud liha, munade või muude toodete tootmiseks, nagu on määratletud delegeeritud määruses (EL) 2020/692.</p> <p>(4) Tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.</p> <p>(5) Seda tagatist nõutakse üksnes saadetiste puhul, mis on pärit tsoonidest, mida ei peeta delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 39 kohaselt Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vabaks ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „C“.</p> <p>(6) Uuringud tuleks teha päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuste poolt või selle kontrolli all võetud proovidega ning uuringud tuleks teha määruse (EL) 2017/625 artikli 37 kohaselt määratud ametlikus laboris.</p> <p>(7) Seda kohaldatakse üksnes tsoonide suhtes, kus vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele, ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „A“.</p> <p>(8) Seda tagatist nõutakse üksnes kodulindude puhul, kes on pärit tsoonidest, kus delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punkti e alapunkti ii kohaselt ei ole keelatud kasutada Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaseid vaktsiine, mis vastavad üksnes kõnealuse määruse XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „B“.</p> <p>(9) Täita, kui linnud on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.</p> <p>(10) Kliinilise kontrolli peab tegema päritoluriigi või -territooriumi veterinaarjärelevalve ametnik.</p> <p>(11) Pealelaadimise kuupäev ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist loomade liitu toomise suhtes.</p> <p>(12) Seda tagatist nõutakse ainult saadetiste puhul, mis on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artiklile 66.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

25. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS MUUDE KODULINDUDE
KUI SILERINNALISTE LINDUDE ÖÖPÄEVASTE TIBUDE LIITU TOOMISEKS
(NÄIDIS „DOC“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide
			I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD
			I.4 Pädev kohalik asutus	
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	
				ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik	ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt	
		I.17 Saatedokumendid Liik Riik Aridokumendi viide		
			Kood ISO riigikood	
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks			
	<input type="checkbox"/> Edasine pidamine			
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks		I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks		
	Kolmas riik ISO riigikood	I.23		

I.24 Pakkeüksusi kokku	I.25 Üldkogus	I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)
I.27 Saadetise kirjeldus		
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria
		Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis DC

II Tervishoiualane teave		II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide
II osa. Sertifitseerimine	II.1 Inimeste terviseohutuse kinnitus [*kustutada, kui liit ei ole loomade lõppsihtkoht]				
	⁽¹⁾ [II.1.1 Päritolukarja suhtes on kohaldatud määruse (EÜ) nr 2160/2003 artiklis 10 osutatud <i>Salmonella</i> tõrje programmi komisjoni määrmuses (EÜ) nr 1177/2006 sätestatud antimikroobikumide ja vaktsiinide kasutamise erinõudeid ni kõnealust vanemkarja on testitud rahvatervise seisukohast oluliste <i>Salmonella</i> serotüüpide suhtes:				
	<p>Õöpäevaste tibude suhtes on kohaldatud määruses (EÜ) nr 1177/2006 sätestatud antimikroobikumide ja vaktsiini kasutamise erinõudeid.</p> <p>Muudel kui <i>Salmonella</i> kontrolliprogrammi eesmärkidel:</p> <p>⁽³⁾<i>kas</i> [ei antud õöpäevastele tibudele antimikroobikume (sh munasisese manustamise teel);]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾<i>või</i> [anti õöpäevastele tibudele järgmisi antimikroobikume (sh munasisese manustamise teel)</p>				
⁽¹⁾ [II.1.2 Paljundamiseks ette nähtud õöpäevaste tibude puhul ei tuvastatud punktis II.1.1 osutatud tõrjeprogrammi käigus nakatumist <i>Salmonella enteritidis</i> 'e ega <i>Salmonella typhimurium</i> 'iga.]					
⁽⁵⁾ [II.1.3 Kui sihtliikmesriik on Soome või Rootsi, on sugulindude või tootmislindude karja lisamiseks ette nähtud õöpäevaste tibud pärit karjadest, mis on <i>Salmonella</i> suhtes läbinud uuringu komisjoni otsusega 2003/644/EÜ sätestatud eeskirjade kohaselt ja saadud negatiivsed tulemused.]					
II.2 Loomade terviseohutuse kinnitus					
Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud muude kodulindude k silerinnavaliste lindude õöpäevaste tibud ⁽⁶⁾ vastavad järgmistele nõuetele:					
II.2.1 nad on koorunud tsoonis, mille kood on __ - __ ⁽⁷⁾ ning mis vastab käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäev järgmistele tingimustele:					
a) seal on lubatud liitu tuua muude kodulindude kui silerinnavaliste lindude õöpäevasteid tibusid ja see on kant komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu;					
b) selles rakendatakse kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punktiga a lindude kõrge patogeensusega gripi seireprogrammi;					
c) seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 38 vabaks lindude kõrge patogeensusega gripist;					
d) seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haiguse viiru nakkusest;					
II.2.2 nad on pärit punktis II.2.1 osutatud tsoonist, kus:					
⁽³⁾ <i>kas</i> [a) ei vaktsineerita lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]					
⁽³⁾⁽⁸⁾ <i>või</i> [a) vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaktsineerimisprogrammiga, mis vast delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]					

RIIK

Sertifikaadi näidis DC

(3)kas	[b]	on keelatud vaktsineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis ei vasta delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;]
(3)(9)või	[b]	<p>on lubatud vaktsineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis vastavad aim delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ning:</p> <p>(i) neid ei ole vaktsineeritud selliste vaktsiinidega;</p> <p>(ii) nad on pärit linnukarjadest:</p> <ul style="list-style-type: none"> - mida ei ole vaktsineeritud selliste vaktsiinidega vähemalt 12 kuu jooksul enne saadetise lii lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva; - millele on mitte varem kui kaks nädalat enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva tehtud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse suhtes viirusisolatsiooni test⁽¹⁰⁾, mis põhineb iga asjaomasest karjast juhusliku valimi alusel vähemalt 60 linnult võetud kloaagi-tampooniproovil, mille käigus ei avastatud lindude paramüksoviirust intratserebraalse patogeensuse indeksiga (ICP) üle 0,4; - mida on hoitud eraldatult 2 nädala jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva päritoluettevõttes veterinaarjärelevalve ametniku järelevalve all; - mis ei ole 60 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva kokku puutunud kodulindudega, kes ei vasta esimeses kahes taandes esitatud tingimustele; <p>(iii) mis on pärit haudemunadest, mis ei ole haudejaamas ega transportimise ajal kokku puutunud kodulindudega haudemunadega, mis ei vasta alapunktis ii esitatud tingimustele;]</p>
II.2.3		<p>nad on pärit lahtris I.11 nimetatud haudejaamast, mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas vähemalt sama rangete nõuetega, kui on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis ning:</p> <p>(a) mille heakskiitu ei ole peatatud ega tühistatud;</p> <p>(b) mis on päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse kontrolli alla ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8;</p> <p>(c) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, : komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>(d) mille suhtes ei kohaldata loomade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervisega seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;</p> <p>(e) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhang ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis DC

II.2.4	<p>nad on pärit linnukarjast:</p> <p>(a) mis on viibinud punktis II.2.1 osutatud tsoonis püsivalt vähemalt 3 kuud vahetult enne kuupäeva, mil kogu munad, millest koorusid kõnealused ööpäevased tibud;</p> <p>ning, kui kari imporditi punktis II.2.1 osutatud tsooni, toimus import kooskõlas vähemalt sama range loomatervisenõuetega, kui on sätestatud määruses (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruses (EL) 2020/692, nii tsoon, kust loomad imporditi, on kantud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu muu sugulindude kui silerinnaliste lindude ja muude tootmisliindude kui silerinnaliste lindude liitu toomiseks;</p> <p>(b) mida on hoitud püsivalt vähemalt 6 nädala jooksul vahetult enne kuupäeva, mil koguti munad, millest koorus kõnealused ööpäevased tibud, ettevõttes:</p> <p>(i) mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas nõuetega, mis on vähemalt sama ranged kui need, mis on sätestatud delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 8,</p>						
(11)	<table border="1" style="margin-left: 40px;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Ettevõtte nimi</th> <th style="width: 33%;">Aadress</th> <th style="width: 33%;">Heakskiitmise number</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Ettevõtte nimi	Aadress	Heakskiitmise number			
Ettevõtte nimi	Aadress	Heakskiitmise number					
	<p>ii) mille heakskiitu ei ole peatatud ega tühistatud ajal, mil haudemunad, millest ööpäevased tibud koorusid saadeti haudejaama;</p> <p>iii) kus ei ole vähemalt 21 päeva jooksul enne nende haudemunade kogumise kuupäeva, millest ööpäevased tibud koorusid, teadaolevalt esinenud ühtegi lindude madala patogeensusega gripi viiruste naku kinnitatud juhtumit;</p> <p>iv) kus:</p> <p>⁽³⁾kas [viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva ei ole kinnitu leidnud <i>Salmonella pullorum</i>, <i>S. gallinarum</i> ja <i>S. arizonae</i> infektsioon;]</p> <p>⁽³⁾või [viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva on leidnud kinnitu <i>Salmonella pullorum</i>, <i>S. gallinarum</i> või <i>S. arizonae</i> infektsioon ning on kohaldatud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 46 punktis d ettenähtud meetmeid;]</p> <p>v) kus:</p> <p>⁽³⁾kas [viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva ei ole kinnitu leidnud lindude mükoplasmooos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>);]</p> <p>⁽³⁾või [viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva on leidnud kinnitu lindude mükoplasmooos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>) ning on kohaldatud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 46 punktis d ettenähtud meetmeid;]</p> <p>⁽³⁾kas [c) mida ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁸⁾või [c) mida on vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]</p> <p>⁽³⁾kas [d) mida ei ole viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p>						

RIIK

Sertifikaadi näidis DC

(3)või (12)	[d) mis on viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;														
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Linnukarja identifitseerimisandmed</th> <th>Lindude vanus</th> <th>Vaksineerimise kuupäev</th> <th>Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp</th> <th>Vaktsiinipartii number</th> <th>Vaktsiini nimetus</th> <th>Vaktsiini tootja</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaksineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiinipartii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja							
Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaksineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiinipartii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja									
	e) mille suhtes on kohaldatud taudiseireprogrammi, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 II lisas sätestatud nõudele, ning leiti, et kari ei ole nakatunud või pole mingit alust kahtlustada karja nakatumi järgmiste tauditekitajatega:														
(3)kas	[<i>Salmonella pullorum</i> , <i>Salmonella gallinarum</i> ja <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (liigi <i>Gallus gallus</i> puhul);]														
(3)või	[<i>Salmonella arizonae</i> (serogrupp O:18(k)), <i>Salmonella pullorum</i> ja <i>Salmonella gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> ja <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (liigi <i>Meleagris gallopavo</i> puhul);]														
(3)või	[<i>Salmonella pullorum</i> ja <i>Salmonella gallinarum</i> (liikide <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasianus colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> ja <i>Anas spp</i> puhul);]														
II.2.5	nad on pärit haudemunadest, mis:														
	a) vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/692 III osa 2. jaotises sätestatud nõuetele, mida kohaldatakse liisissetoomise suhtes;														
	b) on enne haudejaama viimist märgistatud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele;														
	c) on desinfitseeritud vastavalt päritolukohaks oleva kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse juhistele;														
	d) ei ole haudejaama vedamise ajal ega haudejaamas puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga kodulindudega haudemunadega ega muude tehistingimustes peetavate lindudega ega metslindudega;														
II.2.6	nad on viibinud:														
	a) alates koorumisest punktis II.2.1 osutatud riigis, territooriumil või selle tsoonis;														
	b) alates koorumisest lahtris I.11 nimetatud ettevõttes;														
II.2.7	neid ei ole vaksineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;														
II.2.8	nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjaomasele liigile asjakohas taudide puhul, mis on kantud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu, ning esilekerkivate taudide puhul;														
II.2.9	nad on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse:														
	a) mis on ehitatud nii, et:														
	i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;														
	ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;														
	iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu, sööda või sulgede keskkonda sattumist;														

RIIK

Sertifikaadi näidis DC

- b) mis sisaldavad üksnes samasse liiki ja kategooriasse kuuluvaid ning samast ettevõttest pärit kodulinde;
- c) mis on ühekordselt kasutatavad, puhtad ja neid kasutatakse esimest korda;
- d) mis on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhiste, et vältida sisu vahetami võimalust;
- e) millele on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisa punktis 3 nõutud teave seoses ööpäevas tibuudega;
- II.2.10 nad on liitu lähetamiseks laaditud _____.____.____ (pp.kk.aaaa)⁽¹³⁾ transpordivahendisse, mis on konstrueeritud vastav punkti II.2.9 alapunktile a ning mis on enne pealeladimist puhastatud ja desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga.
- ⁽¹⁴⁾[II.2.11 Nad on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/6 artikliga 66 ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:
- a) neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;
- b) nad on pärit haudemunadest, mis on pärit linnukarjadest:
- ^{(3)kas} [mida ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
- ^{(3)või} [mis on inaktiveeritud vaktsiiniga vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
- ^{(3)või} [mis on hiljemalt 60 päeva enne munade kogumise kuupäeva vaktsineeritud elusvaktsiiniga Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
- c) nad on pärit haudejaamast, kus töömeetoditega on tagatud, et haudemune, millest on koorunud ööpäevased tibu inkubeeriti täiesti eri aegadel ja kohtades neist haudemunadest, mis ei vasta punktis b sätestatud tingimustele.]

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud muude kodulindude kui silerinnaliste lindude ööpäevaste tibuude toomiseks liitu, k.a siis, kui l ei nende toodete lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumi lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesolev sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.8: märkida tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.

Lahter I.27: saadetise kirjeldus.
 „CN-kood“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 01.05 või 01.06.39.
 „Kategooria“: valida üks järgmistest: puhasliin/vanavanemad/vanemad/munaliinid/broilerid/muud.

RIIK

Sertifikaadi näidis DC

	<p>II osa</p> <p>(1) Käesolevat tagatist kohaldatakse ainult liiki <i>Gallus gallus</i> või kalkunite hulka kuuluvate ööpäevaste tibude suhtes.</p> <p>(2) Märkige positiivsena, kui karja eluea jooksul järgmiste serotüüpide suhtes tehtud kas või ühe uuringu tulemus on positiivne:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sugulindude karjad: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow ja <i>Salmonella</i> Infantis; - tootmislindude karjad: <i>Salmonella</i> Enteritidis ja <i>Salmonella</i> Typhimurium. <p>(3) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(4) Vajaduse korral alles jätta: märkida kasutatud antimikroobikumide nimetus ja toimeaine.</p> <p>(5) Tõmmata maha, kui saadeti ei ole ette nähtud Soome või Rootsi saatmiseks.</p> <p>(6) „Ööpäevased tibud“ – vähem kui 72 tunni vanused kodulinnud, nagu on määratletud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 2.</p> <p>(7) Tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.</p> <p>(8) Seda kohaldatakse üksnes tsoonide suhtes, kus vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõl vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele, ja mil kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „A“.</p> <p>(9) Seda tagatist nõutakse üksnes kodulindude puhul, kes on pärit tsoonidest, kus delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punkti e alapunkti ii kohaselt ei ole keelatud kasutada Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaseid vaktsiini mis vastavad üksnes kõnealuse määruse XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „B“.</p> <p>(10) Uuringud tuleks teha päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuste poolt või selle kontrolli all võetud proovidega niu uuringud tuleks teha määruse (EL) 2017/625 artikli 37 kohaselt määratud ametlikus laboris.</p> <p>(11) Märkida selle ettevõtte nimi, aadress ja heakskiidu number, kus hoiti ööpäevaste tibude pärituolukarja 6 nädala jooks vahetult enne kuupäeva, mil koguti munad, millest koorusid kõnealused ööpäevased tibud.</p> <p>(12) Täita, kui linnud on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.</p> <p>(13) Pealelaadimise kuupäev ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist loomade liitu toomiseks, egi kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist loomade liitu toomise suhtes.</p> <p>(14) Seda tagatist nõutakse ainult saadetiste puhul, mis on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud iln vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 66.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Tempel Allkiri</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis DC

(15)III Tervishoiualane lisateave sertifikaadi kohta viitenumbri (lahter I.2)

Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist:

- a) käesoleva sertifikaadi II osas sätestatud tervishoiunõudeid täidetakse jätkuvalt;
- b) käesolevas sertifikaadis kirjeldatud ööpäevased tibus:
- i) on koorunud (pp.kk.aaaa);
- ii) nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli⁽¹⁶⁾ _____. _____. _____.
(pp.kk.aaaa) ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (E) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidele;
- iii) nad ei ole alates koorumisest puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega.

(15) See jagu võib olla eraldi lehel, tingimusel et see on lisatud loomatervise sertifikaadi II osale.

(16) Kliinilise kontrolli peab tegema päritoluriigi või -territooriumi veterinaarjärelevalve ametnik.

Veterinaarjärelevalve ametnik

Nimi (trükitähtedega)

Kuupäev

Kvalifikatsioon ja ametinimetus

Tempel

Allkiri

26. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SILERINNALISTE LINDUDE
ÕOPÄEVASTE TIBUDE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „DOR“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
		I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD	
		I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood		
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood		
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/hea kskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood		
	I.13 Pealeladimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk ort Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17 Saatedokumendid Liik Kood Riik ISO riigikood Äridokumendi viide		
	I.18 Veotingimused <input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud			
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Edasine pidamine				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks I.23 <input type="checkbox"/> Taassisenemiseks			

I.24 Pakkeüksusi kokku	I.25 Üldkogus	I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)
I.27 Saadetise kirjeldus		
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria
		Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis DC

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide
		<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud silerinnaliste lindude ööpäevased tibud⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on koorunud tsoonis, mille kood on __ - __⁽²⁾ ning mis vastab käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva järgmistele tingimustele:</p> <p>a) seal on lubatud liitu tuua silerinnaliste lindude ööpäevaseid tibusid ja see on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu;</p> <p>b) selles rakendatakse kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punktiga a lindude kõrge patogeensusega gripi seireprogrammi;</p> <p>c) seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 38 vabaks lindude kõrge patogeensusega gripist;</p> <p>II.1.2 nad on pärit punktis II.1.1 nimetatud tsoonist, mida käesoleva sertifikaadi väljaandmise ajal:</p> <p>^{(3)kas} [peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest;]</p> <p>^{(3)(4)või} [ei peeta vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest, silerinnaliste lindude ööpäevased tibud on pärit linnukarjadest:</p> <p>a) mida on peetud ametliku järelevalve all eraldatult vähemalt 30 päeva enne kuupäeva, mil muneti haudemuna millest koorusid käesolevas saadetises olevad ööpäevased tibud;</p> <p>b) mis on läbinud viiruse tuvastamise uuringu⁽⁵⁾ Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse kindlakstegemiseks:</p> <p>i) mis tehti igalt silerinnaliselt linnult võetud kloaagi-tampooniproovi või väljaheiteprooviga 7–10 päeva enne, kui linnud pandi punktis a osutatud ametliku järelevalve alla;</p> <p>ii) mille käigus ei avastatud lindude I. tüüpi paramüksoviiruse isolaate intratserebraalse patogeensuse indeksiga (ICPI) üle 0,4;</p> <p>iii) ning kõigi lindude kohta saadi soodsad tulemused enne, kui ööpäevased tibud liitu lähetamise haudejaamast välja viidi;</p> <p>c) milles on liitu sissetoomiseks ettenähtud saadetise lähetamise kuupäevale vahetult eelneva vähemalt 6 ku jooksul tehtud statistikapõhise proovivõtukava alusel Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse seiret ja saadi negatiivsed tulemused;</p> <p>d) mida ei ole 30 päeva jooksul enne kuupäeva, mil muneti haudemunad, millest koorusid käesolevas saadetises olevad ööpäevased tibud, ega selliste haudemunade munemise ajal hoitud koos kodulindudega, kelle puhul ei o täidetud punktide a, b ja c kohased tingimused;]</p> <p>II.1.3 nad on pärit punktis II.1.1 osutatud tsoonist, kus:</p> <p>^{(3)kas} [a) ei vaktsineerita lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]</p> <p>^{(3)(6)või} [a) vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]</p> <p>^{(3)kas} [b) on keelatud vaktsineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis ei vasta delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;]</p> <p>^{(3)(7)või} [b) on lubatud vaktsineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis vastavad ainu delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ning:</p> <p>(i) neid ei ole vaktsineeritud selliste vaktsiinidega;</p>			

RIIK

Sertifikaadi näidis DC

	<p>(ii) nad on pärit linnukarjadest:</p> <ul style="list-style-type: none"> - mida ei ole vaksineeritud selliste vaktsiinidega vähemalt 12 kuu jooksul enne saadetise lii lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva; - millele on mitte varem kui kaks nädalat enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva tehtud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse suhtes viirusisolatsiooni test,⁽⁵⁾ mis põhineb iga asjaomasest karjast juhusliku valimi alusel vähemalt 60 linnult võetud kloaagi-tampooniproovil, mille käigus ei avastatud lindude paramüksoviirust intratserebraalse patogeensuse indeksiga (ICP üle 0,4; - mida on hoitud eraldatult 2 nädala jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva päritoluettevõttes veterinaarjärelevalve ametniku järelevalve all; - mis ei ole 60 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva kokku puutunud kodulindudega, kes ei vasta esimeses kahes taandes esitatud tingimustele; <p>(iii) mis on pärit haudemunadest, mis ei ole haudejaamas ega transportimise ajal kokku puutunud kodulindudega haudemunadega, mis ei vasta alapunktis ii esitatud tingimustele;]</p> <p>II.1.4 nad on pärit lahtris I.11 nimetatud haudejaamast, mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas vähemalt sama rangete nõuetega, kui on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis ning:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) mille heakskiitu ei ole peatatud ega tühistatud; (b) mis on päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse kontrolli alla ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8; (c) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, : komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga; (d) mille suhtes ei kohaldata loomade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervise seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega; (e) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhang ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut; <p>II.1.5 nad on pärit linnukarjast:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) mis on viibinud punktis II.1.1 osutatud tsoonis püsivalt vähemalt 3 kuud vahetult enne kuupäeva, mil kogutakse munad, millest koorusid kõnealused ööpäevased tibud; <p>ning, kui linnukari imporditi punktis II.1.1 osutatud tsooni, toimus import kooskõlas vähemalt sama rangete loomatervisenõuetega, kui on sätestatud määruses (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruses (EL) 2020/692, nii tsoon, kust loomad imporditi, on kantud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu silerinnaliste sugulindude ja silerinnaliste tootmislindude liitu toomiseks;</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis DC

(b) mida on hoitud püsivalt vähemalt 6 nädala jooksul vahetult enne kuupäeva, mil koguti munad, millest koosneb kõnealused ööpäevased tibud, ettevõtetes:

(i) mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas nõuetega, mis on vähemalt sama ranged kui need, mis on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 8;

(8)

Ettevõtte nimi	Aadress	Heakskiitmise number

ii) mille heakskiitu ei ole peatatud ega tühistatud ajal, mil haudemunad, millest ööpäevased tibud koosneb saadeti haudejaama;

iii) kus ei ole vähemalt 21 päeva jooksul enne nende haudemunade kogumise kuupäeva, millest ööpäevased tibud koosneb, teadaolevalt esinenud ühtegi lindude madala patogeensusega gripi viiruste nakkuse kinnitatud juhtumit;

⁽³⁾kas [c) mida ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]

⁽³⁾⁽⁶⁾või [c) mida on vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]

⁽³⁾kas [d) mida ei ole viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]

⁽³⁾või [d) mis on viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;

(9)

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaktsineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiinipartii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja

II.1.6 nad on pärit haudemunadest, mis:

a) vastavad komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 III osa 2. jaotises sätestatud nõuetele liitu sissetoomi kohta;

b) on enne haudejaama viimist märgistatud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele;

(c) on desinfitseeritud vastavalt päritolukohaks oleva kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse juhistele;

(d) ei ole haudejaama vedamise ajal ega haudejaamas puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga kodulindude ega haudemunadega ega muude tehistingimustes peetavate lindudega ega metslindudega;

II.1.7 nad on viibinud:

a) alates koorumisest punktis II.1.2 osutatud riigis, territooriumil või selle tsoonis;

b) alates koorumisest lahtris I.11 nimetatud ettevõttes;

II.1.8 nad ei ole koorumisest alates puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega;

II.1.9 neid ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;

RIIK

Sertifikaadi näidis DC

- II.1.10 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjaomasele liigile asjakohas taudide puhul, mis on kantud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu, ning esilekerkivate taudi puhul.
- II.1.11 nad on koorunud(pp.kk.aaaa);
- II.1.12 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli⁽¹⁰⁾ _____. _____. _____. (pp.kk.aaa ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetel kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;
- II.1.13 nad on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse:
- mis on ehitatud nii, et:
 - loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;
 - on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;
 - ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu, sööda või sulgede keskkonda sattumist;
 - mis sisaldavad üksnes samasse liiki ja kategooriasse kuuluvaid ning samast ettevõttest pärit kodulinde;
 - mis on ühekordselt kasutatavad, puhtad ja neid kasutatakse esimest korda;
 - mis on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele, et vältida sisu vahetami võimalust;
 - millele on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisa punktis 3 nõutud teave seoses ööpäevas tibudega;
- II.1.14 nad on liitu lähetamiseks laaditud _____. _____. _____. (pp.kk.aaaa)⁽¹¹⁾ transpordivahendisse, mis on konstrueeritud vastav punkti II.1.13 alapunktile a ning mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga.
- ⁽¹²⁾[II.1.15 Nad on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 66 ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:
- neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;
 - nad on pärit haudemunadest, mis on pärit linnukarjadest:

^{(3)kas} [mida ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]

^{(3)või} [mis on inaktiveeritud vaktsiiniga vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]

^{(3)või} [mis on hiljemalt 60 päeva enne munade kogumise kuupäeva vaktsineeritud elusvaktsiiniga Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
 - nad on pärit haudejaamast, kus töömeetoditega on tagatud, et haudemune, millest on koorunud ööpäevased tibu inkubeeriti täiesti eri aegadel ja kohtades neist haudemunadest, mis ei vasta punktis b sätestatud tingimustele.]

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud silerinnaliste lindude ööpäevaste tibude toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei nende toode lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollide artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollide 2. lisaga, hõlmavad käesolev sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

RIIK

Sertifikaadi näidis DC

I osa

Lahter I.8: märkida riigi, territooriumi või selle tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.

Lahter I.27: „*CN-kood*“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 01.06.39.
„*Kategooria*“: valida üks järgmistest: puhasliin/vanavanemad/vanemad/muud.

II osa

- (1) „Ööpäevased tibud“ – vähem kui 72 tunni vanused kodulinnud, nagu on määratletud delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artiklis 2.
- (2) Tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.
- (3) Mittevajalik maha tõmmata.
- (4) Seda tagatist nõutakse üksnes saadetiste puhul, mis on pärit tsoonidest, mida ei peeta delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 39 kohaselt Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vabaks ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „C“.
- (5) Uuringud tuleks teha päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuste poolt või selle kontrolli all võetud proovidega niisugused uuringud tuleks teha määruse (EL) 2017/625 artikli 37 kohaselt määratud ametlikus laboris.
- (6) Seda kohaldatakse üksnes tsoonide suhtes, kus vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlpselt vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele, ja mille kohaselt on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „A“.
- (7) Seda tagatist nõutakse üksnes ööpäevaste tibude puhul, kes on pärit tsoonidest, kus delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 37 punkti e alapunkti ii kohaselt ei ole keelatud kasutada Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaseid vaktsiine, mis vastavad üksnes kõnealuse määruse XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „B“.
- (8) Märkida selle ettevõtte nimi, aadress ja heakskiidu number, kus hoiti ööpäevaste tibude päritolulokari 6 nädala jooksul vahetult enne kuupäeva, mil koguti munad, millest koorusid kõnealused ööpäevased tibud.
- (9) Täita, kui linnud on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.
- (10) Kliinilise kontrolli peab tegema päritoluriigi või -territooriumi veterinaarjärelevalve ametnik.
- (11) Pealelaadimise kuupäev ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest riigist, territooriumilt või selle tsooni loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest riigist, territooriumilt või selle tsoonist loomade liitu toomise suhtes.
- (12) Seda tagatist nõutakse ainult saadetiste puhul, mis on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud ilmselge vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artiklile 66.

Veterinaarjärelevalve ametnik

Nimi (trükitähtedega)

Kuupäev

Kvalifikatsioon ja ametinimetus

Tempel

Allkiri

27. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU CERTIFIKAADI NÄIDIS MUUDE KODULINDUDE
KUI SILERINNALISTE LINDUDE HAUDEMUNADE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS
„HEP“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	ISO riigikood				
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähendamiskuupäev ja -kellaeg			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt				
	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide				
	Kood	ISO riigikood			
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
Kolmas riik	ISO riigikood	I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis HI

II Tervishoiualane teave		II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide
II osa. Sertifitseerimine	II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud muude kodulindude k silerinnaliste lindude haudemunad ⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:			
	II.1.1	need on pärit tsoonist, mille kood on __ - __ - __ ⁽²⁾ ning mis vastab käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäev järgmistele tingimustele:			
	a)	sealt on lubatud liitu tuua muude kodulindude kui silerinnaliste lindude haudemune ja see on kantud komisjo rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa loetellu;			
	b)	selles rakendatakse kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 105 punktiga a lindu kõrge patogeensusega gripi seireprogrammi;			
	c)	seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 38 vabaks lindude kõrge patogeensuse; gripist;			
	d)	seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haiguse viiru nakkusest;			
	II.1.2	need on pärit punktis II.2.1 osutatud tsoonist, kus:			
	⁽³⁾ kas	[a]	ei vaksineerita lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]		
	⁽³⁾⁽⁴⁾ või	[a]	vaksineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaksineerimisprogrammiga, mis vast delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]		
	⁽³⁾ kas	[b]	on keelatud vaksineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis ei vasta delegeeritu määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;]		
⁽³⁾⁽⁵⁾ või	[b]	on lubatud vaksineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis vastavad aint delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ning haudemunad:			
	(i)	on pärit linnukarjadest:			
	-	mida ei ole selliste vaktsiinidega vaksineeritud vähemalt 12 kuu jooksul enne saadetise lii lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;			
	-	millele on mitte varem kui kaks nädalat enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäev tehtud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse suhtes viirusisolatsiooni test, ⁽⁶⁾ mis põhineb iga asjaomasest karjast juhusliku valimi alusel vähemalt 60 linnult võetud kloaagi-tampooniproovil, mille käigus ei avastatud lindude paramüksoviiirust intratserebraalse patogeensuse indeksiga (ICP üle 0,4;			
	-	mida on hoitud eraldatult 2 nädala jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäev päritoluettevõttes veterinaarjärelevalve ametniku järelevalve all;			
	-	mis ei ole 60 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva koki puutunud kodulindudega, kes ei vasta esimeses kahes taandes esitatud tingimustele;			
	(ii)	mis ei ole haudejaamas ega transportimise ajal kokku puutunud kodulindude ega haudemunadega, mis vasta alapunktis i esitatud tingimustele;]			
II.1.3	need on pärit lahtris I.11 osutatud ettevõtetest:				
⁽³⁾⁽⁷⁾ kas	[a]	mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas nõuetega, mis on vähemalt san ranged kui need, mis on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 7, ning sel heakskiitu ei ole haudemunade kogumise ajal peatatud ega tühistatud;]			

RIIK

Sertifikaadi näidis HI

(3)(8)või	<p>[a) mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas nõuetega, mis on vähemalt samaväärne kui need, mis on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 8, ning sel juhul heakskiitu ei ole haudemunade kogumise ajal peatatud ega tühistatud;]</p> <p>[b) mis on päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse kontrolli alla ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8;</p> <p>[c) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, mis on komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>[d) mille suhtes ei kohaldata haudemunade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervise seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis ei ole asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;</p> <p>[e) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhang ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;</p>
II.1.4	<p>need on pärit linnukarjast:</p> <p>[a) mis on viibinud punktis II.1.1 osutatud tsoonis püsivalt vähemalt 3 kuud vahetult enne liitu lähetamisel ettenähtud haudemunade pealelaadimise kuupäeva;</p> <p>ning, kui kari imporditi punktis II.1.1 osutatud tsooni, toimus import kooskõlas vähemalt sama range loomatervisenõuetega, kui on sätestatud määruses (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruses (EL) 2020/692, nii tsoon, kust loomad imporditi, on kantud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu muude sugulindude kui silerinnaliste lindude ja muude tootmisliindude kui silerinnaliste lindude liitu toomiseks;</p> <p>[b) mida on hoitud püsivalt vähemalt 6 nädala jooksul vahetult enne liitu lähetamiseks ettenähtud haudemunade pealelaadimise kuupäeva ettevõttes:</p> <p>(i) kus ei ole vähemalt viimase 21 päeva jooksul enne haudemunade kogumise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi lindude madala patogeensusega gripi viiruste nakkuse kinnitatud juhtumit;</p> <p>ii) kus:</p>
(3)kas	<p>[viimase 12 kuu jooksul enne haudemunade liitu lähetamiseks kogumise kuupäeva ei ole kinnitatuks leidnud <i>Salmonella pullorum</i>, <i>S. gallinarum</i> ja <i>S. arizonae</i> infektsioon;]</p>
(3)või	<p>[viimase 12 kuu jooksul enne haudemunade liitu lähetamiseks kogumise kuupäeva on leidnud kinnitatuks <i>Salmonella pullorum</i>, <i>S. gallinarum</i> või <i>S. arizonae</i> infektsioon ning on kohaldatud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 107 punktis d ettenähtud meetmeid;]</p>
(3)kas	<p>iii) kus:</p> <p>[viimase 12 kuu jooksul enne haudemunade liitu lähetamiseks kogumise kuupäeva ei ole kinnitatuks leidnud lindude mükoplasmoos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>);]</p>
(3)või	<p>[viimase 12 kuu jooksul enne haudemunade liitu lähetamiseks kogumise kuupäeva on leidnud kinnitatuks lindude mükoplasmoos (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> ja <i>M. meleagridis</i>) ning on kohaldatud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 107 punktis e ettenähtud meetmeid;]</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis HI

- (7) [iv] mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas nõuetega, mis on vähemalt sama ranged kui need, mis on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 8,

(9)

Ettevõtte nimi	Aadress	Heakskiitmise number

- v) mille heakskiitu ei ole peatatud ega tühistatud haudemunade kogumise ajal;
- (vi) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naabერიიги territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 3 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhangut ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;
- vii) mis on päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse kontrolli alla ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8;
- viii) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;
- (ix) mille suhtes ei kohaldata haudemunade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervise seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetel kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;]
- ^{(3)kas} [c] mida ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]
- ^{(3)(4)või} [c] mida on vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]
- ^{(3)kas} [d] mida ei ole viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
- ^{(3)või} [d] mis on viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;

(10)

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaktsineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiinipartii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja

- e) mille suhtes on kohaldatud taudiseireprogrammi, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 II lisas sätestatud nõudele, ning leiti, et kari ei ole nakatunud või pole mingit alust kahtlustada karja nakatumise järgmiste tauditekitajatega:

RIIK

Sertifikaadi näidis HI

⁽³⁾ kas	[<i>Salmonella pullorum</i> , <i>Salmonella gallinarum</i> ja <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (liigi <i>Gallus gallus</i> puhul);]
⁽³⁾ või	[<i>Salmonella arizonae</i> (serogrupp O:18(k)), <i>Salmonella pullorum</i> ja <i>Salmonella gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> ja <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (liigi <i>Meleagris gallopavo</i> puhul);]
⁽³⁾ või	[<i>Salmonella pullorum</i> ja <i>Salmonella gallinarum</i> (liikide <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasian colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> ja <i>Anas</i> spp puhul);]
f)	mis ei ole 6 nädala jooksul vahetult enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva puutum kokku halvema tervisliku seisundiga kodulindude või haudemunadega ega tehistingimustes peetavate lindude v metslindudega;
g)	millel ei esinenud haudemunade kogumise ajal nakkushaiguste sümptomeid;
h)	mis on 24 tunni sees enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli ⁽¹¹⁾ ning ne ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kanti taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;
II.1.5	need:
⁽³⁾ kas	[a) ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]
⁽³⁾⁽⁴⁾ või	[a) on vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaktsineerimisprogrammiga, mis vast delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisa sätestatud nõuetele;]
⁽³⁾ kas	[b) ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
⁽³⁾ või	[b) on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määru (EL) 2020/692 XV lisa sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;]
	(c) on märgistatud värvitinti kasutades templiga, millel on päritoluettevõtte kordumatu heakskiidunumber;
	(d) on desinfitseeritud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele;
II.1.6	on kogutud [__. __. __ (pp.kk.aaaa)] ⁽³⁾ või [alates __. __. __ (pp.kk.aaaa) kuni __. __. __ (pp.kk.aaaa)] ⁽³⁾ ; ⁽¹²⁾
II.1.7	need on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse:
a)	mis on ehitatud nii, et haudemunad ei saa välja kukkuda;
b)	mis on projekteeritud nii, et neid oleks võimalik puhastada ja desinfitseerida;
c)	mis sisaldavad üksnes samasse liiki, kategooriasse ja tüüpi kuuluvaid ning samast ettevõttest pärit haudemune;
d)	mis on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele, et vältida sisu vahetami võimalust;
e)	mis vastavad järgmistele nõuetele:
⁽³⁾ kas	[need on ühekordselt kasutatavad, puhtad ja neid kasutatakse esimest korda;]
⁽³⁾ või	[need puhastati ja desinfitseeriti enne haudemunade pealelaadimist vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele;]
f)	neile on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisa punktis 5 nõutud teave seoses kodulindude haudemunadega;
II.1.8	need on liitu lähetamiseks laaditud transpordivahendisse, mis on konstrueeritud vastavalt punkti II.1.7 alapunktidega ja b ning mis on vahetult enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga.

RIIK

Sertifikaadi näidis HI

⁽¹³⁾[II.1.9 Nad on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/68 artikliga 66 ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:

- a) neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;
 b) need on pärit linnukarjadest:

^{(3)kas} [mida ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.]]

^{(3)või} [mis on inaktiveeritud vaktsiiniga vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.]]

^{(3)või} [mis on hiljemalt 60 päeva enne munade kogumise kuupäeva vaktsineeritud elusvaktsiiniga Newcastle'i haigu viiruse nakkuse vastu.]]

II.2 Inimeste terviseohutuse kinnitus [*kustutada, kui liit ei ole haudemunade lõppsihtkoht] ⁽¹⁴⁾[II.2.1 Päritolukarja suhtes on kohaldatud määruse (EÜ) nr 2160/2003 artiklis 10 osutatud *Salmonella* tõrje programmi ja komisjo määruses (EÜ) nr 1177/2006 sätestatud antimikroobikumide ja vaktsiinide kasutamise erinõudeid ning kõnealu vanemkarja on testitud rahvatervise seisukohast oluliste *Salmonella* serotüüpide suhtes:

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Kuupäev, mil linnukarjast võeti viimane teadaoleva tulemusega proov [pp.kk.aaaa]	Linnukarja kõigi uuringute tulemus ⁽¹⁵⁾	
			positiivne	Negatiivne

⁽¹⁴⁾[II.2.2 Punktis II.1.1 osutatud tõrjeprogrammi käigus ei tuvastatud nakatumist *Salmonella enteritidis*'e ega *Salmonella typhimurium*'iga.]

⁽¹⁶⁾[II.2.3 Kui sihtliikmesriik on Soome või Rootsi, on haudemunad pärit linnukarjadest, mis on *Salmonella* suhtes läbimõõrd uuringu komisjoni otsuses 2003/644/EÜ sätestatud eeskirjade kohaselt ja saadud negatiivsed tulemused.]

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud muude kodulindude kui silerinnaliste lindude haudemunade toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ole lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesolev sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.8: märkida tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.

Lahter I.27: „CN-kood“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 04.07.

„Kategooria“: valida üks järgmistest: puhasliin/vanavanemad/vanemad/ munejad noorkanad /muud.

RIIK

Sertifikaadi näidis HI

II osa	
(1)	Määruse (EL) nr 2016/429 artiklis 4 määratletud haudemunad.
(2)	Tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.
(3)	Mittevajalik maha tõmmata.
(4)	Seda kohaldatakse üksnes tsoonide suhtes, kus vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõl vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele, ja mil kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „A“.
(5)	Seda tagatist nõutakse üksnes selliste haudemunade puhul, mis on pärit tsoonidest, kus delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punkti e alapunkti ii kohaselt ei ole keelatud kasutada Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastase vaktsiine, mis vastavad üksnes kõnealuse määruse XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „B“.
(6)	Uuringud tuleks teha päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuste poolt või selle kontrolli all võetud proovidega nii uuringud tuleks teha määruse (EL) 2017/625 artikli 37 kohaselt määratud ametlikus laboris.
(7)	Jätta alles, kui haudemunad lähetatakse haudejaamast.
(8)	Jätta alles, kui haudemunad lähetatakse päritolukarja ettevõttest.
(9)	Märkida selle ettevõtte nimi, aadress ja heakskiidu number, kus hoiti haudemunade päritolukarja 6 nädala jooksul vahetult enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva.
(10)	Täita, kui linnud on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.
(11)	Kliinilise kontrolli peab tegema päritoluriigi või -territooriumi veterinaarjärelevalve ametnik.
(12)	Kogumise kuupäev/kuupäevad ei saa olla varasem/varasemad kuupäevast/kuupäevadest, mil anti luba kõnealuse tsoonist haudemunade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealuse tsoonist haudemunade liitu toomise suhtes.
(13)	Seda tagatist nõutakse ainult saadetiste puhul, mis on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud iln vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 66.
(14)	Seda tagatist kohaldatakse ainult liiki <i>Gallus gallus</i> kuuluvate kodulindude ja kalkunite haudemunade suhtes.
(15)	Märkida positiivsena, kui vanemkarja eluea jooksul järgmiste serotüüpide suhtes tehtud kas või ühe uuringu tulemus on positiivne: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow ja <i>Salmonella</i> Infantis.
(16)	Tõmmata maha, kui saadeti ei ole ette nähtud Soome või Rootsi saatmiseks.
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähedega)	
Kuupäev	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Tempel	Allkiri

28. PEATÜKK

LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SILERINNALISTE LINDUDE
HAUEMUNADE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „HER“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
		I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood			
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood			
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/hea kskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood			
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetranspordivahend <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk ort Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17 Saatedokumendid Liik Kood Riik ISO riigikood Äridokumendi viide		
	I.18 Veo tingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number					
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
		I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis HE

	II Tervishoiualane teave	II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide
II osa. Sertifitseerimine	II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud silerinnaliste lindude haudemunad ⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:			
	II.1.1	need on pärit tsoonist, mille kood on __ - __ ⁽²⁾ ning mis vastab käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeva järgmistele tingimustele:			
	a)	sealt on lubatud liitu tuua silerinnaliste lindude haudemune ja see on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL 2021/404 IV lisa 1. osa loetellu;			
	b)	selles rakendatakse kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 105 punktiga a lindude kõrge patogeensusega gripi seireprogrammi;			
	c)	seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 38 vabaks lindude kõrge patogeensuse; gripist;			
	II.1.2	need on pärit punktis II.1.1 nimetatud tsoonist, mida käesoleva sertifikaadi väljaandmise ajal:			
	^{(3)kas}	[peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest;]			
	^{(3)(4)või}	[ei peeta vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest, haudemunad on pärit linnukarjadest:			
	a)	mida on peetud ametliku järelevalve all eraldatult vähemalt 30 päeva enne kuupäeva, mil muneti käesolev saadetises olevad haudemunad;			
	b)	mis on läbinud viiruse tuvastamise uuringu ⁽⁵⁾ Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse kindlakstegemiseks:			
i)	mis tehti igalt silerinnaliselt linnult võetud kloaagi-tampooniproovi või väljaheiteprooviga 7–10 päeva enne, kui linnud pandi punktis a osutatud ametliku järelevalve alla;				
ii)	mille käigus ei avastatud lindude 1. tüüpi paramüksoviiruse isolaate intratserebraalse patogeensuse indeksiga (ICPI) üle 0,4;				
iii)	ning kõigi lindude kohta saadi soodsad tulemused enne, kui ööpäevased tibud liitu lähetamise haudejaamast välja viidi;				
c)	milles on liitu sissetoomiseks ettenähtud saadetise lähetamise kuupäevale vahetult eelneva vähemalt 6 ku jooksul tehtud statistikapõhise proovivõtukava alusel Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse seiret ja saadi negatiivsed tulemused;				
d)	mida ei ole 30 päeva jooksul enne kuupäeva, mil muneti käesolevas saadetises olevad haudemunad, ei haudemunade munemise ajal hoitud koos kodulindudega, kelle puhul ei ole täidetud punktide a, b ja c kohas tingimused;]				
II.1.3	need on pärit punktis II.1.1 osutatud tsoonist, kus:				
^{(3)kas}	[a) ei vaktsineerita lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]				
^{(3)(6)või}	[a) vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaktsineerimisprogrammiga, mis vastu delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]				
^{(3)kas}	[b) on keelatud vaktsineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis ei vasta delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;]				
^{(3)(7)või}	[b) on lubatud vaktsineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis vastavad ain delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ning haudemunad:				
i)	on pärit karjadest:				
	- mida ei ole vaktsineeritud selliste vaktsiinidega vähemalt 12 kuu jooksul enne saadetise lii lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;				

RIIK

Sertifikaadi näidis HE

	<ul style="list-style-type: none"> - millele on mitte varem kui kaks nädalat enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäev tehtud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse suhtes viirusisolatsiooni test,⁽⁵⁾ mis põhineb iga asjaomasest karjast juhusliku valimi alusel vähemalt 60 linnult võetud kloaagi-tampooniproovil, mille käigus ei avastatud lindude paramüksoviirust intratserebraalse patogeensuse indeksiga (ICP üle 0,4; - mida on hoitud eraldatult 2 nädala jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva päritoluettevõttes veterinaarjärevalve ametniku järelevalve all; - mis ei ole 60 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva koki puutunud kodulindudega, kes ei vasta esimeses kahes taandes esitatud tingimustele; <p>(ii) mis ei ole haudejaamas ega transportimise ajal kokku puutunud kodulindude ega haudemunadega, mis ei vasta alapunktis i esitatud tingimustele;]</p> <p>II.1.4 need on pärit lahtris I.11 osutatud ettevõtetest:</p> <p>⁽³⁾⁽⁸⁾kas [(a) mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas nõuetega, mis on vähemalt samaväärseid kui need, mis on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 7, ning selles heakskiitu ei ole haudemunade kogumise ajal peatatud ega tühistatud;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁹⁾või [a) mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas nõuetega, mis on vähemalt samaväärseid kui need, mis on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 8, ning selles heakskiitu ei ole haudemunade kogumise ajal peatatud ega tühistatud;]</p> <p>(b) mis on päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse kontrolli alla ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8;</p> <p>(c) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, mis on komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>(d) mille suhtes ei kohaldata haudemunade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervise seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;</p> <p>(e) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhang ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;</p> <p>II.1.5 need on pärit linnukarjast:</p> <p>(a) mis on viibinud punktis II.1.1 osutatud tsoonis püsivalt vähemalt 3 kuud vahetult enne liitu lähetamist ettenähtud haudemunade pealelaadimise kuupäeva;</p> <p>ning, kui linnukari imporditi punktis II.1.1 osutatud tsooni, toimus import kooskõlas vähemalt samaväärse loomatervisenõuetega, kui on sätestatud määruses (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruses (EL) 2020/692, mis on tsoon, kust loomad imporditi, on kantud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu silerinnalises sugulindude ja silerinnaliste tootmisliindude liitu toomiseks;</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis HE

	(b)	<p>mida on hoitud püsivalt vähemalt 6 nädala jooksul vahetult enne liitu lähetamiseks ettenähtud haudemunade pealelaadimise kuupäeva ettevõttes:</p> <p>(i) kus ei ole vähemalt viimase 21 päeva jooksul enne haudemunade kogumise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi lindude madala patogeensusega gripi viiruste nakkuse kinnitatud juhtumit;</p> <p>⁽⁸⁾[ii) mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas nõuetega, mis on vähemalt sama ranged kui need, mis on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 8;</p> <p>(10)</p> <table border="1" style="margin-left: 40px;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Ettevõtte nimi</th> <th style="width: 33%;">Aadress</th> <th style="width: 33%;">Heakskiitmise number</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>iii) mille heakskiitu ei ole peatatud ega tühistatud haudemunade kogumise ajal;</p> <p>iv) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naabერიigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhangut ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;</p> <p>v) mis on päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse kontrolli alla ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8;</p> <p>vi) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>(vii) mille suhtes ei kohaldata haudemunade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervise seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetel kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;]</p>	Ettevõtte nimi	Aadress	Heakskiitmise number			
Ettevõtte nimi	Aadress	Heakskiitmise number						
	⁽³⁾ kas	[c) mida ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]						
	⁽³⁾ või ⁽⁵⁾	[c) mida on vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]						
	⁽³⁾ kas	[d) mida ei ole viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]						
	⁽³⁾ või	[d) mis on viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;						

RIIK

Sertifikaadi näidis HE

(11)		Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaktsineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiinipartii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja
e)		mis ei ole 6 nädala jooksul vahetult enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga kodulindude või haudemunadega ega tehistingimustes peetavate lindude v metslindudega;						
f)		millel ei esinenud haudemunade kogumise ajal nakkushaiguste sümptomeid;						
g)		mis on 24 tunni sees enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli ⁽¹²⁾ ning ne ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kanti taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;						
II.1.6	need:							
⁽³⁾ kas	[a)	ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]						
⁽³⁾⁽⁶⁾ või	[a)	on vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaktsineerimisprogrammiga, mis vastu delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisa sätestatud nõuetele;]						
⁽³⁾ kas	[b)	ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]						
⁽³⁾ või	[b)	on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisa sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;]						
(c)		on märgistatud värvitinti kasutades templiga, millel on päritolukohaks oleva riigi või territooriumi ISO kood päritoluettevõtte kordumatu heakskiidunumber;						
(d)		on desinfitseeritud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele;						
II.1.7	need on kogutud [___. ___. ___. (pp.kk.aaaa)] ⁽³⁾ või [alates ___. ___. ___. (pp.kk.aaaa) kuni ___. ___. ___. (pp.kk.aaaa)] ⁽¹³⁾							
II.1.8	need on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse:							
a)		mis on ehitatud nii, et haudemunad ei saa välja kukkuda;						
b)		mis on projekteeritud nii, et neid oleks võimalik puhastada ja desinfitseerida;						
c)		mis sisaldavad üksnes samasse liiki, kategooriasse ja tüüpi kuuluvaid ning samast ettevõttest pärit haudemune;						
d)		mis on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele, et vältida sisu vahetami võimalust;						
e)		mis vastavad järgmistele nõuetele:						
⁽³⁾ kas	[need on ühekordselt kasutatavad, puhtad ja neid kasutatakse esimest korda;]							
⁽³⁾ või	[need puhastati ja desinfitseeriti enne haudemunade pealelaadimist vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele;]							
f)		neile on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisa punktis 5 nõutud teave seoses kodulindude haudemunadega;						

RIIK

Sertifikaadi näidis HE

<p>II.1.9 need on liitu lähetamiseks laaditud transpordivahendisse, mis on konstrueeritud vastavalt punkti II.1.8 alapunktidega ja b ning mis on vahetult enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga.</p> <p>⁽¹⁴⁾[II.1.10 Need on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikliga 66 ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:</p> <p>a) neid ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;</p> <p>b) need on pärit linnukarjadest:</p> <p>⁽³⁾<i>kas</i> [mida ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.]]</p> <p>⁽³⁾<i>või</i> [mis on inaktiveeritud vaktsiiniga vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.]]</p> <p>⁽³⁾<i>või</i> [mis on hiljemalt 60 päeva enne munade kogumise kuupäeva vaksineeritud elusvaktsiiniga Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.]]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud silerinnaliste lindude haudemunade toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei nende toode lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesolev sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriigi seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.8: märkida tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.</p> <p>Lahter I.27: saadetise kirjeldus. „CN-kood“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 04.07. „Kategoria“: valida üks järgmistest: puhasliin/vanavanemad/vanemad/muud.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Määruse (EL) nr 2016/429 artiklis 4 määratletud haudemunad.</p> <p>(2) Tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.</p> <p>(3) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(4) Seda tagatist nõutakse üksnes saadetiste puhul, mis on pärit tsoonidest, mida ei peeta delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 39 kohaselt Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vabaks ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „C“.</p> <p>(5) Uuringud tuleks teha päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuste poolt või selle kontrolli all võetud proovidega ning uuringud tuleks teha määruse (EL) 2017/625 artikli 37 kohaselt määratud ametlikus laboris.</p>	
---	--

RIIK

Sertifikaadi näidis HE

<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>Seda kohaldatakse üksnes tsoonide suhtes, kus vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõl vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/689 XIII lisas sätestatud nõuetele, ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „A“.</p> <p>Seda tagatist nõutakse üksnes selliste haudemunade puhul, mis on pärit tsoonidest, kus delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikli 37 punkti e alapunkti ii kohaselt ei ole keelatud kasutada Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastase vaktsiine, mis vastavad üksnes kõnealuse määruse XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „B“.</p> <p>Jätta alles, kui haudemunad lähetatakse haudejaamast.</p> <p>Jätta alles, kui haudemunad lähetatakse päritolukarja ettevõttest.</p> <p>Märkida selle ettevõtte nimi, aadress ja heakskiidu number, kus hoiti haudemunade päritolukarja 6 nädala jooks vahetult enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva.</p> <p>Täita, kui linnud on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.</p> <p>Kliinilise kontrolli peab tegema päritoluriigi või -territooriumi veterinaarjärelevalve ametnik.</p> <p>Kogumise kuupäev/kuupäevad ei saa olla varasem/varasemad kuupäevast/kuupäevadest, mil anti luba kõnealuse tsoonist haudemunade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealuse tsoonist haudemunade liitu toomise suhtes.</p> <p>Seda tagatist nõutakse ainult saadetiste puhul, mis on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud iln vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artiklile 66.</p>
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p>	
<p>Nimi (trükitähedega)</p>	
<p>Kuupäev</p>	<p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p>
<p>Tempel</p>	<p>Allkiri</p>

29. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS KINDLAKS MÄÄRATUD
PATOGEENIDEST VABADE MUNADE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „SPF“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	ISO riigikood	I.14 Lähendamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.13 Pealeaadimiskoht	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetranspordivahend <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk ort Identifitseerimistunnused	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide				
	Kood		ISO riigikood		
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks					
<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
Kolmas riik	ISO riigikood		I.23		

I.24 Pakkeüksusi kokku	I.25 Üldkogus	I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)			
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis SPF

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
		<p>Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud kindlaks määratud patogeenidest vabad munad⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1 need on pärit tsoonist, mille kood on __ - __⁽²⁾ ning kust käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua kindlaks määratud patogeenidest vabu mune ja mille kohta on selle kuupäeval olemas kanne komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa loetelus;</p> <p>II.2 need on pärit lahtis I.11 osutatud ettevõttest:</p> <p>(a) mis on päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse kontrolli alla ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8;</p> <p>(b) mis vastab Euroopa farmakopöas kirjeldatud tingimustele;</p> <p>(c) mille päritolukohaks oleva kolmanda riigi või kolmanda territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas nõuetega, mis on vähemalt sama ranged kui need, mis on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 8, ning selle heakskiitu ei ole peatatud ega tühistatud;</p> <p>(d) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>(e) mille suhtes ei kohaldatud munade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomaterviseiga seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;</p> <p>II.3 need on pärit linnukarjast:</p> <p>(a) mida on hoitud püsivalt vähemalt 6 nädala jooksul vahetult enne liitu lähetamiseks ettenähtud munade kogumise kuupäeva punktis II.2 osutatud ettevõttes;</p> <p>(b) mis on kindlaks määratud patogeenidest vabad, nagu on kirjeldatud Euroopa farmakopöas, ning kõigi selle staatuse omandamiseks nõutavate kliiniliste läbivaatuste tulemused on olnud soodsad, hõlmates lindude kõrge patogeensusega gripi, Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse ja lindude madala patogeensusega gripi viiruste nakkuse avastamiseks 30 päeva jooksul enne munade liitu lähetamiseks kogumise kuupäeva tehtud testide negatiivseid tulemusi;</p> <p>(c) mis on vähemalt kord nädalas kliiniliselt läbi vaadatud, nagu on kirjeldatud Euroopa farmakopöas, ning mille puhul ei ole tuvastatud ühtegi taudi sümptomit ega alust, et kahtlustada mis tahes taudi esinemist;</p> <p>(d) mis ei ole puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga kodulindudega ega lindudega 6 nädala jooksul enne munade kogumise kuupäeva;</p> <p>(e) millel ei esinenud munade kogumise ajal nakkushaiguste sümptomeid;</p>	

RIIK

Sertifikaadi näidis SPF

- II.4 need:
- (a) on märgistatud värvitinti kasutades templiga, millel on päritolukohaks oleva riigi või territooriumi ISO kood ja päritoluettevõtte kordumatu heakskiidunumber;
 - (b) on desinfitseeritud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele;
- II.5 need on kogutud [____.____.____ (pp.kk.aaaa)]⁽³⁾ või [alates ____ . ____ . ____ (pp.kk.aaaa) kuni ____ . ____ . ____ (pp.kk.aaaa)]^{(3), (4)}
- II.6 need on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse:
- a) mis on ehitatud nii, et munad ei saa välja kukkuda;
 - b) mis on projekteeritud nii, et neid oleks võimalik puhastada ja desinfitseerida;
 - c) mis sisaldavad üksnes samasse liiki, kategooriasse ja tüüpi kuuluvaid ning samast ettevõttest pärit mune;
 - d) mis on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele, et vältida sisu vahetamise võimalust;
 - e) mis vastavad järgmistele nõuetele:
 - ⁽³⁾kas [need on ühekordselt kasutatavad, puhtad ja neid kasutatakse esimest korda;]
 - ⁽³⁾või [need puhastati ja desinfitseeriti enne munade pealelaadimist vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele;]
 - f) neile on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisa punktis 6 nõutud teave seoses kindlaks määratud patogeenidest vabade munadega;
- II.7 need on liitu lähetamiseks laaditud transpordivahendisse, mis on konstrueeritud vastavalt punkti II.1.6 alapunktidega a ja b ning mis on vahetult enne munade liitu lähetamiseks pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga.

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud kindlaks määratud patogeenidest vabade munade toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei nende toodete lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.8: märkida tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.

Lahter I.27: saadetise kirjeldus
 „CN-kood“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 04.07.

RIIK

Sertifikaadi näidis SPF

	<p>II osa</p> <p>(1) Kindlaks määratud patogeenidest vabad munad, nagu on määratletud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 2.</p> <p>(2) Tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.</p> <p>(3) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(4) Kogumise kuupäev/kuupäevad ei saa olla varasem/varasemad kuupäevast/kuupäevadest, mil anti luba kõnealusest tsoonist haudemunade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist kõnealuste toodete liitu toomise suhtes.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

30. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS MUUDE TAPMISEKS
ETTENÄHTUD KODULINDUDE KUI SILERINNALISTE LINDUDE LIITU
TOOMISEKS (NÄIDIS „SP“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	RUTKOOD	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus			
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt		
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood	
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
	<input type="checkbox"/> Tapaloom				
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22	<input type="checkbox"/> Siseturu jaoks	
			I.23		

I.24 Pakkeüksusi kokku	I.25 Üldkogus	I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)
I.27 Saadetise kirjeldus		
CN-kood	Liik	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis!

	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide	
II osa. Sertifitseerimine	II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus			
	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud muud tapmiseks ettenähtud kodulinnud ⁽¹⁾ k silerinnalised linnud vastavad järgmistele nõuetele:			
	II.1.1 nad on pärit tsoonist, mille kood on __ - __ ⁽²⁾ ning mis vastab käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval järgmiste tingimustele:			
	<p>a) seal on lubatud liitu tuua muid tapmiseks ettenähtud kodulinde kui silerinnalisi linde ja see on kantud komisjo rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu;</p> <p>b) selles rakendatakse kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punktiga a lindude kõrge patogeensusega gripi seireprogrammi;</p> <p>c) seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 38 vabaks lindude kõrge patogeensusega gripist;</p> <p>d) seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haiguse viiru nakkusest;</p> <p>II.1.2 nad on pärit punktis II.1.1 osutatud tsoonist, kus:</p> <p>^{(3)kas} [a] ei vaksineerita lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]</p> <p>^{(3)(4)või} [a] vaksineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaksineerimisprogrammiga, mis vast delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]</p> <p>^{(3)kas} [b] on keelatud vaksineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis ei vasta delegeeritu määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;]</p> <p>^{(3)(5)või} [b] on lubatud vaksineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis vastavad aint delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ning:</p> <p>(i) neid ei ole vaksineeritud selliste vaktsiinidega vähemalt 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamisele pealelaadimise kuupäeva;</p> <p>(ii) nad on pärit linnukarjadest, millele on mitte varem kui kaks nädalat enne saadetise liitu lähetamisele pealelaadimise kuupäeva tehtud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse suhtes viirusisolatsiooni test⁽⁶⁾, m põhineb igast asjaomastest karjast juhusliku valimi alusel vähemalt 60 linnult võetud kloaag tampooniproovil ja mille käigus avastatud lindude paramüksoviirust intratserebraalse patogeensu indeksiga (ICPI) üle 0,4;</p> <p>(iii) neid on punktis ii nimetatud kahenädalase ajavahemiku jooksul hoitud päritoluettevõttes eraldatu ametliku järelevalve all;</p> <p>(iv) nad ei ole 60 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva kokku puutunu kodulindudega, kes ei vasta punktide i ja ii nõuetele;]</p> <p>II.1.3 nad on viibinud punktis II.1.1 osutatud tsoonis püsivalt vähemalt 6 nädalat vahetult enne liitu lähetamisele pealelaadimise kuupäeva või koormisest saadik, kui nad on alla 6 nädala vanused;</p> <p>ning, kui nad imporditi punktis II.1.1 osutatud tsooni, toimus import kooskõlas vähemalt sama rangete loomatervisenõuetega, k on sätestatud määruses (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruses (EL) 2020/692, ning tsoon, kust loomad imporditi, k kantud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu muude tapmiseks ettenähtud kodulindude k silerinnaliste lindude liitu toomiseks;</p>			

RIIK

Sertifikaadi näidis!

- II.1.4 nad on pärit lahtris I.11 osutatud ettevõttest:
- (a) mis on kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8 registreeritud kolmanda riigi v territooriumi pädevas asutuses, on selle asutuse järelevalve all ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada säilitada arvestust;
 - (b) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;
 - (c) mille suhtes ei kohaldata loomade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervisega seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;
 - (d) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päev jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhang ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;
 - (e) kus ei ole vähemalt viimase 21 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi lindude madala patogeensusega gripi viiruste nakkuse kinnitatud juhtumit;

II.1.5 nad on pärit linnukarjast:

- (a) mida ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;
- ^{(3)kas} [b] mida ei ole viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
- ^{(3)või} [b] mis on viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;

(7)

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaktsineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiinipartii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja

- c) mis on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli⁽⁸⁾ ning millel ei tuvastata märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;

- II.1.6 nad on viibinud lahtris I.11 osutatud ettevõttes alates koorumisest või püsivalt vähemalt 30 nädala jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;
- II.1.7 nad ei ole puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega alates koorumisest või püsivalt 30 päeva jooksul vahetult enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;
- II.1.8 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjaomasele liigile asjakohas taudide puhul, mis on kantud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu, ning esilekerkivate taudide puhul.

RIIK

Sertifikaadi näidis!

II.1.9	nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli ⁽⁸⁾ _____.____.____ (pp.kk.aaaa) ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kanti taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;
II.1.10	nad on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse: a) mis on ehitatud nii, et: i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda; ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll; iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu, sööda või sulgede keskkonda sattumist; b) mis sisaldavad üksnes samasse liiki ja kategooriasse kuuluvaid ning samast ettevõttest pärit kodulinde; c) mis vastavad järgmistele nõuetele:
^{(3)kas}	[need on selleks otstarbeks valmistatud eelnevalt kasutamata ühekordselt kasutatavad konteinerid, mis kasutatakse ainult üks kord ja mis seejärel hävitatakse;]
^{(3)või}	[need on puhastatud ja desinfitseeritud ning kuivatatud või kuivada lastud enne loomade pealelaadimist;] d) mis on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhiste, et vältida sisu vahetami võimalust; e) millele on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisa punktis 2 nõutud teave seoses asjaomas tapmiseks ettenähtud kodulindudega;
II.1.11	nad on liitu lähetamiseks laaditud _____.____.____ (pp.kk.aaaa) ⁽⁹⁾ transpordivahendisse, mis on konstrueeritud vastav punkti II.1.10 alapunktile a ning mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga.
⁽¹⁰⁾ [II.1.12	Nad on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/68 artikliga 66 ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:
^{(3)kas}	[neid ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu ja neile on tehtud negatiivsete tulemuste seroloogilised testid ⁽⁶⁾ Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste antikehade tuvastamiseks, mis tehti vereproovidega mis võeti vähemalt 14 päeva enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva ning tasemel, mis annab 95 % kindlu nakkuse tuvastamiseks 5 % levimuse korral.]]
^{(3)või}	[nad on viimase 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu, kuid mitte elusvaktsiiniga, ning neile on tehtud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse suht viirusisolatsiooni test, ⁽⁶⁾ mis on tehtud vähemalt 60 linnult 14 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva võetud kloaagi-tamponiproovi või väljaheiteprooviga.]]
II.2	Inimeste terviseohutuse kinnitus [*kustutada, kui liit ei ole loomade lõppsihtkoht]
II.2.1	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad ei ole saanud: - stilbeene ega türeostaatilisi aineid, - östrogeenseid, androgeenseid ega gestageenseid aineid ega beetaagoniste muul eesmärgil kui ravi- v zootehnilistel eesmärkidel (nagu on määratletud nõukogu direktiivis 96/22/EÜ).

RIIK

Sertifikaadi näidis!

II.2.2 Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomade puhul on täideti elusloomi ja neist saadud tooteid hõlmavad tagatised, mis on sätestatud nõukogu direktiivi 96/23/EÜ artikli 2 kohaselt esitatud jääkainete kavades, ning asjaomased loomad on asjaomase päritoluriigi puhul loetlet komisjoni otsuses 2011/163/EL.

⁽¹⁾[II.2.3 Päritolukarja suhtes on kohaldatud määruse (EÜ) nr 2160/2003 artiklis 10 osutatud *Salmonella* tõrjeprogrammi ja komisjoni määruses (EÜ) nr 1177/2006 sätestatud antimikroobikumide ja vaktsiinide kasutamise erinõudeid ning karja on analüüsitud rahvatervise seisukohast oluliste *Salmonella* serotüüpide suhtes:

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Kuupäev, mil linnukarjast võeti viimane teadaoleva tulemusega proov [pp.kk.aaaa]	Linnukarja kõigi uuringute tulemus ⁽¹²⁾	
			positiivne	negatiivne

Muudel kui *Salmonella* kontrolliprogrammi eesmärkidel:

⁽³⁾kas [ei antud tapalindudele antimikroobikume;]

⁽³⁾⁽¹³⁾või [anti tapalindudele järgmisi antimikroobikumid:;]

⁽¹⁴⁾[II.2.4 Kui sihtliikmesriik on Soome või Rootsi, on silerinnalised linnud määruse (EÜ) nr 2160/2003 artikli lõikes 3 sätestatud korra alusel otsuse 95/410/EÜ kohaselt läbinud päritoluettevõttes võetud proovid põhineva mikrobioloogilise uuringu *Salmonella* suhtes ja saadud negatiivsed tulemused.]

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud muude tapmiseks ettenähtud kodulindude kui silerinnaliste lindude toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei nende toodete lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollide artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollide 2. lisaga, hõlmavad käesolev sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaa.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.8: märkida tsooni kood, nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. o tabeli 2. veerus.

Lahter I.27: „CN-kood“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 01.05 või 01.06.39.

RIIK

Sertifikaadi näidis !

<p>II osa</p> <p>(1) „Tapmiseks ettenähtud kodulinnud“ – kodulinnud, kes transporditakse otse tapamajja, nagu on määratletud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 2.</p> <p>(2) Tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.</p> <p>(3) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(4) Seda kohaldatakse üksnes tsoonide suhtes, kus vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõl vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele, ja mil kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „A“.</p> <p>(5) Seda tagatist nõutakse üksnes kodulindude puhul, kes on pärit tsoonidest, kus delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punkti e alapunkti ii kohaselt ei ole keelatud kasutada Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaseid vaktsiini mis vastavad üksnes kõnealuse määruse XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „B“.</p> <p>(6) Uuringud tuleks teha päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuste poolt või selle kontrolli all võetud proovidega nii uuringud tuleks teha määruse (EL) 2017/625 artikli 37 kohaselt määratud ametlikus laboris.</p> <p>(7) Täita, kui linnud on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.</p> <p>(8) Kliinilise kontrolli peab tegema päritoluriigi või -territooriumi veterinaarjärelevalve ametnik.</p> <p>(9) Pealelaadimise kuupäev ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest riigist, territooriumilt või selle tsoonist loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest riigi territooriumilt või selle tsoonist loomade liitu toomise suhtes.</p> <p>(10) Seda tagatist nõutakse ainult saadetiste puhul, mis on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud iln vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 66.</p> <p>(11) Käesolevat tagatist kohaldatakse ainult liigi <i>Gallus gallus</i> kodulindude ja kalkunite suhtes.</p> <p>(12) Märkida positiivsena, kui karja eluea jooksul järgmiste serotüüpide suhtes tehtud kas või ühe uuringu tulemus on positiivne: <i>Salmonella enteritidis</i> ja <i>Salmonella typhimurium</i>.</p> <p>(13) Täita vajaduse korral: märkida kasutatud antimikroobikumide nimetus ja toimeaine.</p> <p>(14) Tõmmata maha, kui saadeti ei ole ette nähtud Soome või Rootsi saatmiseks.</p>	
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähedega)	
Kuupäev	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Tempel	Allkiri

31. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS TAPMISEKS
ETTENÄHTUD SILERINNALISTE LINDUDE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „SR“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood		
	ISO riigikood		ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt		
		I.17 Saatedokumendid Liik	Kood		
		Riik	ISO riigikood		
		Äridokumendi viide			
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks					
	<input type="checkbox"/> Tapaloom				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
Kolmas riik	ISO riigikood	I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku	I.25 Üldkogus	I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)
I.27 Saadetise kirjeldus		
CN-kood	Liik	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Inimeste terviseohutuse kinnitus [*kustutada, kui liit ei ole loomade lõppsihtkoht]</p> <p>II.1.1 Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad ei ole saanud:</p> <ul style="list-style-type: none"> - stilbeene ega türeostaatilisi aineid, - östrogeenseid, androgeenseid ega gestageenseid aineid ega beetaagoniste muul eesmärgil kui ravi- v zootehnilistel eesmärkidel (nagu on määratletud nõukogu direktiivis 96/22/EÜ). <p>II.1.2 Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomade puhul on täideti elusloomi ja neist saadud tooteid hõlmavad tagatised, mis on sätestatud nõukogu direktiivi 96/23/EÜ artikli 2 kohaselt esitatud jääkainete kavades, ning asjaomased loomad on asjaomase päritoluriigi puhul loetlet komisjoni otsuses 2011/163/EL.</p> <p>II.2 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud tapmiseks ettenähtu silerinnalised linnud⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.2.1 nad on pärit tsoonist, mille kood on __ - __⁽²⁾ ning mis vastab käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäev järgmistele tingimustele:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) seal on lubatud liitu tuua tapmiseks ettenähtud silerinnalised linde ja see on kantud komisju rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu; b) selles rakendatakse kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punktiga lindude kõrge patogeensusega gripi seireprogrammi; c) seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 38 vabaks lindude kõrge patogeensusega gripist; <p>II.2.2 nad on pärit punktis II.2.1 nimetatud tsoonist, mida käesoleva sertifikaadi väljaandmise ajal:</p> <p>^{(3)kas} [peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest;]</p> <p>^{(3)(4)või} [ei peeta vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest ning loomad:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) on olnud ametliku seire all vähemalt 21 päeva enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva; b) on hoitud punktis a osutatud ajavahemiku vältel täielikult eraldatuna teiste lindudega otsest ja kaudu kokkupuudet võimaldamata rajatistes, mille asjaomase päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on selleks otstarbeks heaks kiitnud; c) on läbinud viiruse tuvastamise uuringu⁽⁵⁾ Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse kindlakstegemiseks: <ul style="list-style-type: none"> i) mis tehti igalt silerinnaliselt linnult võetud kloaagi-tampooniproovi või väljaheiteprooviga 7–14 päeva enne, kui linnud pandi punktis a osutatud ametliku järelevalve alla; ii) mille käigus ei avastatud lindude 1. tüüpi paramüksoviiruse isolaate intratsebraalselt patogeensuse indeksiga (ICPI) üle 0,4; iii) mille tulemused olid soodsad kõigi saadetises olevate lindude puhul enne, kui nad lahkusid punktis b osutatud rajatistest liitu lähetamiseks; 		

RIIK

Sertifikaadi näidis 5

	d)	on pärit linnukarjadest, kus on liitu sissetoomiseks ettenähtud saadetise lähetamise kuupäevale vahetu eelneva vähemalt 6 kuu jooksul tehtud statistikapõhise proovivõtukava alusel Newcastle'i haigu viiruse nakkuse seiret ja saadud negatiivsed tulemused;]
II.2.3	nad on pärit punktis II.2.1 osutatud tsoonist, kus:	
⁽³⁾ kas	[a)	ei vaktsineerita lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]
⁽³⁾⁽⁶⁾ või	[a)	vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]
⁽³⁾ kas	[b)	on keelatud vaktsineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis ei vastava delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;]
⁽³⁾⁽⁷⁾ või	[b)	on lubatud vaktsineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis vastava ainult delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ning:
	(i)	neid ei ole vaktsineeritud selliste vaktsiinidega vähemalt 12 kuu jooksul enne saadetise lii lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;
	(ii)	nad on pärit linnukarjadest, millele on mitte varem kui kaks nädalat enne saadetise lii lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva tehtud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse suht viirusisolatsiooni test ⁽⁵⁾ , mis põhineb igast asjaomasest karjast juhusliku valimi alusel vähemalt 60 linnult võetud kloaagi-tampooniproovil ja mille käigus avastatud lindude paramüksoviiru intratserebraalse patogeensuse indeksiga (ICPI) üle 0,4;
	(iii)	neid on punktis ii nimetatud kahenädalase ajavahemiku jooksul hoitud päritoluettevõtte eraldatult ametliku järelevalve all;
	(iv)	nad ei ole 60 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva kokku puutunud kodulindudega, kes ei vasta punktide i ja ii nõuetele;]
II.2.4	nad on viibinud punktis II.2.1 osutatud tsoonis püsivalt vähemalt 6 nädalat vahetult enne liitu lähetamisele pealelaadimise kuupäeva või koorumisest saadik, kui nad on alla 6 nädala vanused;	
	ning, kui nad imporditi punktis II.2.1 osutatud tsooni, toimus import kooskõlas vähemalt sama range loomatervisenõuetega, kui on sätestatud määruses (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruses (EL) 2020/69 ning tsoon, kust loomad imporditi, on kantud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu tapmisele ettenähtud silerinnaliste lindude liitu toomiseks;	
II.2.5	nad on pärit lahtris I.11 osutatud ettevõttest:	
	(a)	mis on kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8 registreeritud kolmanda riigi või territooriumi pädevas asutuses, on selle asutuse järelevalve all ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust;
	(b)	kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;

RIIK

Sertifikaadi näidis

	<p>(c) mille suhtes ei kohaldatud loomade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervise seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;</p> <p>(d) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naabერიი territorialil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhangut ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;</p> <p>(e) kus ei ole vähemalt viimase 21 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi lindude madala patogeensusega gripi viiruste nakkuse kinnitatud juhtumit</p>														
II.2.6	nad on pärit linnukarjast:														
(³)kas	(a) mida ei ole vaksineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;														
(³)või	[b) mida ei ole viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]														
(8)	[b) mis on viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaksineeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisa sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;														
	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 25%;">Linnukarja identifitseerimisandmed</th> <th style="width: 10%;">Lindude vanus</th> <th style="width: 15%;">Vaksineerimise kuupäev</th> <th style="width: 15%;">Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp</th> <th style="width: 10%;">Vaktsiinipartii number</th> <th style="width: 10%;">Vaktsiini nimetus</th> <th style="width: 15%;">Vaktsiini tootja</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaksineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiinipartii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja							
Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaksineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiinipartii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja									
II.2.7	c) mis on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli ⁽⁹⁾ ning millel tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;														
II.2.8	nad on viibinud lahtris I.11 osutatud ettevõttes alates kooremisest või püsivalt vähemalt 30 nädala jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;														
II.2.9	nad ei ole puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega alates kooremisest või püsivalt 30 päeva jooksul vahetult enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;														
II.2.10	nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjaomasele liigi asjakohaste taudide puhul, mis on kantud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu, mis esilekerkivate taudide puhul;														
	nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli ⁽⁹⁾ _____ (pp.kk.aaaa) ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidele;														

RIIK

Sertifikaadi näidis 6

- II.2.11 nad on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse:
- a) mis on ehitatud nii, et:
 - i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;
 - ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;
 - iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu, sööda või sulgede keskkonnamõju;
 - b) mis sisaldavad üksnes samasse liiki ja kategooriasse kuuluvaid ning samast ettevõttest pärit kodulinde;
 - c) mis vastavad järgmistele nõuetele:
 - ^{(3)kas} [need on selleks otstarbeks valmistatud eelnevalt kasutamata ühekordselt kasutatavad konteinerid, mida kasutatakse ainult üks kord ja mis seejärel hävitatakse;]
 - ^{(3)või} [need on puhastatud ja desinfitseeritud ning kuivatatud või kuivada lastud enne loomade pealelaadimist;]
 - d) mis on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhiste, et vältida siin vahetamise võimalust;
 - e) millele on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisa punktis 2 nõutud teave seoses asjaomaste tapmiseks ettenähtud kodulindudega;
- II.2.12 nad on liitu lähetamiseks laaditud _____._____._____ (pp.kk.aaaa)⁽¹⁰⁾ transpordivahendisse, mis on konstrueeritud vastavalt punkti II.2.11 alapunktile a ning mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga.
- ⁽¹¹⁾II.2.13 Nad on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikliga 66 ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:
- ^{(3)kas} [neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu ja neile on tehtud negatiivse tulemustega seroloogilised testid⁽⁵⁾ Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste antikehade tuvastamiseks, mis tehti vereproovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva niitasel, mis annab 95 % kindluse nakkuse tuvastamiseks 5 % levimuse korral.]]
 - ^{(3)või} [nad on viimase 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu, kuid mitte elusvaktiiniga, ning neile on tehtud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse suhtes viirusisolatsiooni test,⁽⁵⁾ mis on tehtud vähemalt 60 linnult 14 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva võetud kloaagi-tampooniproovi või väljaheidetprooviga.]]

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud tapmiseks ettenähtud silerinnaliste lindude toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei nende toode lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesolev sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaa.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

RIIK

Sertifikaadi näidis 6

I osa

Lahter I.8: märkida riigi, territooriumi või selle tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.

Lahter I.27: „CN-kood“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 01.06.39.

II osa

- (1) „Tapmiseks ettenähtud silerinnalised linnud“ – silerinnalised linnud, kes transporditakse otse tapamajja, nagu on määratletud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 2.
- (2) Tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.
- (3) Mittevajalik maha tõmmata.
- (4) Seda tagatist nõutakse üksnes saadetiste puhul, mis on pärit tsoonidest, mida ei peeta delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 39 kohaselt Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vabaks ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „C“.
- (5) Uuringud tuleks teha päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuste poolt või selle kontrolli all võetud proovidega ning uuringud tuleks teha määruse (EL) 2017/625 artikli 37 kohaselt määratud ametlikus laboris.
- (6) Seda kohaldatakse üksnes tsoonide suhtes, kus vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõla vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele, ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „A“.
- (7) Seda tagatist nõutakse üksnes kodulindude puhul, kes on pärit tsoonidest, kus delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punkti e alapunkti ii kohaselt ei ole keelatud kasutada Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaseid vaktsiine, mis vastavad üksnes kõnealuse määruse XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „B“.
- (8) Täita, kui linnud on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.
- (9) Kliinilise kontrolli peab tegema päritoluriigi või -territooriumi veterinaarjärelevalve ametnik.
- (10) Pealelaadimise kuupäev ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist loomade liitu toomise suhtes.
- (11) Seda tagatist nõutakse ainult saadetiste puhul, mis on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud ilmselt vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artiklile 66.

Veterinaarjärelevalve ametnik

Nimi (trükitähtedega)

Kuupäev

Kvalifikatsioon ja ametinimetus

Tempel

Allkiri

32. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS VÄHEM KUI 20
KODULINNUISENDI (V.A SILERINNALISED LINNUD) LIITU TOOMISEKS
(NÄIDIS „POU-LT20“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
			I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD	
			I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik		
			ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik	ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Öhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk ort Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisemise piiripunkt		
			I.17 Saatedokumendid Liik		
			Riik	Kood	
		Äridokumendi viide	ISO riigikood		
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks					
	<input type="checkbox"/> Edasine pidamine <input type="checkbox"/> Tapaloom				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks		I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
Kolmas riik	ISO riigikood	I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku	I.25 Üldkogus	I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)
I.27 Saadetise kirjeldus		
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria
		Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis POU-LT

II Tervishoiualane teave

II.a

Sertifikaadi viitenumber

II.b

IMSOCi viide

II.1 Inimeste terviseohutuse kinnitus [*kustutada, kui liit ei ole loomade lõppsihtkoht]

II.1.1 Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad ei ole saanud:

- stilbeene ega türeostaatilisi aineid,
- östrogeenseid, androgeenseid ega gestageenseid aineid ega beetaagoniste muul eesmärgil kui ravi- v zootehnilistel eesmärkidel (nagu on määratletud nõukogu direktiivis 96/22/EÜ).

II.1.2 Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomade puhul on täidetud elusloomi ja neist saadud tooteid hõlmavad tagatised, mis on sätestatud nõukogu direktiivi 96/23/EÜ artikli 7 kohaselt esitatud jääkainete kavades, ning asjaomased loomad ja tooted on asjaomase päritoluriigi puh loetletud komisjoni otsuses 2011/163/EL.

II.1.3 Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud [mu sugulinnud kui silerinnalised linnud]⁽²⁾ [muud tootmislinnud kui silerinnalised linnud]⁽²⁾ [muud tapmisele ettenähtud kodulinnud kui silerinnalised linnud]⁽²⁾ [muude kodulindude kui silerinnaliste lindude ööpäevastibud]⁽²⁾:

⁽¹⁶⁾[II.1.3.1 Päritolukarja suhtes on kohaldatud määruse (EÜ) nr 2160/2003 artiklis 10 osutatud *Salmonella* tõrjeprogrammi ja komisjoni määruses (EÜ) nr 1177/2006 sätestatud antimikroobikumide ja vaktsiinide kasutamise erinõudeid ning karja on testitud rahvatervise seisukohast oluliste *Salmonella* serotüüpide suhtes:

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Kuupäev, mil karjast võeti viimane teadaoleva tulemusega proov [pp.kk.aaaa]	Linnukarja kõigi uuringute tulemus ⁽¹⁷⁾	
			positiivne	negatiivne

Muudel kui *Salmonella* kontrolliprogrammi eesmärkidel viimase kolme nädala jooksul enne lii toomist:

⁽²⁾kas [ei antud muudele sugu- ja tootmislindudele kui silerinnalistele lindude antimikroobikumide;]

⁽²⁾⁽¹⁸⁾või [anti muudele sugulindudele ja tootmislindudele kui silerinnalised linnud järgmi antimikroobikumide:;]

⁽¹⁶⁾[II.1.3.2 sugulindude puhul ei tuvastatud punktis II.1.3.1 osutatud tõrjeprogrammi käigus nakatumi *Salmonella enteritidis*'e ega *Salmonella typhimurium*'iga.]

⁽¹⁹⁾[II.1.3.3 Kui sihtliikmesriik on Soome või Rootsi:

⁽²⁾kas [on sugulinnud läbinud *Salmonella* suhtes uuringu komisjoni otsuses 2003/644/E sätestatud eeskirjade kohaselt ja saadud negatiivsed tulemused.]

⁽²⁾või [on munakanad (toidumunade tootmiseks ette nähtud tootmislinnud) läbinud uuringu komisjoni otsuses 2004/235/EÜ sätestatud eeskirjade kohaselt ja on saadud negatiivsed tulemused.]

RIIK

Sertifikaadi näidis POU-LT

II.2 Loomade terviseohutuse kinnitus

Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud [muud sugulinnud kui silerinnalised linnud]⁽²⁾ [muud tootmislinnud⁽³⁾ kui silerinnalised linnud]⁽²⁾ [muud tapmiseks ettenähtud kodulinnud kui silerinnalised linnud]⁽²⁾ [muude kodulindude kui silerinnaliste lindude ööpäevased tibud⁽⁵⁾]⁽²⁾ vastavad järgmiste nõuetele:

II.2.1 nad moodustavad ühe saadetise, milles on vähem kui 20 kodulindu;

II.2.2 nad on pärit tsoonist, mille kood on __ - _ ⁽⁶⁾ ning mis vastab käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäev järgmistele tingimustele:

- a) sealt on lubatud liitu tuua vähem kui 20 kodulinnuisendit (v.a silerinnalised linnud) ja see on kanti komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IV lisa 1. osa loetellu;
- b) selles rakendatakse kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punktiga lindude kõrge patogeensusega gripi seireprogrammi;
- c) seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 38 vabaks lindude kõrge patogeensusega gripist;
- d) seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haigu viiruse nakkusest;

II.2.3 nad on pärit punktis II.2.2 osutatud tsoonist, kus:

^{(2)kas} [ei vaktsineerita lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]

^{(2)(7)või} [vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]

^{(2)kas} [II.2.4 [muud sugulinnud kui silerinnalised linnud]⁽²⁾ [muud tootmislinnud kui silerinnalised linnud]⁽²⁾ [muud tapmiseks ettenähtud kodulinnud kui silerinnalised linnud]⁽²⁾]:

II.2.4.1 on pärit punktis II.2.2 osutatud piirkonnast, kus:

^{(2)kas} [on keelatud vaktsineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis ei vastava komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;]

^{(2)(8)või} [on lubatud vaktsineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis vastava ainult delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ning:

- a) neid ei ole vaktsineeritud selliste vaktsiinidega vähemalt 12 kuu jooksul enne saadetise lii lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;
- b) nad on pärit karjast või karjadest, millele on tehtud Newcastle'i haiguse viirusisolatsioonitesti,⁽¹¹⁾ mis põhineb igast asjaomasest karjast juhusliku valimi alusel vähemalt 60 linnu võetud kloaagi-tampooniproovil, mis võeti mitte varem kui kaks nädalat enne saadetise lii lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva, ja mille käigus ei avastatud lindude paramüksoviiru intratserebraalse patogeensuse indeksiga (ICPI) üle 0,4;

RIIK

Sertifikaadi näidis POU-LT

(c) neid on punktis b nimetatud kahenädalase ajavahemiku jooksul hoitud päritoluettevõtt eraldatult ametliku järelevalve all;

d) nad ei ole 60 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva koki puutunud kodulindudega, kes ei vasta punktide a ja b nõuetele;]

II.2.4.2 nad:

a) on viibinud punktis II.2.2 osutatud tsoonis püsivalt vähemalt kolm kuud vahetult enne lii lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva või koorumisest saadik, kui nad on alla kolme ku vanused;

ning, kui nad imporditi punktis II.2.2 osutatud tsooni, toimus import kooskõlas vähemalt san rangete loomatervisenõuetega, kui on sätestatud määruses (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruses (EL) 2020/692, ning tsoon, kust loomad imporditi, on kantud rakendusmääruse (E) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu vähem kui 20 kodulinnuisendi (v.a silerinnalised linnud) lii toomiseks;

b) on viibinud punktis I.11 osutatud tsoonis püsivalt vähemalt kolm nädalat vahetult enne lii lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva või koorumisest saadik, kui nad on alla kolme nädala vanused;

c) ei ole kokku puutunud halvema tervisliku seisundiga loomadega järjestikuse kolme nädala jooksul vahetult enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva või alates koorumisest, kui nad alla kolme nädala vanused;

II.2.4.3 nad on pärit lahtris I.11 osutatud ettevõttest:

(a) mis on kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8 registreeritud kolmanda riigi või territooriumi pädevas asutuses, on selle asutuse järelevalve all ning mill on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust;

(b) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomas taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;

(c) mille suhtes ei kohaldata loomade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervise seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;

(d) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhangut ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;

(e) kus ei ole vähemalt viimase 21 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi lindude madala patogeensusega gripi viiruste nakkuse kinnitatud juhtumit;

RIIK

Sertifikaadi näidis POU-LT

II.2.4.4 nad on pärit linnukarjast:

- a) mida ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;
- ^{(2)kas} [b) mida ei ole viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäevaks vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
- ^{(2)või} [b) mis on viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäevaks vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisa sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;

⁽⁹⁾

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaktsineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiinipartii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja

- c) mis on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli⁽¹⁰⁾ niimilisel juhul ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;

II.2.4.5 nad:

- (a) ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;
- (b) ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjaomase liigile asjakohaste taudide puhul, mis on kantud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu, ning esilekerkivate taudide puhul.
- (c) on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli⁽¹⁰⁾ _____ (pp.kk.aaaa) ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;
- d) on 30 päeva sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud seroloogilise ja/või bakterioloogilise uuringu⁽¹¹⁾, mille tulemused olid negatiivsed ja näitasid, et loomad ei olnud nakatunud või pole mingit alust kahtlustada nende nakatumist järgmiste tauditekitajatega:
- ^{(2)kas} [*Salmonella pullorum*, *Salmonella gallinarum* ja *Mycoplasma gallisepticum* (liigi *Gallus gallus* puhul);]
- ^{(2)või} [*Salmonella arizonae* (serogrupp O:18(k)), *Salmonella pullorum* ja *Salmonella gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* ja *Mycoplasma gallisepticum* (liigi *Meleagris gallopavo* puhul);]

RIIK

Sertifikaadi näidis POU-LT

⁽²⁾või [*Salmonella pullorum* ja *Salmonella gallinarum* (liikide *Numida meleagris*, *Coturnix coturnix*, *Phasianus colchicus*, *Perdix perdix* ja *Anas spp* puhul);]

II.2.4.6 nad on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse:

- a) mis on ehitatud nii, et:
 - i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;
 - ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;
 - iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu, sööda või sulge keskkonda sattumist;
- b) mis sisaldavad üksnes samasse liiki ja kategooriasse kuuluvaid ning samast ettevõttest pä kodulinde;
- c) mis vastavad järgmistele nõuetele:

⁽²⁾kas [need on selleks otstarbeks valmistatud eelnevalt kasutamata ühekordselt kasutatava konteinerid, mida kasutatakse ainult üks kord ja mis seejärel hävitatakse;]

⁽²⁾või [need on puhastatud ja desinfitseeritud ning kuivatatud või kuivada lastud enne loomade pealelaadimist;]

- d) need on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhiste, et vältida si vahetamise võimalust;
- e) nendele on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisas nõutud teave seos [sugulindude ja tootmisliindudega]⁽²⁾ [tapmiseks ettenähtud lindudega]⁽²⁾;

II.2.4.7 nad on liitu lähetamiseks laaditud __. __. __ (pp.kk.aaaa)⁽¹²⁾ transpordivahendisse, mis konstrueeritud vastavalt punkti II.2.4.6 alapunktile a ning mis on enne pealelaadimist puhastatud desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga;

⁽¹³⁾ [II.2.4.8 nad on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikliga 66 ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus,

⁽²⁾⁽¹⁴⁾kas [ning:

- a) neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;
- b) neid on vähemalt 14 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäev hoidud eraldatult veterinaarjärelevalve ametniku järelevalve all päritoluettevõttes v karantiiniasutuses:
 - i) kus vähemalt 21 päeva jooksul enne saadetise pealelaadimise kuupäeva ei ole ühte kodulindu vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;
 - ii) kuhu selle aja jooksul ei ole toodud muid linde;
 - iii) kus ei ole tehtud vaktsineerimist;
- c) neile on tehtud negatiivsete tulemustega seroloogilised testid⁽¹¹⁾ Newcastle'i haiguse viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks, mis tehti vereproovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva ning tasemel, mis annab 95 % kindluse nakkuse tuvastamiseks 5 % levimuse korral.]]

RIIK

Sertifikaadi näidis POU-LT

⁽²⁾⁽¹⁵⁾või [ning:

^{(2)kas} [neid ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu ja neile on tehtud negatiivse tulemustega seroloogilised testid⁽¹¹⁾ Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste antikehade tuvastamiseks, mis tehti vereproovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva ning tasemel, mis annab 95 % kindluse nakkuse tuvastamiseks 5 % levimu korral.]]

^{(2)või} [nad on viimase 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu, kuid mitte elusvaktsiiniga, ning neile on tehtud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse suhtes viirusisolatsiooni test,⁽¹¹⁾ mis on tehtud vähemalt (linnult 14 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva võetud kloaagi tampooniproovi või väljaheiteprooviga.]]

^{(2)või} [II.2.4 muude kodulindude kui silerinnaliste lindude ööpäevased tibus:

II.2.4.1 on pärit punktis II.2.2 osutatud piirkonnast, kus:

^{(2)kas} [on keelatud vaksineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis ei vastavale delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;]

^{(2)(8)või} [on lubatud vaksineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis vastavale ainult delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ning:

- a) neid ei ole vaksineeritud selliste vaktsiinidega;
- b) nad on pärit linnukarjadest:
 - i) mida ei ole vaksineeritud selliste vaktsiinidega vähemalt 12 kuu jooksul enne saadeti liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;
 - ii) millele on mitte varem kui kaks nädalat enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva tehtud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse suhtes viirusisolatsiooni test,⁽¹¹⁾ mille põhineb igast asjaomasest karjast juhusliku valimi alusel vähemalt 60 linnult võetud kloaagi-tampooniproovil, ja mille käigus ei avastatud lindude paramüksoviirusintratserebraalse patogeensuse indeksiga (ICPI) üle 0,4;
 - iii) mida on hoitud eraldatult 2 nädala jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva päritoluettevõttes veterinaarjärelevalve ametniku järelevalve all;
 - iv) mis ei ole 60 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva kokku puutunud kodulindudega, kes ei vasta punktide i ja ii nõuetele;
- c) nad on pärit haudemunadest, mis ei ole haudejaamas ega transportimise ajal kokku puutunud kodulindude ega haudemunadega, mis ei vasta alapunktis b esitatud tingimustele;]

RIIK

Sertifikaadi näidis POU-LT

II.2.4.2 nad on viibinud:

- a) alates kooremisest punktis II.2.2 osutatud tsoonis;
- b) alates kooremisest lahtris I.11 nimetatud ettevõttes;
- c) ilma kokku puutumata halvema tervisliku seisundiga loomadega alates kooremisest;

II.2.4.3 nad on pärit lahtris I.11 osutatud ettevõttest:

- (a) mis on kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8 registreeritud kolmanda riigi või territooriumi pädevas asutuses, on selle asutuse järelevalve all ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust;
- (b) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomas taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;
- (c) mille suhtes ei kohaldata loomade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervise seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;
- (d) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhangut ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;
- (e) kus ei ole vähemalt viimase 21 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi lindude madala patogeensusega gripi viiruste nakku kinnitatud juhtumit;

II.2.4.4 nad on pärit linnukarjast:

- a) mis on viibinud punktis II.2.2 osutatud tsoonis püsivalt vähemalt 3 kuud vahetult enne ööpäevaste tibude liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva; ning, kui kari imporditi punktis II.2.2 osutatud tsooni, toimus import kooskõlas vähemalt san rangete loomatervisenõuetega, kui on sätestatud määruses (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruses (EL) 2020/692, ning tsoon, kust loomad imporditi, on kantud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu muude sugulindude kui silerinnaliste lindude ja muude tootmislindude kui silerinnaliste lindude liitu toomiseks;
- (b) mis on viibinud püsivalt vähemalt 3 nädala jooksul vahetult enne ööpäevaste tibude liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva, ettevõttes:
 - i) mis, on kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga registreeritud kolmanda riigi või territooriumi pädevas asutuses, on selle asutuse järelevalve all ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust;

RIIK

Sertifikaadi näidis POU-LT

- ii) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervisse ülevalt, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kanti asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teav sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;
- iii) mille suhtes ei kohaldata loomade liitu lähetamise ajal riiklike piiravaid meetme loomatervisega seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;
- iv) kus ei ole vähemalt 21 päeva jooksul enne nende haiguste kogumise kuupäev millest ööpäevased tibud koorusid, teadaolevalt esinenud ühtegi lindude mada patogeensusega gripi viiruse nakkuse kinnitatud juhtumit;
- v) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhangut ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;

^{(2)kas} [c) mida ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]

^{(2)(7)või} [c) mida on vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõl vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]

^{(2)kas} [d) mida ei ole viimase 12 kuu jooksul enne saatmise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäev vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]

^{(2)või} [d) mis on viimase 12 kuu jooksul enne saatmise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäev vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;

⁽⁹⁾

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaktsineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiinipartii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja

e) millele on 90 päeva sees enne ööpäevaste tibude liitu lähetamiseks pealelaadimist tehtu seroloogilised ja/või bakterioloogilised uuringud⁽¹¹⁾ tasemel, mis annab 95 % kindluse nakkuse tuvastamiseks 5 % levimuse korral, ning saadud tulemused näitasid, et loomad ei ole nakatunud või pole mingit alust kahtlustada nende nakatumist järgmiste tauditekitajatega:

^{(2)kas} [*Salmonella pullorum*, *Salmonella gallinarum* ja *Mycoplasma gallisepticum* (liigi *Gallus gallus* puhul);]

RIIK

Sertifikaadi näidis POU-LT

⁽²⁾või [*Salmonella arizonae* (serogrupp O:18(k)), *Salmonella pullorum* ja *Salmonella gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* ja *Mycoplasma gallisepticum* (liigi *Meleagris gallopavo* puhul);]

⁽²⁾või [*Salmonella pullorum* ja *Salmonella gallinarum* (liikide *Numida meleagris*, *Coturnix coturnix*, *Phasianus colchicus*, *Perdix perdix* ja *Anas* spp puhul);]

f) mis ei ole puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega vähemalt 3nädala ajavahemiku jooksul vahetult enne kuupäeva, mil koguti munad, millest koorusid kõnealuste ööpäevased tibud;

g) mis on 24 tunni sees enne ööpäevaste tibude liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli⁽¹⁰⁾ ning millel ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;]

II.2.4.5 loomad:

(a) ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;

(b) ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjepro grammi raames, sealhulgas asjaomase liigile asjakohaste taudide puhul, mis on kantud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu, ning esilekerkivate taudide puhul;

(c) on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli⁽¹⁰⁾ _____ (pp.kk.aaaa) ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;

(d) on pärit haudemunadest, mis on enne inkubeerimist desinfitseeritud vastavalt päritoluriigi või territooriumi pädeva asutuse juhiste le;

II.2.4.6 nad on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse:

a) mis on ehitatud nii, et:

i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;

ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;

iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu, sööda või sulge keskkonda sattumist;

b) mis sisaldavad üksnes samasse liiki ja kategooriasse kuuluvaid ning samast ettevõttest pärit kodulinde;

c) mis on selleks otstarbeks valmistatud eelnevalt kasutamata tihedalt kasutatavad konteinerid, mis hävitatakse pärast esimest kasutuskorda;

d) mis on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhiste le, et vältida siin vahetamise võimalust;

e) millele on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisa punktis 3 nõutud teave seoses ööpäevaste tibudega;

RIIK

Sertifikaadi näidis POU-LT

II.2.4.7 nad on liitu lähetamiseks laaditud ____ . ____ . ____ (pp.kk.aaaa)⁽¹²⁾ transpordivahendisse, mis c konstrueeritud vastavalt punkti II.2.4.6 alapunktile a ning mis on enne pealeladimist puhastatud desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga.

⁽¹³⁾ II.2.4.8 Nad on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud kooskõlas komisjoni delegeeritud määruga (EL) 2020/689 artikliga 66 ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatu ning:

- a) neid ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;
- b) nad on pärit haudemunadest, mis on pärit linnukarjadest:
- ⁽²⁾kas [neid ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
- ⁽²⁾või [neid on vaksineeritud inaktiveeritud vaksiniiniga Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
- ⁽²⁾või [on hiljemalt 60 päeva enne munade kogumise kuupäeva vaksineeritud elusvaksiniiniga Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]
- c) nad on pärit haudejaamast, kus töömeetoditega on tagatud, et haudemune, millest on koorunud ööpäevased tibud, inkubeeriti täiesti eri aegadel ja kohtades neist haudemunadest, mis ei vas punktis b sätestatud tingimustele.]]

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud vähem kui 20 kodulinnuisendi (v.a silerinnalised linnud) toomiseks liitu, k.a siis, kui liit nende toodete lõpsihikoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumi lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesolev sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.8: märkida tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.

Lahter I.27: saadetise kirjeldus

„CN-kood“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 01.05 või 01.06.39.

II osa

⁽¹⁾ „Sugulinnud“ – 72 tunni vanused või vanemad haudemunade tootmiseks mõeldud kodulinnud delegeeritud määruga (EL) 2020/692 artiklis 2 määratletud tähenduses.

⁽²⁾ Mittevajalik maha tõmmata.

RIIK

Sertifikaadi näidis POU-LT

<p>(3) „Tootmislinnud“ – 72 tunni vanused või vanemad tarbimiseks mõeldud liha, munade või muude toodete tootmiseks v uluklindude varude taastootmiseks kasvatatavad kodulinnud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 2 määratletu tähenduses.</p> <p>(4) „Tapmiseks ettenähtud kodulinnud“ – kodulinnud, kes transporditakse otse tapamajja, nagu on määratletud komisjo delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 2.</p> <p>(5) „Ööpäevased tibud“ – vähem kui 72 tunni vanused kodulinnud, nagu on määratletud delegeeritud määruse (E) 2020/692 artiklis 2.</p> <p>(6) Tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.</p> <p>(7) Seda kohaldatakse üksnes tsoonide suhtes, kus vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõl vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele, ja mil kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „A“.</p> <p>(8) Seda tagatist nõutakse üksnes kodulindude puhul, kes on pärit tsoonidest, kus delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punkti e alapunkti ii kohaselt ei ole keelatud kasutada Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaseid vaktsiin mis vastavad üksnes kõnealuse määruse XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ja mille kohta on rakendusmääruse (E) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „B“.</p> <p>(9) Täita, kui linnud on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.</p> <p>(10) Kliinilise kontrolli peab tegema päritoluriigi või -territooriumi veterinaarjärelevalve ametnik.</p> <p>(11) Uuringud tuleks teha päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuste poolt või selle kontrolli all võetud proovidega ni uuringud tuleks teha määruse (EL) 2017/625 artikli 37 kohaselt määratud ametlikus laboris.</p> <p>(12) Pealelaadimise kuupäev ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist loomade liitu toomiseks, e kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist loomade liitu toomise suhtes.</p> <p>(13) Seda tagatist nõutakse ainult saadetiste puhul, mis on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud iln vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 66.</p> <p>(14) Kohaldatakse sugu- ja tootmislindude suhtes.</p> <p>(15) Kohaldatakse tapmiseks ettenähtud kodulindude suhtes.</p> <p>(16) Käesolevat tagatist kohaldatakse ainult liigi <i>Gallus gallus</i> kodulindude ja kalkunite suhtes.</p> <p>(17) Märkige positiivsena, kui karja eluea jooksul järgmiste serotüüpide suhtes tehtud kas või ühe uuringu tulemus c positiivne: - sugulindude karjad: <i>Salmonella</i> Hadar, <i>Salmonella</i> Virchow ja <i>Salmonella</i> Infantis; - tootmislindude karjad: <i>Salmonella</i> Enteritidis ja <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p> <p>(18) Täita vajaduse korral: märkida kasutatud antimikroobikumide nimetus ja toimeaine.</p> <p>(19) Tõmmata maha, kui saadeti ei ole ette nähtud Soome või Rootsi saatmiseks.</p>	
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	
Kuupäev	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Tempel	Allkiri

33. PEATÜKK

**LOOMATERVISE/AMETLIKU SERTIFIKAADI NÄIDIS VÄHEM KUI 20
KODULINDUDE HAUDEMUNA (V.A SILERINNALISTE LINDUDE
HAUDEMUNAD) LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „HE-LT20“)**

RIIK		Loomatervise/ametlik sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Öhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk ort Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisemise piiripunkt		
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood	
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			
	I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
		I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku	I.25 Üldkogus	I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)			
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/tõug/kategooria	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis HE-LT

II Tervishoiualane teave		II.a	Sertifikaadi viitenumber	II.b	IMSOCi viide
II osa. Sertifitseerimine	II.1 Inimeste terviseohutuse kinnitus [*kustutada, kui liit ei ole haudemunade lõppsihtkoht]				
	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud haudemunad vastavad järgmiste nõuetele.				
	⁽¹²⁾ [II.1.1 Päritolu vanemkarja suhtes on kohaldatud määruse (EÜ) nr 2160/2003 artiklis 10 osutatud <i>Salmonella</i> tõrjeprogrammi ja komisjoni määruses (EÜ) nr 1177/2006 sätestatud antimikroobikumide ja vaktsiinide kasutamise erinõudeid ning kõnealust vanemkarja on testitud rahvatervise seisukohast oluliste <i>Salmonel</i> serotüüpide suhtes:				
			Kuupäev, mil linnukarjast võeti viimane teadaoleva tulemusega proov [pp.kk.aaaa]	Linnukarja kõigi uuringute tulemus⁽¹³⁾	
		Lindude vanus		positiivne	Negatiivne
	⁽¹²⁾ [II.1.2 Punktis II.1.1 osutatud tõrjeprogrammi käigus ei tuvastatud nakatumist <i>Salmonella enteritidis</i> 'e ega <i>Salmonel typhimurium</i> 'iga.]				
	⁽¹⁴⁾ [II.1.3 Kui sihtliikmesriik on Soome või Rootsi, on haudemunad pärit linnukarjadest, mis on <i>Salmonella</i> suht läbinud uuringu komisjoni otsuses 2003/644/EÜ sätestatud eeskirjade kohaselt ja saanud negatiivse tulemused.]				
	II.2 Loomade terviseohutuse kinnitus				
	Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud muude kodulindude kui silerinnaliste lindude haudemunad ⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:				
II.2.1	need moodustavad ühe saadetise, milles on vähem kui 20 haudemuna;				
II.2.2	need on pärit tsoonist, mille kood on __ - _ ⁽²⁾ ning mis vastab käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäev järgmistele tingimustele:				
a)	sealt on lubatud liitu tuua vähem kui 20 kodulindude haudemuna (v.a silerinnaliste lindude haudemunad) ja see on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetellu;				
b)	selles rakendatakse kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 105 punktiga lindude kõrge patogeensusega gripi seireprogrammi;				
c)	seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 38 vabaks lindude kõrge patogeensusega gripist;				
d)	seda peetakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 39 vabaks Newcastle'i haigu viiruse nakkusest;				

RIIK

Sertifikaadi näidis HE-LT

<p>II.2.3</p> <p>⁽³⁾<i>kas</i></p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾<i>või</i></p> <p>⁽³⁾<i>kas</i></p> <p>⁽³⁾⁽⁵⁾<i>või</i></p>	<p>need on pärit punktis II.2.2 osutatud tsoonist, kus:</p> <p>[a] ei vaksineerita lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]</p> <p>[a] vaksineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaksineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]</p> <p>[b] on keelatud vaksineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis ei vastade delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;]</p> <p>[b] on lubatud vaksineerida Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaste vaktsiinidega, mis vastavad ainult delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ning haudemunad:</p> <p>(i) on pärit linnukarjadest:</p> <ul style="list-style-type: none"> - mida ei ole vaksineeritud selliste vaktsiinidega vähemalt 12 kuu jooksul enne saadetise lii lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva; - millele on mitte varem kui kaks nädalat enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva tehtud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse suhtes viirusisolatsiooni test,⁽⁶⁾ mille põhineb igast asjaomasesse karjast juhusliku valimi alusel vähemalt 60 linnult võetud kloaagi tampooniproovil, ja mille käigus ei avastatud lindude paramüksoviirust intratserebraalset patogeensuse indeksiga (ICPI) üle 0,4; - mida on hoitud eraldatult 2 nädala jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva päritoluettevõttes veterinaarjärelevalve ametniku järelevalve all; - mis ei ole 60 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva koki puutunud kodulindudega, kes ei vasta esimeses kahes taandes esitatud tingimustele; <p>(ii) ei ole haudejaamas ega transportimise ajal kokku puutunud kodulindude ega haudemunadega, mis ei vasta alapunktis i esitatud tingimustele;]</p> <p>II.2.4 need on pärit lahtris I.11 osutatud ettevõtetest:</p> <p>(a) mis on kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8 registreeritud kolmanda riigi või territooriumi pädevas asutuses, on selle asutuse järelevalve all ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust;</p> <p>(b) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>(c) mille suhtes ei kohaldata haudemunade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervise seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetel kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;</p>
---	--

RIIK

Sertifikaadi näidis HE-LT

	<p>(d) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhangut ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;</p> <p>II.2.5 need on pärit linnukarjast:</p> <p>(a) mis on viibinud punktis II.2.2 osutatud tsoonis püsivalt vähemalt 3 kuud vahetult enne liitu lähetamiseks ettenähtud haudemunade pealelaadimise kuupäeva;</p> <p>ning, kui kari imporditi punktis II.2.2 osutatud tsooni, toimus import kooskõlas vähemalt sama range loomatervisenõuetega, kui on sätestatud määruses (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruses (EL) 2020/692, ning tsoon, kust loomad imporditi, on kantud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. o loetellu muude sugulindude kui silerinnaliste lindude ja muude tootmislindude kui silerinnaliste lindude liitu toomiseks;</p> <p>(b) mida on hoitud püsivalt vähemalt 3 nädala jooksul vahetult enne liitu lähetamiseks ettenähtud haudemunade pealelaadimise kuupäeva ettevõttes:</p> <p>i) kus ei ole vähemalt viimase 21 päeva jooksul enne haudemunade kogumise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi lindude madala patogeensusega gripi viiruste nakkuse kinnitati juhtumit;</p> <p>⁽⁷⁾[ii) mis on kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8 registreeritud kolmanda riigi või territooriumi pädevas asutuses, on selle asutuse järelevalve all ning millal on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust;</p> <p>iii) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomas taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>iv) mille suhtes ei kohaldata haudemunade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervise seotud põhjustel, sealhulgas seoses komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ja esilekerkivate taudidega;</p> <p>v) millest 10 km raadiuses (sh naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane) ei ole viimase 30 päeva jooksul enne loomade liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva lindude kõrge patogeensusega gripi ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhanguid esinenud;]</p> <p>⁽³⁾kas [c) mida ei ole vaksineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;]</p> <p>⁽³⁾⁽⁴⁾või [c) mida on vaksineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõlas vaksineerimisprogrammi mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele;]</p> <p>⁽³⁾kas [d) mida ei ole viimase 12 kuu jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis HE-LT

- ⁽³⁾või [d) mis on viimase 12 kuu jooksul enne saatmise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- ja erikriteeriumidele;

(8)

Linnukarja identifitseerimisandmed	Lindude vanus	Vaktsineerimise kuupäev	Kasutatud viirusetüve nimetus ja tüüp	Vaktsiinipartii number	Vaktsiini nimetus	Vaktsiini tootja

- e) millele on 90 päeva sees enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimist tehtud seroloogilised ja/v bakterioloogilised uuringud⁽⁶⁾ tasemel, mis annab 95 % kindluse nakkuse tuvastamiseks 5 % levimise korral, ning saadud tulemused näitasid, et loomad ei ole nakatunud või pole mingit alust kahtlustada nende nakatumist järgmiste tauditekitajatega:

⁽³⁾kas [*Salmonella pullorum*, *Salmonella gallinarum* ja *Mycoplasma gallisepticum* (liigi *Gallus gallus* puhul);]

⁽³⁾või [*Salmonella arizonae* (serogrupp O:18(k)), *Salmonella pullorum* ja *Salmonella gallinarum* *Mycoplasma meleagridis* ja *Mycoplasma gallisepticum* (liigi *Meleagris gallopavo* puhul);]

⁽³⁾või [*Salmonella pullorum* ja *Salmonella gallinarum* (liikide *Numida meleagris*, *Coturnix coturnix* *Phasianus colchicus*, *Perdix perdix* ja *Anas* spp puhul);]

- f) mida on päritoluettevõttes hoitud eraldi vähemalt 21päevase ajavahemiku jooksul enne munade kogumist
g) mis ei ole 3 nädala jooksul vahetult enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga kodulindude või haudemunadega ega tehistingimust peetavate lindude või metslindudega;
h) millel ei esinenud haudemunade kogumise ajal nakkushaiguste sümptomeid;
i) mis on 24 tunni sees enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 lisa loetellu kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidel

II.2.6 need:

- a) ei ole vaktsineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;
b) ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;
(c) on desinfitseeritud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele;

II.2.7 need on kogutud [____.____.____ (pp.kk.aaaa)]⁽³⁾ või [alates _____.____.____ (pp.kk.aaaa) kuni _____.____.____ (pp.kk.aaaa)]^{(3); (10)}

RIIK

Sertifikaadi näidis HE-LT

- II.2.8 need on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse:
- mis on ehitatud nii, et haudemunad ei saa välja kukkuda;
 - mis on projekteeritud nii, et neid oleks võimalik puhastada ja desinfitseerida;
 - mis sisaldavad üksnes samasse liiki, kategooriasse ja tüüpi kuuluvaid ning samast ettevõttest pärit haudemune;
 - mis on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhiste, et vältida sisu vahetamise võimalust;
 - mis vastavad järgmistele nõuetele:
 - ⁽³⁾*kas* [need on ühekordselt kasutatavad, puhtad ja neid kasutatakse esimest korda;]
 - ⁽³⁾*või* [need puhastati ja desinfitseeriti enne haudemunade pealelaadimist vastavalt päritoluriigi või territooriumi pädeva asutuse juhiste;]
 - f) neile on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisa punktis 5 nõutud teave seoses kodulindude haudemunadega;
- II.2.9 need on liitu lähetamiseks laaditud transpordivahendisse, mis on konstrueeritud vastavalt punkti II.2 alapunktidega a ja b ning mis on vahetult enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimist puhastatud desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga.
- ⁽¹⁾[II.2.10 Nad on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikliga 66 ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:
- neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;
 - nad on pärit linnukarjadest:
 - ⁽³⁾*kas* [mida ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.]]
 - ⁽³⁾*või* [mis on vaktsineeritud inaktiveeritud vaktsiiniga Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.]]
 - ⁽³⁾*või* [mis on hiljemalt 60 päeva enne munade kogumise kuupäeva vaktsineeritud elusvaktsiiniga Newcastle haiguse viiruse nakkuse vastu.]]

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud vähem kui 20 kodulindude haudemuna (v.a silerinnaliste lindude haudemunad) toomiseks liit k.a siis, kui liit ei ole lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesolev sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise/ametlik sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud märkustele sertifikaatide täitmise kohta.

I osa

Lahter I.8: märkida tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.

Lahter I.27: saadetise kirjeldus

„*CN-kood*“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 04.07.

„*Kategooria*“: valida üks järgmistest: puhasliin/vanavanemad/vanemad/ munejad noorkanad /muud.

RIIK

Sertifikaadi näidis HE-LT

II osa

- (1) Määruse (EL) nr 2016/429 artiklis 4 määratletud haudemunad.
- (2) Tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 2. veerus.
- (3) Mittevajalik maha tõmmata.
- (4) Seda kohaldatakse üksnes tsoonide suhtes, kus vaktsineeritakse lindude kõrge patogeensusega gripi vastu kooskõl vaktsineerimisprogrammiga, mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XIII lisas sätestatud nõuetele, ja mil kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „A“.
- (5) Seda tagatist nõutakse üksnes kodulindude puhul, kes on pärit tsoonidest, kus delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 37 punkti e alapunkti ii kohaselt ei ole keelatud kasutada Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastaseid vaktsiini mis vastavad üksnes kõnealuse määruse XV lisas sätestatud üldkriteeriumidele, ja mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa tabeli 6. veerus tehtud kanne „B“.
- (6) Uuringud tuleks teha päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuste poolt või selle kontrolli all võetud proovidega nii uuringud tuleks teha määruse (EL) 2017/625 artikli 37 kohaselt määratud ametlikus laboris.
- (7) Jätta alles, kui haudemunad lähetatakse haudejaamast.
- (8) Täita, kui linnud on vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu.
- (9) Kliinilise kontrolli peab tegema päritoluriigi või -territooriumi veterinaarjärelevalve ametnik.
- (10) Kogumise kuupäev/kuupäevad ei saa olla varasem/varasemad kuupäevast/kuupäevadest, mil anti luba kõnealuse tsoonist haudemunade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealuse tsoonist haudemunade liitu toomise suhtes.
- (11) Seda tagatist nõutakse ainult saadetiste puhul, mis on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud iln vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 66.
- (12) Seda tagatist kohaldatakse ainult liiki *Gallus gallus* kuuluvate kodulindude ja kalkunite haudemunade suhtes.
- (13) Märkida positiivsena, kui vanemkarja eluea jooksul järgmiste serotüüpide suhtes tehtud kas või ühe uuringu tulemus on positiivne: *Salmonella* Hadar, *Salmonella* Virchow ja *Salmonella* Infantis.
- (14) Tõmmata maha, kui saadeti ei ole ette nähtud Soome või Rootsi saatmiseks.

Veterinaarjärelevalve ametnik

Nimi (trükitähedega)

Kuupäev

Kvalifikatsioon ja ametinimetus

Tempel

Allkiri

34. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS TEHISTINGIMUSTES PEETAVATE
LINDUDE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „CAPTIVE-BIRDS“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	ISO riigikood				
	I.13 Pealeaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt				
	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide				
	Kood	ISO riigikood			
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks					
	<input type="checkbox"/> Karantiinasutus	<input type="checkbox"/> Kinnine ettevõte			
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
		I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis CAPTIVE-BIRDS

	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
II osa. Sertifitseerimine	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud tehistingimustes peetavad linnud⁽¹⁾ vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 nad on pärit tsoonist, mille kood on _ _ - _ ⁽²⁾ ning kust käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua tehistingimustes peetavaid linde ja mille kohta on sel kuupäeval olemas kanne komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 VI lisa 1. osa loetelus;</p> <p>II.1.2 nad on pärit lahtris I.11 nimetatud ettevõttest,⁽³⁾ mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas vähemalt sama rangete nõuetega, kui on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 56, ning:</p> <p>(a) mille heakskiitu ei ole peatatud ega tühistatud;</p> <p>(b) mis on päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse kontrolli alla ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8;</p> <p>(c) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>(d) mille suhtes ei kohaldata loomade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomaterviseiga seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;</p> <p>(e) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naabერიიги territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhangut ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;</p> <p>⁽⁴⁾[f] kus:</p> <p>⁽⁵⁾kas [ei ole vähemalt 6 kuu jooksul enne tehistingimustes peetavate lindude liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva teatatud lindude klamüdioosi esinemisest;]</p> <p>⁽⁵⁾või [on viimase 6 kuu jooksul enne tehistingimustes peetavate lindude liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva teatatud lindude klamüdioosi esinemisest, kuid mitte viimase 60 päeva jooksul, ning on võetud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 55 punkti e alapunktis i sätestatud meetmed;]</p> <p>⁽⁵⁾või [loomi on 45 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva peetud veterinaarjärevalve all ja nad said lindude klamüdioosi vastast ravi;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis CAPTIVE-BIRDS

<p>II.1.3</p> <p>II.1.4</p> <p>⁽⁵⁾kas [c]</p> <p>⁽⁵⁾või [c]</p> <p>II.1.5</p>	<p>nad on pärit linnukarjast, mis on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli⁽⁶⁾ ning millel ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;</p> <p>loomad:</p> <p>(a) on viibinud lahtris I.11 osutatud ettevõttes alates koorumisest või püsivalt vähemalt kolme nädala jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;</p> <p>(b) ei ole vaksineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;</p> <p>[c] ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu]</p> <p>[c] on vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad nii delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisas sätestatud üld- kui ka erikriteeriumidele;]</p> <p>(d) on 7–14 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva läbinud lindude kõrge patogeensusega gripi ja Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse tuvastamise uuringud,⁽⁷⁾ mille tulemused olid negatiivsed;</p> <p>(e) ei ole puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega alates koorumisest või püsivalt 3 nädala jooksul vahetult enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;</p> <p>(f) ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjaomasele liigile asjakohaste taudide puhul, mis on kantud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu, ning esilekerkivate taudide puhul.</p> <p>(g) on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli⁽⁶⁾ _____ (pp.kk.aaaa) ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;</p> <p>nad on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse:</p> <p>a) mis on ehitatud nii, et:</p> <p>i) loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda;</p> <p>ii) on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll;</p> <p>iii) ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu, sööda või sulgede keskkonda sattumist;</p> <p>b) mis sisaldavad ainult sama liiki ja samast ettevõttest pärit tehistingimustes peetavaid linde;</p> <p>c) mida kasutatakse esimest korda;</p>
---	---

RIIK

Sertifikaadi näidis CAPTIVE-BIRDS

<p>d) mis on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhiste, et vältida sisu vahetamise võimalust;</p> <p>e) millele on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisa punktis 4 nõutud teave seoses tehistingimustes peetavate lindudega;</p> <p>II.1.6 nad on liitu lähetamiseks laaditud _____.____.____ (pp.kk.aaaa)⁽⁸⁾ transpordivahendisse, mis on konstrueeritud vastavalt punkti II.1.5 alapunktile a ning mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga.</p> <p>⁽⁹⁾[II.1.7 Nad on seltsi <i>Galliformes</i> kuuluvad tehistingimustes peetavad linnud, kes on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud kooskõlas komisjoni delegeeritud määrusega (EL) 2020/689 artikliga 66 ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning:</p> <p>a) neid ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;</p> <p>b) neid on vähemalt 14 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva hoitud eraldatult veterinaarjärelevalve ametniku järelevalve all päritoluettevõttes või karantiinasutuses:</p> <p>i) kus ei ole ühtegi lindu vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vähemalt 21 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;</p> <p>ii) kuhu selle aja jooksul ei ole toodud muid linde;</p> <p>iii) kus ei ole tehtud vaksineerimist;</p> <p>c) neile on tehtud negatiivsete tulemustega seroloogilised testid⁽⁷⁾ Newcastle'i haiguse viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks, mis tehti vereproovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva ning tasemel, mis annab 95 % kindluse nakkuse tuvastamiseks 5 % levimuse korral.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud tehistingimustes peetavate lindude toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei nende toodete lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>	
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis CAPTIVE-BIRDS

	<p>I osa</p> <p>Lahter I.8: märkida tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 VI lisa 1. osa tabeli 2. veerus.</p> <p>Lahter I.12: juhul, kui tehistingimustes peetavad linnud on ette nähtud karantiiniasutusse saatmiseks, märkida andmed komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikli 14 kohaselt heaks kiidetud karantiiniasutuse kohta, kuhu linnud tuleb liitu toomise järel kohe viia.</p> <p>Lahter I.27: saadetise kirjeldus</p> <p>„<i>CN-kood</i>“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 01.06.31, 01.06.32 või 01.06.39.</p> <p>„<i>Identifitseerimissüsteem</i>“: loomad tuleb individuaalselt märgistada kordumatult tähistatud jalarõnga või süstitava transponderiga kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 53.</p> <p>II osa</p> <p>(1) „Tehistingimustes peetavad linnud“, nagu on määratletud määruse (EL) 2016/429 artiklis 4.</p> <p>(2) Tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 VI lisa 1. osa tabeli 2. veerus.</p> <p>(3) Päritoluettevõtte nimi ja kordumatu heakskiidunumber peavad olema kantud komisjoni koostatud ja avaldatud ettevõtete loetellu.</p> <p>(4) Seda tagatist nõutakse ainult papagoiliste (<i>Psittacidae</i>) saadetiste puhul.</p> <p>(5) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(6) Kliinilise kontrolli peab tegema päritoluriigi või -territooriumi veterinaarjärelevalve ametnik.</p> <p>(7) Uuringud tuleks teha päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuste poolt või selle kontrolli all võetud proovidega ning uuringud tuleks teha määruse (EL) 2017/625 artikli 37 kohaselt määratud ametlikus laboris.</p> <p>(8) Pealelaadimise kuupäev ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest riigist, territooriumilt või selle tsoonist loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest riigist, territooriumilt või selle tsoonist loomade liitu toomise suhtes.</p> <p>(9) Seda tagatist nõutakse ainult seltsi <i>Galliformes</i> kuuluvate tehistingimustes peetavate lindude saadetiste puhul, mis on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artiklile 66.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

35. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS TEHISTINGIMUSTES PEETAVATE
LINDUDE HAudemUNADE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „HE-CAPTIVE-BIRDS“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide
			I.3 Pädev keskasutus	RUTKOOD
			I.4 Pädev kohalik asutus	
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	
				ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetranspordivahend <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk ort Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt	
		I.17 Saatedokumendid Liik	Kood	
		Riik	ISO riigikood	
		Äridokumendi viide		
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal			
I.21 Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 Siseturujooks		
		I.23		

I.24 Pakkeüksusi kokku	I.25 Üldkogus	I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)			
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/tõug/kategooria	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis HE-CAPTIVE-BIRDS

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>II.1 Loomade terviseohutuse kinnitus</p> <p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärevalve ametnik, kinnitan, et käesolevas sertifikaadis kirjeldatud tehistingimustes peetavate lindude⁽¹⁾ haudemunad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1.1 need on pärit tsoonist, mille kood on __ - __ - __⁽²⁾ ning kust käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua tehistingimustes peetavate lindude haudemune ja mille kohta on sel kuupäeval olemas kanne komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 V lisa 1. osa loetelus;</p> <p>II.1.2 need on pärit lahtris I.11 nimetatud ettevõttest,⁽³⁾ mille päritoluriigi või -territooriumi pädev asutus on heaks kiitnud kooskõlas vähemalt sama rangete nõuetega, kui on sätestatud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 56, ning:</p> <p>(a) mille heakskiitu ei ole peatatud ega tühistatud;</p> <p>(b) mis on päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse kontrolli alla ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8;</p> <p>(c) kus veterinaararst teeb korrapäraseid loomatervise ülevaatusi, et tuvastada märke, mis viitavad taudide, sh komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide esinemisele, ning saada nende kohta teavet sagedusega, mis on proportsionaalne ettevõtte põhjustatud riskiga;</p> <p>(d) mille suhtes ei kohaldataud loomade liitu lähetamise ajal riiklikke piiravaid meetmeid loomatervisega seotud põhjustel, sealhulgas seoses delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivate taudidega;</p> <p>(e) mille ümber 10 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane, ei ole 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva esinenud lindude kõrge patogeensusega gripi puhangut ega Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse puhangut;</p> <p>⁽⁴⁾[f] kus:</p> <p>^{(5)kas} [ei ole vähemalt 6 kuu jooksul enne tehistingimustes peetavate lindude liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva teatatud lindude klamüdioosi esinemisest;]</p> <p>^{(5)või} [on viimase 6 kuu jooksul enne tehistingimustes peetavate lindude liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva teatatud lindude klamüdioosi esinemisest, kuid mitte viimase 60 päeva jooksul, ning on võetud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 55 punkti e alapunktis i sätestatud meetmed;]</p> <p>^{(5)või} [loomi, kellelt haudemunad on saadud, on hoitud 45 päeva jooksul enne munade kogumist veterinaarjärevalve all ja nad said lindude klamüdioosi vastast ravi;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis HE-CAPTIVE-BIRDS

	<p>II.1.3 need on pärit loomadelt:</p> <p>(a) kes on viibinud lahtris I.11 osutatud ettevõttes alates koorumisest või püsivalt vähemalt 3 nädala jooksul enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;</p> <p>(b) keda ei ole vaksineeritud lindude kõrge patogeensusega gripi vastu;</p> <p>^{(5)kas} [c] keda ei ole vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;]</p> <p>^{(5)või} [c] [kes on vaksineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vaktsiinidega, mis vastavad nii delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XV lisa sätestatud üld- kui ka erikriteeriumidele;]</p> <p>(d) kellele on 7–14 päeva jooksul enne haudemunade kogumise kuupäeva tehtud lindude kõrge patogeensusega gripi ja Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse tuvastamise uuring,⁽⁷⁾ mille tulemused olid negatiivsed;</p> <p>(e) kes ei ole puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega alates koorumisest või püsivalt 3 nädala jooksul vahetult enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;</p> <p>(f) kes ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjaomasele liigile asjakohaste taudide puhul, mis on kantud komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu, ning esilekerkivate taudide puhul.</p> <p>(g) kes on 24 tunni sees enne haudemunade liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud kliinilise kontrolli⁽⁶⁾ _____.____ (pp.kk.aaaa) ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudidele, sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudidele (mis on asjakohased kõnealuste liikide puhul) ega esilekerkivatele taudidele;</p> <p>II.1.4 need on liitu lähetamiseks laaditud konteineritesse:</p> <p>a) mis on ehitatud nii, et haudemunad ei saa välja kukkuda;</p> <p>b) mis sisaldavad üksnes sama liiki ja samast ettevõttest pärit tehistingimustes peetavate lindude haudemune;</p> <p>c) mida kasutatakse esimest korda;</p> <p>d) mis on suletud vastavalt päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse juhistele, et vältida sisu vahetamise võimalust;</p> <p>e) millele on kantud delegeeritud määruse (EL) 2020/692 XVI lisa punktis 7 nõutud teave seoses tehistingimustes peetavate lindude haudemunadega;</p> <p>II.1.5 need on liitu lähetamiseks laaditud _____.____ (pp.kk.aaaa)⁽⁸⁾ transpordivahendisse, mis on konstrueeritud vastavalt punkti II.1.4 alapunktile a ning mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuse poolt lubatud desinfitseerimisvahendiga.</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis HE-CAPTIVE-BIRDS

- ⁽⁹⁾[II.1.6 Need on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artikliga 66 ilma vaktsineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus, ning need on pärit loomadelt:
- a) neid ei ole vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu;
 - b) keda on vähemalt 14 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva hoitud eraldatult veterinaarjärelevalve ametniku järelevalve all päritoluettevõttes või karantiinasutuses:
 - i) kus ei ole ühtegi lindu vaktsineeritud Newcastle'i haiguse viiruse nakkuse vastu vähemalt 21 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva;
 - ii) kuhu selle aja jooksul ei ole toodud muid lindi;
 - iii) kus ei ole tehtud vaktsineerimist;
 - c) neile on tehtud negatiivsete tulemustega seroloogilised testid⁽⁷⁾ Newcastle'i haiguse viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks, mis tehti vereproovidega, mis võeti vähemalt 14 päeva enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva ning tasemel, mis annab 95 % kindluse nakkuse tuvastamiseks 5 % levimuse korral.]

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud tehistingimustes peetavate lindude haudemunade toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei nende toodete lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.8: märkida tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 VI lisa 1. osa tabeli 2. veerus.

Lahter I.27: saadetise kirjeldus
 „CN-kood“: kasutada Maailma Tolliorganisatsiooni asjakohast kaupade kirjeldamise ja kodeerimise harmoneeritud süsteemi (HS) koodi: 04.07.

II osa

⁽¹⁾ „Tehistingimustes peetavad linnud“, nagu on määratletud määruse (EL) 2016/429 artiklis 4.

⁽²⁾ Tsooni kood, nagu see on esitatud rakendusmääruse (EL) 2021/404 VI lisa 1. osa tabeli 2. veerus.

⁽³⁾ Päritoluettevõtte nimi ja kordumatu heakskiidunumber peavad olema kantud komisjoni koostatud ja avaldatud ettevõtete loetellu.

⁽⁴⁾ Seda tagatist nõutakse ainult papagoiliste (Psittacidae) saadetiste puhul.

⁽⁵⁾ Mittevajalik maha tõmmata.

RIIK

Sertifikaadi näidis HE-CAPTIVE-BIRDS

	<p>(6) Kliinilise kontrolli peab tegema päritoluriigi või -territooriumi veterinaarjärevalve ametnik.</p> <p>(7) Uuringud tuleks teha päritoluriigi või -territooriumi pädeva asutuste poolt või selle kontrolli all võetud proovidega ning uuringud tuleks teha määruse (EL) 2017/625 artikli 37 kohaselt määratud ametlikus laboris.</p> <p>(8) Pealelaadimise kuupäev ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest riigist, territooriumilt või selle tsoonist loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest riigist, territooriumilt või selle tsoonist loomade liitu toomise suhtes.</p> <p>(9) Seda tagatist nõutakse ainult seltsi <i>Galliformes</i> kuuluvate tehistingimustes peetavate lindude haudemunade saadetiste puhul, mis on ette nähtud saatmiseks liikmesriiki, millele on antud ilma vaksineerimiseta Newcastle'i haiguse viiruse nakkusest vaba staatus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/689 artiklile 66.</p>
	<p>Veterinaarjärevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

36. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS MESILASEMADE LIITU TOOMISEKS
(NÄIDIS „QUE“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	RUUTKOOD	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus			
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber	ISO riigikood
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransporditahend ort Identifitseerimistunnused	<input type="checkbox"/> Maanteesõiduk	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
	<input type="checkbox"/> Edasine pidamine				
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22	<input type="checkbox"/> Siseturu jaoks	
			I.23		

I.24 Pakkeüksusi kokku	I.25 Üldkogus	I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)
I.27 Saadetise kirjeldus		
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria
		Kogus

RIIK

Sertifikaadi näidis QUE

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud mesilasemad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1 nad on pärit tsoonist, mille kood on _ _ - _ ⁽²⁾ ning mis on sel kuupäeval kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 VII lisa I. osa loetellu mesilasemade toomiseks liitu;</p> <p>II.2 nad on püsivalt viibinud:</p> <p>(i) punktis II.1 osutatud tsoonis alates koorumisest;</p> <p>(ii) päritoluettevõttes alates koorumisest;</p> <p>II.3 nad ei ole koorumisest alates puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga mesilastega;</p> <p>II.4 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas asjakohaste komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul;</p> <p>II.5 nad on lähetatud suletud tarudes, millest igaüks on üks mesilasema ja maksimaalselt 20 saatjamesilast;</p> <p>II.5.1 nad on lähetatud pakkematerjalis, mis enne saadetises olevate mesilasemade pakkimist:</p> <p>i) oli uus;</p> <p>ii) ei olnud kokku puutunud mesilaste ega haudmekärgedega;</p> <p>iii) ja mille suhtes oli võetud kõik meetmed, et vältida selle saastumist mesilaste taude põhjustavate patogeenidega;</p> <p>II.5.2 nendega on kaasas sööt, mis on vaba mesilaste taude põhjustavatest patogeenidest;</p> <p>II.5.3 nad on lähetatud pakkematerjalis ja kaasasolevate toodetega, mida on enne liitu lähetamist visuaalselt kontrollitud, tagamaks et need ei kujutada endast ohtu loomade tervisele ega sisalda <i>Aethina tumida</i> (väike tarumardikas) ega <i>Tropilaelaps</i> lesti nende elutsükli üheski etapis;</p> <p>II.5.4 nad on lähetatud otse päritoluettevõttest liitu ja nad ei ole läbinud ühtegi teist ettevõtet ega ole neid maha laaditud üheski kohas, mis ei vasta punktis II.7 sätestatud nõuetele, ja nad ei ole selle aja jooksul puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>II.6 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemist;</p> <p>II.7 nad on pärit mesilast:</p> <p>II.7.1 milles ja mille ümber 100 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane</p> <p>i) ei ole teadaolevalt esinenud <i>Aethina tumida</i> (väikse tarumardika) nakkust ega <i>Tropilaelaps</i> spp. nakkust;</p> <p>ii) ei ole alapunktis i nimetatud taudide kahtluse, juhtumi või puhangu tõttu kehtestatud mingeid piiranguid;</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis QUE

II.7.2 milles ja mille ümber 3 km raadiuses, sealhulgas naaberriigi territooriumil, kui see on asjakohane

- i) ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva teadaolevalt esinenud ameerika haudmemädanikku;
- ii) ei ole alapunktis i osutatud ajavahemiku jooksul ameerika haudmemädaniku kahtluse või kinnitatud juhtumi tõttu kehtestatud mingeid piiranguid;
- [iii) on enne alapunktis i osutatud ajavahemikku esinenud ameerika haudmemädaniku varasem kinnitatud juhtum, mille järel kontrollis päritolukohaks oleva kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus kõiki tarusid ning raviti kõiki nakatunud tarusid, kusjuures 30 päeva jooksul pärast kõnealuse taudi viimast registreeritud juhtumit tehti tarude järelkontroll, mille tulemused olid soodsad;] ⁽¹⁾

II.8 nad on pärit tarudest, mille kärjeproove on 30 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva kontrollitud ameerika haudmemädaniku suhtes saadi negatiivsed tulemused.

⁽¹⁾⁽⁴⁾⁽⁵⁾ [II.9 Mesilasemad vastavad järgmistele tingimustele:

- (i) nad on kas pärit kolmandast riigist või kolmandalt territooriumilt või selle tsoonist, mis on vaba varroosist;
- (ii) päritolukohaks olevas kolmandas riigis või territooriumil või selle tsoonis ei ole 30 päeva jooksul enne saadetise liitu lähetamiseks pealelaadimise kuupäeva teadaolevalt esinenud varroosi;
- (iii) võetud on kõik ettevaatusabinõud, et vältida saadetise pealelaadimise ja liitu lähetamise ajal selle saastumist varroosiga.]

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud mesilasemade toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei nende toodete lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.27: „*Kategooria*“: kuni 20 saatemesilasega mesilasemad.

II osa

⁽¹⁾ Mittevajalik maha tõmmata.

⁽²⁾ Tsooni kood nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 VII lisa 1. osa 2. veerus

⁽³⁾ Laadimiskuupäev. ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomise suhtes.

RIIK

Sertifikaadi näidis QUE

	<p>(4) Kohaldatakse üksnes juhul, kui sihtliikmesriigil on asjaomase C-kategooria taudi suhtes taudivaba staatus või kui seal kohaldatakse heakskiidetud likvideerimisprogrammi.</p> <p>(5) Seda võivad sertifitseerida kolmandad riigid või territooriumid, mille kohta on rakendusmääruse (EL) 2021/404 VII lisa 1. osa 6. veerus tehtud kanne VAR ning mis on tunnistatud varroosivabaks.</p>
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>	

37. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS KIMALASTE LIITU TOOMISEKS
(NÄIDIS „BBEE“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
		I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood			
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood			
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood			
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk ort Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17 Saatedokumendid Liik Kood Riik ISO riigikood Äridokumendi viide		
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number		Konteineri number Plommi number			
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks		I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
Kolmas riik ISO riigikood		I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku	I.25 Üldkogus	I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)
I.27 Saadetise kirjeldus		
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria
		Kogus
		Netomass
Kauba laad		Pakkeüksuste arv

RIIK

Sertifikaadi näidis BBEE

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud kimalased vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1 nad on pärit tsoonist, mille kood on _ _ - _ ⁽¹⁾ ning mis on sel kuupäeval kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 VII lisa I. osa loetellu kimalaste toomiseks liitu;</p> <p>II.2 nad on püsivalt viibinud:</p> <p>(i) punktis II.1 osutatud tsoonis alates koorumisest;</p> <p>(ii) alates koorumisest päritoluettevõttes, kuhu selle ajavahemiku jooksul enne lähetamiskuupäeva jooksul ei ole nende epidemioloogilisse päritoluüksusesse toodud teisi kimalasi;</p> <p>II.3 nad ei ole koorumisest alates puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>II.4 nad ei ole ette nähtud surmamiseks riikliku tauditõrjeprogrammi raames, sealhulgas loetellu kantud taudide ja esilekerkivate taudide puhul.</p> <p>II.5 nad on liitu lähetatud suletud konteinerites, millest igapähe on maksimaalselt 200 täiskasvanud kimalast, kas koos kimalasemaga või ilma kimalasemata:</p> <p>II.5.1 pakkematerjalis, mis enne saadetises olevate kimalaste pakkimist:</p> <p>i) oli uus;</p> <p>ii) ei olnud kokku puutunud mesilaste ega haudmekärgedega;</p> <p>iii) ja mille suhtes oli võetud kõik meetmed, et vältida selle saastumist kimalaste taudide põhjustavate patogeenidega;</p> <p>II.5.2 nendega on kaasas sööt, mis on vaba neile taudide põhjustavatest patogeenidest;</p> <p>II.5.3 pakkematerjalis ja kaasasolevate toodetega, mida on enne liitu lähetamist visuaalselt kontrollitud, tagamaks et need ei kujutata endast ohtu loomade tervisele ega sisalda <i>Aethina tumida</i> (väike tarumardikas) selle elutsükli üheski etapis;</p> <p>II.5.4 nad ei ole alates otse päritoluettevõtte liitu lähetamisest läbinud ühtegi teist ettevõtet ega ole neid maha laaditud üheski kohas, mis ei vasta punktides II.7, II.8 sätestatud nõuetele, ja nad ei ole selle aja jooksul puutunud kokku halvema tervisliku seisundiga loomadega;</p> <p>II.6 nad on 24 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist⁽²⁾ läbinud päritolukohaks olevas kolmandas riigis või kolmandal territooriumil veterinaarjärelevalve ametniku kliinilise kontrolli ning neil ei tuvastatud märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisas osutatud loetellu kantud asjaomased taudid ja esilekerkivad taudid) esinemist;</p> <p>II.7 neid on aretatud ja peetud keskkonnast eraldatud kimalaste tootmisettevõttes:</p> <p>II.7.1 mis on kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikliga 8 registreeritud kolmanda riigi või territooriumi pädevas asutuses, on selle asutuse järelevalve all ning millel on süsteem, mis võimaldab pidada ja säilitada arvestust;</p> <p>II.7.2 kus on olemas rajatised, mis tagavad, et kimalaste tootmine toimub lendavate putukate eest kaitstud hoones;</p> <p>II.7.3 kus on olemas ruumid ja seadmed, mis tagavad, et kimalased on kogu tootmise vältel hoones täiendavalt eraldatud eraldi epidemioloogilistes üksustes ja iga pere on suletud konteinerites;</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis BBEE

	<p>II.7.4 kus suira ladustamine ja käitlemine ehitistes on kimalastest eraldatud kogu kimalaste tootmise vältel, kuni seda kasutatakse nende söötmiseks;</p> <p>II.7.5 kus on kasutusel standardne töökord, mis võimaldab vältida väikse tarumardika ettevõttesse sissetoomist ja teha ettevõttes korrapäraseid uuringuid väikse tarumardika olemasolu tuvastamiseks;</p> <p>II.8 nad on pärit epidemioloogilisest üksusest, kus ei ole avastatud <i>Aethina tumida</i> (väikse tarumardika) nakkust.</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud kimalaste toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei nende toodete lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Tsooni kood nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 VII lisa 1. osa 2. veerus</p> <p>(2) Laadimiskuupäev. ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomise suhtes.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

38. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS KOERTE, KASSIDE JA
VALGETUHKRUTE LIITU TOOMISEKS (NÄIDIS „CANIS-FELIS-FERRETS“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	ISO riigikood				
	I.13 Pealeaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetranspordivahend <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk ort Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			I.17 Saatedokumendid	
	Liik	Kood			
	Riik	ISO riigikood		Äridokumendi viide	
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
<input type="checkbox"/> Edasine pidamine <input type="checkbox"/> Kinnine ettevõtte <input type="checkbox"/> Karantiiniasutus <input type="checkbox"/> Muu					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
Kolmas riik	ISO riigikood	I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus				I.26 Kogunetomass (kg) / kogubrutomass (kg)	
I.27 Saadetise kirjeldus							
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Sugu	Identifitseerimissüsteem	Identifitseerimisnumber	Vanus	Kogus
Kauba laad							
Uuring							

RIIK

Sertifikaadi näidis CANIS-FELIS-FERRETS

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan, et I osas kirjeldatud loomad vastavad järgmistele nõuetele:</p> <p>II.1 nad on pärit riigist, territooriumilt või selle tsoonist koodiga: __ __ - __⁽¹⁾, millest käesoleva sertifikaadi väljaandmise kuupäeval on lubatud liitu tuua koeri, kasse ja valgetuhkruid ning mis on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 VIII lisa 1. osa loetellu;</p> <p>^{(2)(3)kas} [II.2 nad on lähetatud päritoluettevõttest otse liitu ilma ühtegi teist ettevõtet läbimata;]</p> <p>^{(2)(3)või} [II.2 nad on läbinud päritolu riigis, -territooriumil või selle tsoonis üheainsa kogumistoimingu, mis ei kestnud kauem kui 6 päeva ja toimus ettevõttes, mis vastab järgmistele tingimustele:</p> <ul style="list-style-type: none"> - kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus on selle koerte, kasside ja valgetuhkrute kogumiseks heaks kiitnud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artiklis 10 sätestatud nõuetele; - sellel on kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse antud kordumatu heakskiidunumber; - selle on sel eesmärgil loetellu kandnud lähtekohaks oleva kolmanda riigi või territooriumi pädev asutus, lisades delegeeritud määruse (EL) 2019/2035 artikliga 21 ettenähtud teabe; - see vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 73 lõikes 2 sätestatud andmete hoidmise nõuetele; <p>⁽³⁾[II.3 nad on liitu lähetamiseks peale laaditud __. __. __ (pp.kk.aaaa)⁽⁴⁾ transpordivahendisse, mis on enne pealelaadimist puhastatud ja desinfitseeritud kõnealuse kolmanda riigi pädeva asutuse poolt lubatud desinfektsioonivahendiga ning mille ehitus on selline, et:</p> <ul style="list-style-type: none"> - loomad ei saa sellest välja pääseda ega välja kukkuda; - on võimalik loomade hoiuruumi visuaalne kontroll; - ennetatakse või minimeeritakse loomaväljaheidete, allapanu või sööda keskkonda sattumist;] <p>II.4 kolmanda riigi, kolmanda territooriumi või selle osa pädev asutus on 48 tunni sees enne liitu lähetamiseks pealelaadimist teinud neile negatiivse tulemusega kliinilise kontrolli, et avastada märke, mis viitavad taudide (sealhulgas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 I lisa osutatud loetellu kantud asjaomaste taudide ja esilekerkivate taudide) esinemisele;</p> <p>^{(2)kas} [II.5 nad on ette nähtud otse sihtliikmesriiki viimiseks, et hoida neid seal eraldatult:</p> <p>^{(2)kas} [kinnises ettevõttes;]</p> <p>^{(2)või} [heakskiidetud karantiiniasutuses;]</p> 		

RIIK

Sertifikaadi näidis CANIS-FELIS-FERRETS

⁽²⁾kas [II.6saadetises on koerad, kes viiakse komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/878 lisas loetletud liikmesriiki ja neile on manustatud parasiidi *Echinococcus multilocularis* 'e vastaseid ravimeid, ja ravimi manustanud veterinaarsti poolt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 ⁽¹⁰⁾⁽¹¹⁾ XXI lisa punkti 2 kohaselt teostatud ravi üksikasjad on esitatud allpool olevas tabelis:

Transponder või tätoveering. Koera tähtnumbriline kood	Ehhinokoki vastane ravi		Ravi eest vastutav veterinaararst
	Toote nimi ja tootja	Ravi kuupäev [pp.kk.aaaa] ja kellaaeg [00.00]	Nimi (trükitähtedega), tempel ja allkiri

⁽²⁾või [II.6 koertele ei ole tehtud *Echinococcus multilocularis* 'e nakkuse tõrjet.]

⁽²⁾või [II.6 koerad on ette nähtud otse sihtliikmesriiki viimiseks, et hoida neid seal eraldatult:]

⁽¹⁾kas [kinnises ettevõttes.]

⁽¹⁾või [heakskiidetud karantiiniasutuses.]

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud koerte, kasside ja valgetuhkrute kaubanduslikuks toomiseks liitu, sealhulgas juhul, kui need on ette nähtud viimiseks kinnisesse ettevõttesse või heakskiidetud karantiiniasutusse ja kui liit ei ole loomade lõppsihtkoht, ning Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) nr 576/2013 artikli 5 lõike 4 kohaselt veetavate koerte, kasside ja valgetuhkrute liitu toomiseks.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

RIIK

Sertifikaadi näidis CANIS-FELIS-FERRETS

<p>I osa</p> <p>Lahter I.20: Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks: märkida</p> <ul style="list-style-type: none"> - „edasine pidamine“, kui koeri, kasse või valgetuhkruid veetakse kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/692 II osa V jaoga; - kinnine ettevõtte: määratletud Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) 2016/429 artikli 4 punktis 48; - heakskiidetud karantiiniasutus: määratletud komisjoni delegeeritud määruse (EL) nr 2020/688 artikli 3 lõikes 9; - „muu“, kui koeri (<i>Canis lupus familiaris</i>), kasse (<i>Felis silvestris catus</i>) või valgetuhkrud (<i>Mustela putorius furo</i>) veetakse kooskõlas Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) nr 576/2013 artikli 5 lõikega 4. <p>II osa</p> <p>(1) Tsooni kood nagu see on esitatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 VIII lisa 1. osa 2. veerus</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ei kohaldata lemmikloomadena peetavate koerte, kasside või valgetuhkrute mittekaubanduslikku liikumise suhtes, mida ei saa teostada vastavalt määruse (EL) 2016/429 artikli 245 lõikes 2 või artikli 246 lõigetes 1 ja 2 sätestatud tingimustele.</p> <p>(4) Laadimiskuupäev. Pealelaadimise kuupäev ei saa olla varasem kuupäevast, mil anti luba kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomiseks, ega kuupäev ajavahemikus, mil liit kohaldas piiravaid meetmeid kõnealusest tsoonist kõnealuste loomade liitu toomise suhtes.</p> <p>(5) Iga korduvvaksineerimist käsitatakse esmase vaksineerimisena, kui see on tehtud pärast eelmise vaksineerimise kehtivuse lõppemist.</p> <p>(6) Sertifikaadile peab olema lisatud asjaomaste loomade identifitseerimis- ja vaksineerimisandmete tõestatud koopia.</p> <p>(7) Punktis II.5 nimetatud marutaudi antikehade tiitrimise test peab vastama järgmistele nõuetele:</p> <ul style="list-style-type: none"> – see tuleb teha proovidel, mille pädeva asutuse volitatud veterinaararst on võtnud vähemalt 30 päeva pärast vaksineerimise kuupäeva ja kolm kuud enne impordi kuupäeva; – marutaudi viirust neutraliseerivate antikehade tase seerumis peab olema võrdne või suurem kui 0,5 IU/ml; – see tuleb teha ametlikus laboris; – seda ei tule uuesti teha loomadel, keda pärast rahuldavate tulemustega testi on eelmise vaksineerimise kehtivuse ajal marutaudi vastu uuesti vaksineeritud. <p>Sertifikaadile lisatakse ametliku labori koostatud, punktis II.5 osutatud marutaudi antikehade testi tulemust käsitleva ametliku aruande tõendatud koopia.</p> <p>(8) Andes välja sertifikaadi selle tulemuse kohta, kinnitab veterinaarjärelevalve ametnik, et ta on oma võimaluste piires ja vajaduse korral aruandes osutatud laboriga koostööd tehes kontrollinud punktis II.5 osutatud marutaudi antikehade testi tulemusi käsitleva laboriaruande ehtsust.</p> <p>(9) Kooskõlas joonealuse märkusega 6 tuleb nende loomade märgistust, kellele on paigaldatud transponder, kontrollida enne iga kande tegemist käesolevasse sertifikaati ja see peab alati eelnema nende loomade igale vaksineerimisele või vajaduse korral testimisele.</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis CANIS-FELIS-FERRETS

	<p>(10) Punktis II.6 osutatud <i>Echinococcus multilocularis</i> 'e vastane tõrje:</p> <ul style="list-style-type: none"> – tuleb teha veterinaararsti poolt mitte varem kui 48 tundi ja mitte hiljem kui 24 tundi enne koerte kavandatud sisenemist ühte komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/878 lisas loetletud liikmesriikidest või nende osadest; – tehakse heakskiidetud ravimiga, mis sisaldab sobiva doosi prasikvanteeli või farmakoloogilisi toimeaineid, mille puhul on tõendatud, et need vähendavad eraldi või koostoimes <i>Echinococcus multilocularis</i> 'e suguküpsede ja noorvormide esinemist asjaomase peremeesliigi soolestikus. <p>(11) Punktis II.6 osutatud tabelis tuleb esitada andmed lisaravi kohta, mida tehti pärast sertifikaadi allkirjastamist ja enne kavandatud sisenemist ühte komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/878 lisas loetletud liikmesriikidest või nende osadest.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p style="text-align: right;">Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p style="text-align: right;">Allkiri</p>

39. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS VEISTE SELLISE SPERMA
 SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021
 KOGUTUD, TÕDELDUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA
 DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/692 NÕUETE KOHASELT NING
 LÄHETATUD SEEMENDUSJAAMAST, KUS SPERMA KOGUTI (NÄIDIS „BOV-
 SEM-A-ENTRY“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
		I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood			
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood			
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/hea kskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood			
	I.13 Pealeaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk ort Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17			
	I.18 Veotingimused <input type="checkbox"/> Keskkonnamperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud				
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number					
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks I.23				

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria		Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud sperma on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja see on saadud doonorloomadelt, kes on pärit kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist,</p> <p>II.1.1 millest on lubatud liitu tuua veiste spermat ja mis on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas esitatud loetellu;</p> <p>⁽¹⁾kas [II.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist ja kuni selle lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud ajavahemiku kohta, mis algas kuupäeval⁽²⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne sperma kogumist kuni selle lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.1.3 kus ei ole vähemalt viimase 12 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist kuni selle lähetamise kuupäevani esinenud veiste katku nakkust, riftioru palaviku viiruse nakkust, veiste kontagioosset pleuropneumooniat ega nodulaarset dermatiiti;</p> <p>II.1.4 kus ei ole vähemalt viimase 12 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist kuni selle lähetamise kuupäevani vaktsineeritud suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse ega veiste kontagioosse pleuropneumoonia vastu, ning kõnealusesse kolmandasse riiki, territooriumile või selle tsooni ei ole selle ajavahemiku jooksul toodud vaktsineerimata loomi.</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma on saadud doonorloomadelt, kes on enne punktis II.4.8 osutatud karantiini algust pärit ettevõtetest:</p> <p>II.2.1 mis asuvad alal, kus 10 kilomeetri raadiuses ettevõttest ei ole vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi, ning milles vähemalt kolme kuu jooksul ei ole teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; ning</p> <p>⁽¹⁾kas [nad on suu- ja sõrataudi vastu vaktsineerimata;]</p> <p>⁽¹⁾või [neid on vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu 12kuulise ajavahemiku jooksul enne sperma kogumise kuupäeva, kuid mitte viimase 30 päeva jooksul vahetult enne sperma kogumise kuupäeva, ning 5 %-le (vähemalt viis kõrt) igast mis tahes ajal doonorloomalt võetud spermakogusest tehakse suu- ja sõrataudi suhtes viirusisolatsiooni test, mille tulemused peavad olema negatiivsed;]</p> <p>II.2.2 milles ei ole esinenud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust, ning doonorloomi ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;</p> <p>II.2.3 milles ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust, ning doonorloomi ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;</p> <p>⁽¹⁾kas [II.2.4 milles ei ole esinenud veiste enzootilisest leukoosi, ning neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.2.4 mis ei ole veiste enzootilisest leukoosist vabad ning doonorloomad on alla kaheaastased ja sündinud emasloomast, kellele tehti pärast sündinud looma emasloomast eraldamist veiste enzootilise leukoosi seroloogiline test ja saadi negatiivsed tulemused;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.2.4 mis ei ole veiste enzootilisest leukoosist vabad ja doonorloomad on kaheaastased ning neile on tehtud veiste enzootilise leukoosi seroloogiline test ja saadud negatiivsed tulemused;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾kas [II.2.5 milles ei ole esinenud veiste nakkavat rinotrahheiiti / nakkavat pustuloosset vulvovaginiiti, ning doonorloomi ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.2.5 [mis ei ole veiste infektsioosset rinotrahheiidist / nakkavast pustuloosset vulvovaginiidist vabad ja doonorloomadele on tehtud vereproovi seroloogiline test (kogu viirus) ja saadud negatiivne tulemus;]</p> <p>II.2.6 kus ei ole viimase 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ja</p> <p>⁽¹⁾kas [kus ei ole viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud surrat.]</p> <p>⁽¹⁾või [kus viimase kahe aasta jooksul on teadaolevalt esinenud surrat ning tabandanud ettevõtetes jääd pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumiskiirangud</p> <ul style="list-style-type: none"> – nakatunud loomad eemaldati ettevõttest ning – ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamiseks komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused.] <p>II.3 I osas kirjeldatud sperma on kogutud, töödeldud ja säilitatud ning lähetatud seemendusjaamast⁽³⁾:</p> <p>II.3.1 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.3.2 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.</p> <p>II.4 I osas kirjeldatud sperma on saadud doonorloomadelt,</p> <p>II.4.1 keda ei ole vaktsineeritud veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, veiste kontagioosse pleuropneumoonia ega nodulaarse dermatiidi vastu;</p> <p>II.4.2 kes on vähemalt kuus kuud enne sperma kogumist viibinud lahtris I.7 osutatud kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis;</p> <p>II.4.3 kellel ei esinenud seemendusjaama vastuvõtmise päeval ega sperma kogumise päeval nakkushaiguste sümptomeid ega kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.4.4 kes on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1;</p> <p>II.4.5 keda vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul:</p> <p>II.4.5.1 on peetud ettevõtetes, mis ei asu suu- ja sõrataudi, veiste katku viiruse nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, veiste kontagioosse pleuropneumoonia või nodulaarse dermatiidi viiruse nakkuse või veiste puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.4.5.2 on peetud ühes ja samas ettevõttes, milles teadaolevalt ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust, marutaudi viiruse nakkust, põrnatõbe, surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), veiste enzootilist leukoosi, veiste nakkavat rinotrahheiiti / nakkavat pustuloosset vulvovaginiiti, veiste viirusdiarröad, epizootilise hemorraagia viiruse nakkust, lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust, veiste genitaalset kampülobakterioosi ega trihhomonoosi;</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-ENTRY

	II.4.5.3	ei ole lastud kokku puutada loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.4.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.4.5.2 osutatud tingimustele;
	II.4.5.4	ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks;
II.4.6		kes on läbinud vähemalt 28päevase karantiini karantiiniruumis, milles viibisid üksnes teised vähemalt samaväärse tervisliku seisundiga sõralised, ning mis kõnealuste loomade seemendusjaama vastuvõtmise päeval vastas järgmistele tingimustele:
	II.4.6.1	see ei asunud punktis II.4.5.1. osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;
	II.4.6.2	vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul ei esinenud selles teadaolevalt ühtegi punktis II.4.5.2. osutatud taudi;
	II.4.6.3	see asub alal, kus 10 kilomeetri raadiuses karantiiniruumist ei olnud vähemalt 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi;
	II.4.6.4	selles ei olnud vähemalt kolme kuu jooksul enne loomade seemendusjaama vastuvõtmise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi suu- ja sõrataudi puhangut;
II.4.7		keda on peetud seemendusjaamas,
	II.4.7.1	mis ei asunud punktis II.4.5.1. osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;
	II.4.7.2	kus vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ei esinenud teadaolevalt ühtegi punktis II.4.5.2. osutatud taudi, ning ⁽¹⁾⁽⁴⁾ [vähemalt 30 päeva jooksul pärast kogumiskuupäeva;] ⁽¹⁾⁽⁵⁾ [kuni spermasaadetise liitu lähetamiseni;]
	II.4.7.3	mis asub alal, kus 10 kilomeetri raadiuses seemendusjaamast ei ole vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; ning ⁽¹⁾⁽⁴⁾ [mis on olnud vaba suu- ja sõrataudist vähemalt 3 kuu jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ja 30 päeva pärast kogumise kuupäeva;] ⁽¹⁾⁽⁵⁾ [mis on olnud vaba suu- ja sõrataudist vähemalt 3 kuu jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ja kuni spermasaadetise liitu lähetamiseni ning doonorloomi on hoitud seemendusjaamas püsivalt 30 päeva jooksul vahetult enne sperma kogumise kuupäeva;]
II.4.8		kes seoses lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusega vastavad vähemalt ühele järgmistest tingimustest:
^{(1)kas}	II.4.8.1	[neid on vähemalt 60 päeva enne sperma kogumist ja kogumise ajal peetud kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on vaba lammaste katarralse palaviku viiruse nakkusest (serotüübid 1–24), kui sihtrühma kuulavas loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarralse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit;]

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-ENTRY

	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.2	neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja kogumise ajal taudivabal hooajal sellise kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni hooajati taudivabas tsoonis, millel on olemas lammaste katarraalse palaviku viiruse nakkuse (serotüüp 1–24) heakskiidetud likvideerimisprogramm;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.3	neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal taudivabal hooajal sellise kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni hooajati taudivabas piirkonnas, kui spermasaadetise päritolukoha pädev asutus on saanud sihtliikmesriigi pädevalt asutuselt eelneva kirjaliku nõusoleku selle hooajati taudivaba tsooni kehtestamise tingimustega ja spermasaadetise vastuvõtmiseks;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.4	neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal siirutajate eest kaitstud ettevõttes;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.5	neile on tehtud 28–60 päeva pärast sperma iga kogumist lammaste katarraalse palaviku viiruse nakkuse (serotüüp 1–24) antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, ja saadud negatiivsed tulemused;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.6	neile on tehtud tauditekitaja tuvastamise uuring lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüüp 1–24) nakkuse tuvastamiseks, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis on tehtud vereproovidega, mis on võetud sperma kogumise alguses ja viimasel kogumisel ning sperma kogumise jooksul vähemalt iga seitsme päeva järel viirusisolatsiooni testi korral või vähemalt iga 28 päeva järel polümeraasi ahelreaktsiooni uuringu korral;]
II.4.9			kes seoses epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkusega vastavad vähemalt ühele järgmistest tingimustest:
	⁽¹⁾ kas	[II.4.9.1	neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja kogumise ajal kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus 150 km raadiuses asjaomasest ettevõttest ei ole vähemalt kahel eelnenud aastal teadaolevalt esinenud epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkust;
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.9.2	neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal siirutajate eest kaitstud ettevõttes;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.9.3	neid on peetud eksportivas riigis, kus ametlikel andmetel esineb järgmisi epizootilise hemorraagia viiruse serotüüpe: ning ametlikus laboris on neile tehtud kõigil juhtudel negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud:
	⁽¹⁾ kas	[II.4.9.3.1	kogumisperioodi jooksul vähemalt iga 60 päeva järel ja 28–60 päeva järel alates sperma viimase kogumise kuupäevast epizootilise hemorraagia viiruse nakkuse (serotüübid 1–7) antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, ja saadud negatiivsed tulemused;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.9.3.2	tauditekitaja tuvastamise uuring epizootilise hemorraagia viiruse (serotüüp 1–7) nakkuse tuvastamiseks, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis on tehtud vereproovidega, mis on võetud sperma kogumise alguses ja viimasel kogumisel ning sperma kogumise jooksul vähemalt iga seitsme päeva järel viirusisolatsiooni testi korral või vähemalt iga 28 päeva järel polümeraasi ahelreaktsiooni uuringu korral.]]

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.10 kellele on kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 1. osa I peatüki punkti 1 alapunktiga b tehtud järgmised uuringud vereproovidega, mis võeti 30 päeva sees enne punktis II.4.6 osutatud karantiini algust, ning uuringute tulemused olid negatiivsed, välja arvatud punktis II.4.10.5.2 osutatud veiste viirusdiarröa antikehade uuringu puhul:</p> <p>II.4.10.1 <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse tuvastamiseks tuberkuliini nahasisese manustamise uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 2. osa punktis 1;</p> <p>II.4.10.2 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks seroloogiline test, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osa punktis 1;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.4.10.3 veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 4. osa punktis a;]</p> <p>II.4.10.4 veiste nakkava rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi tuvastamiseks vereproovi seroloogiline uuring (kogu viirus), kui loomad ei ole pärit veiste nakkava rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi vabast ettevõttest;</p> <p>II.4.10.5 veiste viirusdiarröa tuvastamiseks:</p> <p>II.4.10.5.1 viirusisolatsiooni test, viiruse genoomi uuring või viiruse antigeeni uuring ning</p> <p>II.4.10.5.2 seroloogiline uuring antikehade olemasolu või puudumise kindlakstegemiseks;</p> <p>II.4.11 kellele on kooskõlas delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 1. osa I peatüki punkti 1 alapunktiga c tehtud järgmised uuringud vereproovidega, mis võeti vähemalt 21 päeva jooksul (7 päeva jooksul, kui tegemist on punktides II.4.11.4 ja II.4.11.5 osutatud uuringutega) pärast punktis II.4.6 osutatud karantiini algust, ning uuringute tulemused olid negatiivsed, välja arvatud punktis II.4.11.3.2 osutatud veiste viirusdiarröa antikehade uuringu puhul:</p> <p>II.4.11.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osa punktis 1;</p> <p>II.4.11.2 veiste nakkava rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi tuvastamiseks vereproovi seroloogiline test (kogu viirus);</p> <p>II.4.11.3 veiste viirusdiarröa tuvastamiseks:</p> <p>II.4.11.3.1 viirusisolatsiooni test, viiruse genoomi uuring või viiruse antigeeni uuring ning</p> <p>II.4.11.3.2 seroloogiline uuring antikehade olemasolu või puudumise kindlakstegemiseks;</p> <p>II.4.11.4 veiste genitaalsete kampülobakterioosi (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>veneralis</i>) tuvastamiseks:</p> <p>^{(1)kas} [II.4.11.4.1 alla kuue kuu vanuste loomade puhul või loomade puhul, keda on alates kuue kuu vanusest peetud samast soost loomade rühmas, ilma et nad oleksid enne punktis II.4.6 osutatud karantiini emasloomadega kokku puutunud, üks kunsttupeloputuse või eesnahamaterjali proovil põhinev uuring;]</p> <p>^{(1)või} [II.4.11.4.2 kolmel vähemalt seitsmepäevase vahega võetud kunsttupeloputuse või eesnahamaterjali proovil põhinevad uuringud;]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.11.5 trihhomonoosi (<i>Trichomonas foetus</i>) tuvastamiseks:</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [II.4.11.5.1 alla kuue kuu vanuste loomade puhul või loomade puhul, keda on alates kuue kuu vanusest peetud samast soost loomade rühmas, ilma et nad oleksid enne punktis II.4.6 osutatud karantiini emasloomadega kokku puutunud, üks eesnahamaterjali proovil põhinev uuring;]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [II.4.11.5.2 kolmel vähemalt seitsmepäevase vahega võetud eesnahamaterjali proovil põhinevad uuringud;]</p> <p>II.4.12 kellele on seemendusjaamas vähemalt kord aastas tehtud järgmised kohustuslikud korrapärased uuringud, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 1. osa I peatüki punktile 2:</p> <p>II.4.12.1 <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse tuvastamiseks tuberkuliini nahasisese manustamise uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 2. osa punktis 1;</p> <p>II.4.12.2 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks seroloogiline test, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osa punktis 1;</p> <p>II.4.12.3 veiste enzootilise leukoosi tuvastamiseks seroloogiline test, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 4. osa punktis a;</p> <p>II.4.12.4 veiste nakkava rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi tuvastamiseks vereproovi seroloogiline test (kogu viirus);</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.4.12.5 veiste viirusdiarröa tuvastamiseks seroloogiline test antikeha tuvastamiseks.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.12.6 veiste genitaalse kampülobakterioosi (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>Venerealis</i>) tuvastamiseks eesnahamaterjali proovil põhinev uuring.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.12.7 trihhomonoosi (<i>Trichomonas foetus</i>) tuvastamiseks eesnahamaterjali proovil põhinev uuring.]</p> <p>II.5 I osas kirjeldatud sperma</p> <p>II.5.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.5.2 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;</p> <p>II.5.3 veetakse konteineris, mis</p> <p>II.5.3.1 on enne seemendusjaamast lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.5.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.5.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]</p> <p>II.6 Spermat säilitatakse antibiootikumide lisamisega järgmiselt.</p> <p>II.6.1 Ettenähtud kontsentratsiooni saavutamiseks sperma milliliitri kohta lisatakse spermale pärast lõplikku lahjendamist või kasutatud spermalahjendites sisaldub eelkõige kampülobakterite, leptospiirade ja mükoplasmade vastu toimiv järgmine antibiootikum või antibiootikumide segu:</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [gentamütsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg) segu;]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-ENTRY

<p>⁽¹⁾või [linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomütsiini (500 µg) segu;]</p> <p>⁽¹⁾või [amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu;]</p> <p>⁽¹⁾või [antibiootikum või antibiootikumide segu⁽⁹⁾....., mille bakteritsiidne aktiivsus on vähemalt samaväärne ühega järgmistest segudest:</p> <ul style="list-style-type: none"> – gentamütsiini (250 µg), tüloosiini (50 µg) ja linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg) segu; – linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomütsiini (500 µg) segu; – amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu. <p>II.6.2 Vahetult pärast antibiootikumide lisamist ja enne iga võimalikku külmutamist on lahjendatud spermat hoitud temperatuuril vähemalt 5 °C vähemalt 45 minutit või dokumenteeritult samaväärselt baktereid hävitava toimega aja- ja temperatuurirežiimil.</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud veiste sperma toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma lõppsihtkoht. Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust spermasaadetis lähetati. Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida spermasaadetise sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „<i>Tüüp</i>“: märkida sperma.</p> <p>„<i>Liik</i>“: valida vastavalt vajadusele kas „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ või „<i>Bubalus bubalis</i>“.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv sperma pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv sperma koguti.</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p>	
---	--

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.</p> <p>(3) Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>(4) Kohaldatakse külmutatud sperma suhtes.</p> <p>(5) Kohaldatakse värsket ja jahutatud sperma suhtes.</p> <p>(6) Ei kohaldata loomade suhtes, kes on pärit ettevõttest, kus esines veiste enzootilist leukoosi, ja on alla kaheaastased, nagu on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 20 lõike 2 punktis a.</p> <p>(7) Kohaldatakse üksnes seronegatiivsete loomade suhtes.</p> <p>(8) Kohaldatakse üksnes selliste pullide suhtes, kes on kaasatud sperma tootmisse või kes puutuvad kokku sperma tootmisse kaasatud pullidega. Pullid, kes naasevad seemendusjaama pärast rohkem kui kuue kuu pikkust äraolekut, uuritakse 30 päeva jooksul enne tootmise jätkamist.</p> <p>(9) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon või antibiootikume sisaldava(te) spermalahjendi(te) kaubanimi.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

40. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS VEISTE SELLISE SPERMA VARUDE
SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON PÄRAST 31. DETSEMBRIT 2004 JA
ENNE 21. APRILLI 2021 KOGUTUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU
DIREKTIIVI 88/407/EMÜ (MIDA ON MUUDETUD NÕUKOGU
DIREKTIIVIGA 2003/43/EMÜ) NÕUETE KOHASELT, NING ON PÄRAST 20.
APRILLI 2021 LÄHETATUD SEEMENDUSJAAMAST, KUS SPERMA KOGUTI
(NÄIDIS „BOV-SEM-B-ENTRY“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber	
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.13 Pealeaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Öhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk ort Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17			
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
ISO riigikood	I.23				

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-B-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1</p> <p style="text-align: center;"><i>(eksportiva riigi või selle osa nimi)⁽¹⁾</i></p> <p>on olnud vaba veiste katkust ning suu- ja sõrataudist 12 kuu jooksul vahetult enne eksporditava sperma kogumist ja kuni kõnealuse sperma liitu saatmise kuupäevani ning sama aja jooksul ei ole seal loomi kõnealuste haiguste vastu vaktsineeritud.</p> <p>II.2 Lahtris I.11 kirjeldatud seemendusjaam,⁽²⁾ kus eksporditav sperma on kogutud:</p> <p>II.2.1 vastab direktiivi 88/407/EMÜ A lisa I peatüki punktis 1 sätestatud tingimustele;</p> <p>II.2.2 tegutseb ja on kontrollitud vastavalt direktiivi 88/407/EMÜ A lisa II peatüki punktis 1 sätestatud tingimustele.</p> <p>II.3 Seemendusjaam, kus eksporditav sperma koguti, on olnud vaba marutaudist, tuberkuloosist, brutselloosist, põrnatõvest ja veiste nakkavast pleuropneumooniast 30 päeva enne eksporditava sperma kogumiskuupäeva ja 30 päeva pärast kogumist (värske sperma puhul kuni liitu saatmise päevani).</p> <p>II.4 Spermakogumiskeskuses viibivad veised:</p> <p>⁽³⁾II.4.1 on pärit karjadest, mis vastavad direktiivi 88/407/EMÜ B lisa I peatüki punkti 1 alapunkti b nõuetele;</p> <p>II.4.2 on pärit karjadest või sündinud emasloomadest, kes vastavad direktiivi 88/407/EMÜ B lisa I peatüki punkti 1 alapunkti c nõuetele, või neid on uuritud vähemalt 24 kuu vanuselt vastavalt kõnealuse direktiivi B lisa II peatüki punkti 1 alapunkti c nõuetele;</p> <p>II.4.3 on läbinud karantiinile eelnenud 28 päeva jooksul direktiivi 88/407/EMÜ B lisa I peatüki punkti 1 alapunkti d nõutavad testid;</p> <p>II.4.4 on täitnud direktiivi 88/407/EMÜ B lisa I peatüki punkti 1 alapunkti e nõuded karantiiniaja ja testimise suhtes;</p> <p>II.4.5 on läbinud vähemalt kord aastas direktiivi 88/407/EMÜ B lisa II peatükis osutatud tavapäraseid testid.</p> <p>II.5 Eksporditav sperma on kogutud doonorpullidelt, kes:</p> <p>II.5.1 vastavad direktiivi 88/407/EMÜ C lisa sätestatud tingimustele;</p> <p>^{(4)kas} [II.5.2 on olnud ekspordivas riigis vähemalt kuus kuud vahetult enne eksporditava sperma kogumist]</p> <p>^{(4)või} [II.5.2 on olnud pärast riiki sisenemist ekspordivas riigis vähemalt 30 päeva enne sperma kogumist ja kes on imporditud⁽¹⁾ vähem kui kuus kuud enne sperma kogumist ja kes vastasid loomatervishoiu nõuetele, mida kohaldatakse doonorite suhtes, kelle sperma on ette nähtud Euroopa Liitu ekspordimiseks;]</p> <p>II.5.3 vastavad vähemalt ühele järgnevalt kirjeldatud tingimusele lammaste katarraalse palaviku osas, nagu on märgitud punktis I.27 esitatud tabelis:</p> <p>^{(4)kas} [II.5.3.1 neid on peetud vähemalt 60 päeva enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal riigis või piirkonnas, kus ei ole esinenud lammaste katarraalset palavikku;]</p> <p>^{(4)ja/või} [II.5.3.2 neid on peetud vähemalt 60 päeva enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal riigis või piirkonnas, kus oli samal ajal lammaste katarraalse palaviku viirusest vaba hooaeg;]</p> <p>^{(4)ja/või} [II.5.3.3 neid on peetud viirusekandjate eest kaitstult vähemalt 60 päeva enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-B-ENTRY

	<p>⁽⁴⁾ja/või [II.5.3.4 neile on kogumisperioodi jooksul vähemalt iga 60 päeva järel ning ajavahemikus 21 kuni 60 päeva pärast selle spermasaadetise viimase kogumise päeva võetud proovist tehtud OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu järgi seroloogiline test lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüübi vastaste antikehade määramiseks ja saadud negatiivsed tulemused;]</p>
	<p>⁽⁴⁾ja/või [II.5.3.5 neile on OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu järgi spermasaadetise kogumise perioodi alguses ja lõpus ja vähemalt iga 7 päeva järel võetud vereproovist (kui tehti viirusisolatsiooni test) või vähemalt iga 28 päeva järel võetud vereproovist (kui tehti PCR-test) tehtud lammaste katarraalse palaviku tekitaja määramise test ja saadud negatiivsed tulemused;]</p>
	<p>II.5.4 vastavad vähemalt ühele järgnevalt kirjeldatud tingimusele epizootilise hemorraagia osas, nagu on märgitud punktis I.27 esitatud tabelis:</p>
	<p>⁽⁴⁾kas [II.5.4.1 neid on peetud eksportivas riigis, kus ametlikel andmetel ei esine epizootilist hemorraagiat;]</p>
	<p>⁽⁴⁾⁽⁵⁾ja/või [II.5.4.2 neid on peetud eksportivas riigis, kus ametlikel andmetel esineb järgmiseid epizootilise hemorraagia serotüüpe: ning heakskiidetud laboris on neile tehtud kõigil juhtudel negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud:</p>
	<p>⁽⁴⁾kas [II.5.4.2.1 neile on tehtud seroloogiline test⁽⁶⁾ epizootilise hemorraagia viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks, mis tehti vereproovidega, mis võeti kahel korral mitte rohkem 12kuulise vaheajaga, millest üks võeti enne sellesse saadetisse kuuluva sperma kogumist ja teine mitte vähem kui 21 päeva pärast sellesse saadetisse kuuluva sperma kogumist.]]</p>
	<p>⁽⁴⁾ja/või [II.5.4.2.2 [neile on tehtud seroloogiline test⁽⁶⁾ epizootilise hemorraagia viiruse vastaste antikehade tuvastamiseks, mis tehti vereproovidega, mis võeti kogumisperioodi vältel kõige rohkem 60 päevaste vaheajadega ning ajavahemikul 21 kuni 60 päeva pärast sellesse saadetisse kuuluva sperma viimast kogumist.]]</p>
	<p>⁽⁴⁾ja/või [II.5.4.2.3 [neile on tehtud haigustekitaja määramise uuring⁽⁶⁾ mis tehti vereproovidega, mis võeti sellesse saadetisse kuuluva sperma kogumise alguses ja lõpus ning kogumisperioodi vältel vähemalt iga 7 päeva järel (kui tehti viiruse isolatsiooni test) või vähemalt iga 28 päeva järel (kui tehti PCR-test).]]</p>
	<p>II.6 Eksporditav sperma on kogutud pärast kuupäeva, mil eksporditava riigi pädevad riigiasutused seemendusjaama heaks kiitsid.</p>
	<p>II.7 Eksporditav sperma on töödeldud, säilitatud ja transporditud tingimustes, mis vastavad direktiivis 88/407/EMÜ sätestatud tingimustele.</p>
	<p>Märkused</p>
	<p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud veiste sperma toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma lõppsihtkoht.</p>
	<p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p>
	<p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-B-ENTRY

	<p>I osa</p> <p>Lahter I.6: „<i>Saadetise eest vastutav ettevõtja</i>“: selle lahtri täitmine on kohustuslik ainult juhul, kui on tegemist transiitkauba kohta antava sertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“ peab olema seemendusjaam, mis on loetletud direktiivi 88/407/EMÜ artikli 9 lõike 2 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm ja koht, kus sperma koguti.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.21: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.22: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „<i>Liik</i>“: valida vastavalt vajadusele kas „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ või „<i>Bubalus bubalis</i>“. Identifitseerimisnumber peab olema looma ametlik identifitseerimistunnus. „<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“ esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa. „<i>Kogus</i>“ vastab spermakõrte arvule, mis koguti konkreetsel kuupäeval ühelt selliselt identifitseeritud doonorpullilt, kes vastab lammaste katarraalse palaviku ja epizootilise hemorraagia osas eritingimustele.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Veiste sperma puhul üksnes komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lissasse kantud kolmas riik, territoorium või selle tsoon.</p> <p>(2) Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud direktiivi 88/407/EMÜ artikli 9 lõike 2 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>(3) Uus-Meremaa puhul (võttes arvesse, et selle riigi kohta on komisjoni määruse (EL) nr 206/2010 (ELT L 73, 20.3.2010, lk 1) I lisa 1. osa 6. veergu lisatud kanne „XII“) loetakse ametlikult tuberkuloosivaba veisekari võrdväärseks liikmesriigi ametlikult tuberkuloosivaba veisekarjaga, mida on tunnustatud direktiivi 64/432/EMÜ A lisa I osa punktides 1 ja 2 sätestatud tingimuste kohaselt.</p> <p>(4) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(5) Kohustuslik Austraalia, Kanada ja Ameerika Ühendriikide puhul.</p> <p>(6) Epizootilise hemorraagia viiruse diagnostiliste testide standardeid on kirjeldatud maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu peatükis 2.1.3, milles käsitletakse lammaste katarraalset palavikku.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

41. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS VEISTE SELLISE SPERMA VARUDE
SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON ENNE 1. JAANUARI 2005 KOGUTUD,
TÕDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU DIREKTIIVI 88/407/EMÜ (MIDA ON
MUDETUD NÕUKOGU DIREKTIIVIGA 93/60/EMÜ) NÕUETE KOHASELT NING
PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD SEEMENDUSJAAMAST, KUS SPERMA
KOGUTI (NÄIDIS „BOV-SEM-C-ENTRY“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber	
	ISO riigikood	ISO riigikood	ISO riigikood		
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransporditsoon <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17				
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood		I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks		
		I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-C-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1</p> <p style="text-align: center;">(eksportiva riigi nimi)⁽¹⁾</p> <p>on olnud vaba veiste katkust ning suu- ja sõrataudist 12 kuu jooksul vahetult enne eksporditava sperma kogumist ja kuni kõnealuse sperma saatmise kuupäevani ning sama aja jooksul ei ole tehtud vaksineerimist kõnealuste haiguste vastu.</p> <p>II.2 Kirjeldatud sperma on kogutud enne 31. detsembrit 2004 seemendusjaamas,⁽²⁾ mis:</p> <p>II.2.1 vastab direktiivi 88/407/EMÜ A lisa I peatükis sätestatud tingimustele;</p> <p>II.2.2 tegutseb ja on kontrollitud vastavalt direktiivi 88/407/EMÜ A lisa II peatükis sätestatud tingimustele.</p> <p>II.3 Seemendusjaam, kust eksporditav sperma pärineb, on olnud vaba marutaudist, tuberkuloosist, brutselloosist, põrnatõvest ja veiste nakkavast pleuropneumooniast ajavahemikul 30 päeva enne eksporditava sperma kogumiskuupäeva ja 30 päeva pärast kogumist.</p> <p>II.4 Kirjeldatud sperma kogumise ajal olid kõik seemendusjaamas viibinud veised:</p> <p>II.4.1 pärit karjadest ja/või sündinud emasloomadele, mis/kes vastavad direktiivi 88/407/EMÜ B lisa I peatüki punkti 1 alapunktide b ja c nõuetele;</p> <p>II.4.2 läbinud karantiinijale eelnenud 30 päeva jooksul ning negatiivse tulemusega:</p> <ul style="list-style-type: none"> – direktiivi 88/407/EMÜ B lisa I peatüki punkti 1 alapunkti d alapunktides i, ii ja iii osutatud uuringud; – seerumi neutraliseerimise testi või ELISA testi veiste infektsioosse rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi suhtes; – viirusisolatsiooni testi (fluorestseeruva antikeha test või immunoperoksüdaasi test) veiste viirusdiarröa suhtes. Alla kuue kuu vanuse looma puhul tuleb test edasi lükata kuni looma kuuekuuseks saamiseni; <p>II.4.3 läbinud 30päevase karantiini ning läbinud negatiivsete tulemustega järgmised uuringud:</p> <ul style="list-style-type: none"> – seroloogiline test brutselloosi suhtes, mis tehti vastavalt direktiivi 64/432/EMÜ C lisa kirjeldatud menetlusele; – kas eesnahamaterjali või kunsttupelopotuse proovil põhinev uuring <i>Campylobacter fetus</i>'e nakkuse suhtes kas antikehade immunofluorestsentsi meetodil või kultiveerimisega söötmel, või emasloomade puhul tupelima uuring aglutinatsiooni reaktsiooni meetodil; – tupe- või eesnahalopotuse proovil põhinev mikroskoopiline läbivaatus ja söötmetest <i>Trichomonas foetus</i>'e suhtes või emasloomade puhul tupelima aglutinatsiooni test; <p>II.4.4 läbinud vähemalt kord aastas direktiivi 88/407/EMÜ B lisa II peatüki punkti 1 alapunktides a, b ja c osutatud korrapärased testid, mille tulemused olid negatiivsed.</p> <p>II.5 I osas kirjeldatud sperma kogumise ajal olid</p> <p>II.5.1 kõik seemendusjaama lehmad läbinud vähemalt kord aastas negatiivsete tulemustega tupelima aglutinatsiooni testi <i>Campylobacter fetus</i>'e nakkuse suhtes;</p> <p>II.5.2 kõik sperma tootmiseks kasutatavad pullid läbinud eesnahamaterjali või kunsttupelopotuse proovil põhineva kas immunofluorestseeruva antikeha testi või söötmetesti <i>Campylobacter fetus</i>'e nakkuse suhtes, mis tehti kogumisele eelnenud 12 kuu jooksul ning mille tulemused olid negatiivsed.</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-C-ENTRY

II.6	Eksporditav sperma on kogutud doonorpullidelt:
II.6.1	kes vastavad direktiivi 88/407/EMÜ C lisas sätestatud tingimustele;
⁽³⁾ <i>kas</i>	[II.6.2 kes on viibinud ekspordivas riigis kuus kuud vahetult enne eksporditava sperma kogumist;]
⁽³⁾ <i>või</i>	[II.6.2 kes imporditi ⁽¹⁾ pärast viibimist ekspordivas riigis vähem kui kuus kuud ning vastasid importimise ajal loomatervishoiu nõuetele, mida kohaldatakse doonorite suhtes, kelle sperma on ette nähtud Euroopa Liitu ekspordamiseks;]
II.6.3	kes asuvad seemendusjaamas, kus:
⁽³⁾ <i>kas</i>	[kõiki veiseid ei ole vaktsineeritud veiste infektsioosse rinotrahheiidi suhtes ja kõik veised on negatiivsete tulemustega läbinud vähemalt kord aastas seerumi neutralisatsiooni testi või ELISA testi veiste infektsioosse rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi suhtes;]
⁽³⁾ <i>või</i>	[veiste infektsioosse rinotrahheiidi vastu vaktsineerimata veised on negatiivse tulemusega läbinud vähemalt kord aastas seerumi neutralisatsiooni testi või ELISA testi veiste infektsioosse rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi suhtes ning kus veiste infektsioosse rinotrahheiidi suhtes ei ole testitud pulle, keda on esmakordselt vaktsineeritud veiste infektsioosse rinotrahheiidi vastu seemendusjaamas pärast nende testimist seerumi neutralisatsiooni testi või ELISA testi abil veiste infektsioosse rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi suhtes, mille tulemused olid negatiivsed, ning keda on alates esmasest vaktsineerimisest korrapäraselt uuesti vaktsineeritud mitte rohkem kui kuue kuu tagant;]
⁽³⁾ <i>kas</i>	[II.6.4 [keda ei ole vaktsineeritud veiste infektsioosse rinotrahheiidi suhtes;]
⁽³⁾ <i>või</i>	[II.6.4 [kes on vaktsineeritud veiste infektsioosse rinotrahheiidi suhtes vastavalt punktile II.6.3;]
II.6.5	kes vastavad veiste sperma imporditingimustele, mis on sätestatud OIE maismaaloomade tervise koodeksi lammaste katarraalset palavikku käsitlevas peatükis, olenevalt asukohariigi või -tsooni staatusest;****
II.6.6	kes on viibinud ekspordivas riigis, kus esinevad epizootilise hemorraagia järgmised serotüübid:: ning kellele on kaks korda mitte rohkem kui 12kuulise ajavahemikuga tehtud heakskiidetud laboris agargeeli immuundifusioonitest ⁽⁴⁾ ja viirusneutralisatsiooni test epizootilise hemorraagia kõigi eespool loetletud serotüüpide suhtes vereproovidega, mis on võetud enne ja mitte vähem kui 21 päeva pärast sperma kogumist;***
II.6.7	kes on viibinud ekspordivas riigis, kus esinevad epizootilise hemorraagia järgmised serotüübid:: ning kellele on enne riiki sisenemist ja kuuekuulise ajavahemikuga tehtud heakskiidetud laboris negatiivsete tulemustega agargeeli immuundifusioonitest ⁽⁴⁾ ja viirusneutralisatsiooni test epizootilise hemorraagia kõigi eespool loetletud serotüüpide suhtes;***
II.6.8	kellele on kaks korda mitte rohkem kui 12kuulise ajavahemikuga tehtud heakskiidetud laboris negatiivsete tulemustega seerumi neutraliseerimise test Akabane viiruse suhtes vereprooviga, mis on võetud enne ja mitte rohkem kui 21 päeva pärast sperma kogumist.*
II.7	Eksporditav sperma on kogutud pärast kuupäeva, mil ekspordiva riigi pädevad riigiasutused seemendusjaama heaks kiitsid.
II.8	Eksporditav sperma on töödeldud, säilitatud ja transporditud tingimustes, mis vastavad direktiivis 88/407/EMÜ sätestatud korrale enne nimetatud direktiivi muutmist direktiiviga 2003/43/EÜ.
Märkused	
Käesolev sertifikaat on ette nähtud veiste sperma toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma lõppsihtkoht.	

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-SEM-C-ENTRY

<p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokoll artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokoll 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.6: „<i>Saadetise eest vastutav ettevõtja</i>“: selle lahtri täitmine on kohustuslik ainult juhul, kui on tegemist transiitkauba kohta antava sertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: peab olema seemendusjaam, kus sperma on kogutud.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: selle lahtri täitmine on kohustuslik ainult juhul, kui on tegemist transiitkauba kohta antava sertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.21: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.22: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: identifitseerimisnumber peab olema looma ametlik identifitseerimistunnus.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“ peab olema varasem kui 31. detsember 2004 ja see esitatakse kujul: pp.kk.aaaa.</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“ peab vastama heakskiidetud seemendusjaama heakskiidunumbrile, kus sperma on kogutud.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Veiste sperma puhul üksnes komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lissasse kantud kolmas riik, territoorium või selle tsoon.</p> <p>(2) Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud direktiivi 88/407/EMÜ artikli 9 lõike 2 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>(3) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(4) Epizootilise hemorraagia viiruse diagnostiliste testide standardeid on kirjeldatud maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu peatükis, milles käsitletakse lammaste katarraalset palavikku.</p> <p>**** Kasutada üksnes Austraalias, Kanadas ja Ameerika Ühendriikides.</p> <p>*** Kasutada üksnes Austraalias ja Ameerika Ühendriikides.</p> <p>** Kasutada üksnes Kanadas.</p> <p>* Kasutada üksnes Austraalias.</p>		
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p>		<p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

42. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS VEISTE SELLISTE OOTSÜÜTIDE JA
EMBRÜOTE SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI
2021 KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÕODELDUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE
(EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/692 NÕUETE KOHA SELT
NING LÄHETATUD OOTSÜÜDID VÕI EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD
EMBRÜOKOGUMIS- VÕI -TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „BOV-OOCYTES-
EMB-A-ENTRY“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
		I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/hea kskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood			
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17			
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number		Plommi number			
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks		<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal			
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks I.23				

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja need on saadud doonorloomadelt, kes on pärit kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist,</p> <p>II.1.1 millest on lubatud liitu tuua veiste ootsüüte⁽¹⁾/embrüoid⁽¹⁾ ja mis on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas esitatud loetellu;</p> <p>⁽¹⁾kas [II.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud ajavahemiku kohta, mis algas kuupäeval⁽²⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist kuni nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.1.3 kus ei ole vähemalt viimase 12 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ kuni nende lähetamise kuupäevani esinenud veiste katku nakkust, riftioru palaviku viiruse nakkust, veiste kontagioosset pleuropneumooniat ega nodulaarset dermatiiti;</p> <p>II.1.4 kus ei ole vähemalt viimase 12 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ kuni nende lähetamise kuupäevani vaktsineeritud suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse ega veiste kontagioosse pleuropneumoonia vastu, ning kõnealusesse kolmandasse riiki, territooriumile või selle tsooni ei ole selle ajavahemiku jooksul toodud vaktsineerimata loomi.</p> <p>⁽¹⁾[II.2 I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetanud embrüokogumisrühm,⁽³⁾ mis</p> <p>II.3.1 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.3.2 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>⁽¹⁾[II.2 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ on kogunud või tootnud, töödeldud ja säilitanud ning lähetanud embrüootootmisrühm⁽³⁾,</p> <p>II.3.1 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.3.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. ja 3. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.3 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾ / embrüod⁽¹⁾ on saadud doonorloomadelt, kes on pärit ettevõtetest,</p> <p>II.3.1 milles ei ole esinenud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust, ning neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;</p> <p>II.3.2 milles ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust, ning doonorloomi ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;</p> <p>⁽¹⁾kas [II.3.3 milles ei ole esinenud veiste enzootilisest leukoosi, ning neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.3.3 milles esines veiste enzootilisest leukoosi ning päritoluettevõtte eest vastutav veterinaarjärelevalve ametnik on tõendanud, et vähemalt kolme eelneva aasta jooksul ei ole seal esinenud veiste enzootilise leukoosi kliinilisi juhtumeid;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

⁽¹⁾ kas [II.3.4	milles ei ole esinenud veiste nakkavat rinotrahheiiti / nakkavat pustuloosset vulvovaginiiti, ning doonorloomi ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;]
⁽¹⁾ või [II.3.4	milles esines veiste nakkavat rinotrahheiiti / nakkavat pustuloosset vulvovaginiiti ning päritoluettevõtte eest vastutav veterinaarjärelevalve ametnik on tõendanud, et vähemalt viimase 12 kuu jooksul ei ole seal esinenud ühtegi veiste nakkava rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi kliinilist juhtumit;]
II.3.5	milles viimase 30 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ⁽¹⁾ /tootmist ⁽¹⁾ ei ole esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ning
⁽¹⁾ kas	[milles viimase kahe aasta jooksul enne jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ⁽¹⁾ / tootmist ⁽¹⁾ ei ole teadaolevalt esinenud surrat;]
⁽¹⁾ või	[ettevõtetes on viimase kahe aasta jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ⁽¹⁾ / tootmist ⁽¹⁾ esinenud teadaolevalt surrat ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud kuni
	<ul style="list-style-type: none"> – nakatunud loomad eemaldati ettevõtetest ning – ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamiseks komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused;]
II.4	I osas kirjeldatud ootsüüdid ⁽¹⁾ / embrüod ⁽¹⁾ on saadud doonorloomadelt,
II.4.1	keda ei ole vaksineeritud veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, veiste kontagioosse pleuropneumoonia ega nodulaarse dermatiidi vastu;
II.4.2	kes on vähemalt kuus kuud enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumise ⁽¹⁾ /tootmise ⁽¹⁾ kuupäeva viibinud lahtris I.7 osutatud kolmandas riigis või territooriumil või selle tsoonis;
II.4.3	keda vähemalt 30 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumise ⁽¹⁾ / tootmise ⁽¹⁾ kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul
II.4.3.1	on peetud ettevõtetes, mis ei asu suu- ja sõrataudi, veiste katku viiruse nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, veiste kontagioosse pleuropneumoonia või nodulaarse dermatiidi viiruse nakkuse või veiste puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;
II.4.3.2	on peetud ühes ja samas ettevõttes, milles teadaolevalt ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>B. melitensis</i> 'e või <i>B. suis</i> 'i nakkust, <i>Mycobacterium tuberculosis</i> kompleksi (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust, marutaudiviiruse nakkust, põrnatõbe, surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), veiste enzootilist leukoosi, veiste nakkavat rinotrahheiiti / nakkavat pustuloosset vulvovaginiiti, veiste viirusdiarröad, epizootilise hemorraagia viiruse nakkust ja lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust;
II.4.3.3	ei ole lastud kokku puutuda loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.4.3.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.4.3.2 osutatud tingimustele;
II.4.3.4	ei ole kasutatud loomulikku paaritamiseks;

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.4 kelle peab olema läbi vaadanud rühma veterinaararst või rühma liige ja peab olema kinnitatud, et ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ päeval ei esinenud neil loomade nakkushaiguste sümptomeid või kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.4.5 kes on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1;</p> <p>II.4.6 kes seoses suu- ja sõrataudiga vastavad järgmistele tingimustele</p> <p>II.4.6.1 nad on pärit ettevõtetest,</p> <ul style="list-style-type: none"> – mis asuvad alal, kus 10 kilomeetri raadiuses ettevõttest ei ole vähemalt 30 päeva jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ kuupäeva teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; – kus ei ole vähemalt kolme kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ kuupäeva teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; <p>⁽¹⁾kas [II.4.6.2 [nad on suu- ja sõrataudi vastu vaksineerimata;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾või [II.4.6.2 neid on 12 kuu jooksul vahetult enne embrüote kogumise kuupäeva suu- ja sõrataudi vastu vaksineeritud ning</p> <p>II.4.6.2.1 neid ei ole vähemalt 30 päeva jooksul vahetult enne embrüote kogumise kuupäeva vaksineeritud suu- ja sõrataudi vastu;</p> <p>II.4.6.2.2 viljastamiseks kasutatud sperma koguti isaselt doonorilt, kes vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 5. osa I peatüki punkti 1 alapunktis b sätestatud tingimustele või sperma vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 5. osa I peatüki punktis 2 esitatud tingimustele;</p> <p>II.4.6.2.3 embrüoid on enne külmutamist pestud trüpsiiniga IETSi käsiraamatu⁽⁵⁾ soovitude kohaselt;</p> <p>II.4.6.2.4 embrüoid on säilitatud sügavkülmutatult vähemalt 30 päeva jooksul pärast kogumise kuupäeva ja doonorloomal ei ole selle aja jooksul ilmnunud suu- ja sõrataudi kliinilisi tunnuseid;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.4.7 kes seoses lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusega vastavad vähemalt ühele järgmistest tingimustest:</p> <p>⁽¹⁾kas [II.4.7.1 [neid on vähemalt 60 päeva enne ootsüütide kogumist ja kogumise ajal peetud kolmandas riigis, kolmandal territooriumil või selle tsoonis, mis on vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusest, kui sihtrühma kuuluvast loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.4.7.2 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide kogumist ja kogumise ajal taudivabal hooajal sellise kolmanda riigi, kolmanda territooriumi või selle tsooni hooajati taudivaba²s tsoonis, millel on olemas lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse heakskiidetud likvideerimisprogramm;]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.7.3	[neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide kogumist ja ootsüütide kogumise ajal taudivabal hooajal sellise kolmanda riigi, kolmanda territooriumi või selle tsooni hooajati taudivabas tsoonis, kui ootsüütide ⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüote ⁽¹⁾ saadetise päritolukoha pädev asutus on saanud sihtliikmesriigi pädevalt asutuselt eelneva kirjaliku nõusoleku selle hooajati taudivaba tsooni kehtestamise tingimustega ja ootsüütide ⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüote ⁽¹⁾ saadetise vastuvõtmiseks;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.7.4	neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide kogumist ja kogumise ajal siirutajate eest kaitstud ettevõttes;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.7.5	neile on tehtud 28–60 päeva pärast ootsüütide iga kogumist lammaste katarraalse palaviku viiruse serotüüpide 1–24 vastaste antikehade tuvastamiseks seroloogiline test, ja saadud negatiivsed tulemused;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.7.6	neile on tehtud tauditekitaja tuvastamise uuring lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkuse tuvastamiseks, mille tulemused olid negatiivsed ja mis tehti ootsüütide kogumise päeval võetud vereprooviga;]
	⁽¹⁾ (6)	[II.4.8	kes seoses epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkusega vastavad vähemalt ühele järgmistest tingimustest:
	⁽¹⁾ kas	[II.4.8.1	neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide kogumist ja kogumise ajal kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus 150 km raadiuses asjaomasest ettevõttest ei ole vähemalt kahel eelnenud aastal teadaolevalt esinenud epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkust;
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.2	neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide kogumist ja kogumise ajal siirutajate eest kaitstud ettevõttes;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.3	neid on peetud ekspordivas riigis, kus ametlikel andmetel esineb järgmisi epizootilise hemorraagia viiruse serotüüpe: ning ametlikus laboris on neile tehtud kõigil juhtudel negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud:
	⁽¹⁾ kas	[II.4.8.3.1	epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse antikehade tuvastamiseks seroloogiline test, mis on tehtud 28–60 päeva pärast ootsüütide kogumise kuupäeva võetud vereprooviga;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.3.2	epizootilise hemorraagia viiruse nakkuse (serotüübid 1–7) tauditekitaja tuvastamise uuring, mis on tehtud ootsüütide kogumise päeval võetud vereprooviga.]]]
	⁽¹⁾ (6)	[II.4.9	kes vastavad delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 1. osa III peatükis sätestatud loomatervisenõuetele.]
II.5			I osas kirjeldatud ootsüüdid ⁽¹⁾ /embrüod ⁽¹⁾
	II.5.1		on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 2. osas ⁽¹⁾ / 3. osas ⁽¹⁾ / 4. osas ⁽¹⁾ / 5. osas ⁽¹⁾ ja 6. osas esitatud loomatervisenõuetele;
	II.5.2		on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>II.5.3 veetakse konteineris, mis</p> <p>II.5.3.1 on enne embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt lähetamist plommitud ja nummerdatud rühma veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.5.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.5.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.5.4 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.5.5 veetakse konteineris, milles need on tükseisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.6 I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on eostatud kunstliku seemendamise teel spermaga, mis pärineb seemendusjaamast, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, mille on sperma kogumiseks, töötlemiseks ja/või säilitamiseks heaks kiitnud rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas loetletud kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni pädev asutus veiste sperma puhul või liikmesriigi pädev asutus.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.7 Kogumiseks, töötlemiseks, pesemiseks ja säilitamiseks ettenähtud söötmetele lisatakse järgmisi antibiootikume⁽¹¹⁾:]</p> <p>Märkused</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust ootsüütide või embrüote saadeti lähetati. Ainult need embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida ootsüütide või embrüote saadeti sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p>	
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Lahter I.27:	<p>„Liik“: valida vastavalt vajadusele kas „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ või „<i>Bubalus bubalis</i>“.</p> <p>„Tüüp“: täpsustada, kas ootsüüdid, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„Identifitseerimisnumber“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„Identifitseerimismärk“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduvad ootsüüdid või embrüod pannakse.</p> <p>„Kogumise/tootmise kuupäev“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduvad ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber“: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„Kogus“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.</p> <p>(3) Ainult need embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>(4) Valik on võimalik ainult <i>in vivo</i> saadud embrüote saadetise puhul.</p> <p>(5) Rahvusvahelise embrüosiirdamise ühingu käsiraamat „A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures“, avaldanud rahvusvaheline embrüosiirdamise ühing, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(6) Kohaldatakse ootsüütide ja <i>in vitro</i> toodetud embrüote saadetise suhtes.</p> <p>(7) Kohaldatakse külmutatud ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(8) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse veiste ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p> <p>(9) Ei kohaldata ootsüütide suhtes.</p> <p>(10) Kohustuslik kinnitus antibiootikumide lisamise korral.</p> <p>(11) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon.</p>
Veterinaarjärelevalve ametnik	<p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

43. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS VEISTE SELLISTE *IN VIVO* SAADUD
EMBRÜOTE VARUDE SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON ENNE
21. APRILLI 2021 KOGUTUD, TÕDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU
DIREKTIIVI 89/556/EMÜ NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021
LÄHETATUD EMBRÜOD KOGUNUD EMBRÜOKOGUMISRÜHMA POOLT
(NÄIDIS „BOV-IN-VIVO-EMB-B-ENTRY“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber	
	ISO riigikood		ISO riigikood		
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17				
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			I.23	
ISO riigikood					

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
II osa. Sertifitseerimine	Mina, allakirjutanu, veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist. <i>(eksportiv riik)⁽¹⁾</i>		
	II.1 Eksporditavad embrüod:		
	II.1.1 koguti ekspordiriigis, mis ametlikel andmetel:		
	II.1.1.1 on embrüote kogumisele vahetult eelnenud 12 kuu jooksul olnud vaba veiste katkust;		
	^{(2)kas} [II.1.1.2 on embrüote kogumisele vahetult eelnenud 12 kuu jooksul olnud vaba suu- ja sõrataudist ja nodulaarsest dermatiidist ning kus sama ajavahemiku jooksul ei ole viinud läbi vaktsineerimist suu- ja sõrataudi ja nodulaarse dermatiidi vastu;]		
	^{(2)või} [II.1.1.2 ei ole olnud embrüote kogumisele vahetult eelnenud 12 kuu jooksul vaba suu- ja sõrataudist või nodulaarsest dermatiidist või on viinud nimetatud ajavahemikul läbi suu- ja sõrataudi või nodulaarse dermatiidi vastase vaktsineerimise ning – embrüote läbipaistvat vöödet ei läbistatud, – embrüoid on säilitatud heakskiidetud tingimustes vahetult pärast kogumist vähemalt 30 päeva, – emased doonorloomad on pärit põllumajandusettevõttest, kus ühtegi looma ei vaktsineeritud suu- ja sõrataudi või nodulaarse dermatiidi vastu kogumisele eelnenud 30 päeva jooksul ning ühelgi vastuvõtlikul loomal ei ilmnenud suu- ja sõrataudi või nodulaarse dermatiidi kliinilisi tunnuseid 30 päeva jooksul enne ega vähemalt 30 päeva jooksul pärast embrüote kogumist;]		
	II.1.2 koguti embrüokogumisrühma poolt ⁽³⁾ :		
	– mis on heaks kiidetud vastavalt direktiivi 89/556/EMÜ A lisa I peatükile, – kes on kogunud, töödeldud, säilitanud ja transportinud embrüod vastavalt direktiivi 89/556/EMÜ A lisa II peatükile, – mida on ametliku veterinaararsti poolt vähemalt kaks korda aastas kontrollitud;		
	II.1.3 koguti ja töödeldi ruumides, mis paiknesid 10 km läbimõõduga ala keskel, kus ametlikel andmetel ei ole esinenud suu- ja sõrataudi, epizootilist hemorraagiat, vesikulaarset stomatiiti, riftioru palavikku, veiste nakkavat pleuropneumooniat ega nodulaarset dermatiiti 30 päeva jooksul vahetult enne embrüote kogumist kuni nende liitu lähetamiseni värske embrüote puhul või 30 päeva jooksul pärast kogumist, kui tegemist on embrüotega, mille suhtes kohaldatakse vähemalt 30päevast kohustuslikku ladustamist vastavalt punktile II.1.1.2;		
	II.1.4 säilitati 30 päeva jooksul alates kogumisest, või värske embrüote puhul kuni nende liitu lähetamiseni, ruumides, mis paiknesid vähemalt 10 km läbimõõduga ala keskel, kus ametlikel andmetel ei ole esinenud suu- ja sõrataudi, vesikulaarset stomatiiti, riftioru palavikku, veiste nakkavat pleuropneumooniat ega nodulaarset dermatiiti;		
II.1.5 koguti emastelt doonorloomadelt, kes:			
II.1.5.1 asusid kogumisele vahetult eelnenud 30 päeva jooksul ruumides, mis paiknesid vähemalt 10 km läbimõõduga ala keskel, kus ametlikel andmetel ei ole sellel ajavahemikul esinenud suu- ja sõrataudi, lammaste katarraalset palavikku, epizootilist hemorraagiat, vesikulaarset stomatiiti, riftioru palavikku, veiste nakkavat pleuropneumooniat ega nodulaarset dermatiiti;			
II.1.5.2 olid kogumise päeval kliiniliste haigustunnusteta;			
II.1.5.3 on elanud kogumisele vahetult eelnenud kuue kuu jooksul ekspordiriigi territooriumil kõige rohkem kahes karjas, mis olid: – ametliku kinnituse kohaselt selle aja jooksul tuberkuloosivabad, – ametliku kinnituse kohaselt selle aja jooksul brutselloosivabad, – vabad veiste enzootilisest leukoosist, või karjas, kus ühelgi loomal ei esinenud kolme eelneva aasta jooksul veiste enzootilise leukoosi kliinilisi tunnuseid, ja – kus ühelgi veisel ei ole eelneva 12 kuu jooksul esinenud veiste infektsioosse rinotrahheiidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi kliinilisi tunnuseid.			

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

II.1.6 Eksportitavad embrüod on eostatud kunstliku viljastamise teel spermaga, mis pärineb rakendusotsuse 2011/630/EÜ⁽⁴⁾ I lisa loetletud kolmanda riigi või selle osa pädeva asutuse või liikmesriigi pädeva asutuse poolt sperma kogumiseks, töötlemiseks ja/või säilitamiseks heaks kiidetud seemendusjaamadest või sperma säilitamise keskustest.

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud veiste embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole selliste embrüote lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriigi seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.6: „*Saadetise eest vastutav ettevõtja*“: selle lahtri täitmine on kohustuslik ainult juhul, kui on tegemist transiitkauba kohta antava sertifikaadiga.

Lahter I.11: „*Lähtekoht*“ peab vastama embrüokogumisrühmale, kes embrüod liitu saadab, ja on direktiivi 89/556/EMÜ artikli 8 lõike 2 kohaselt kantud loetellu komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.

Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.

Lahter I.21: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.

Lahter I.22: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.

Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.

Lahter I.27: „*Liik*“: valida vastavalt vajadusele kas „*Bos taurus*“, „*Bison bison*“ või „*Bubalus bubalis*“.

„*Tüüp*“: valida „*in vivo* saadud embrüod”.

Identifitseerimisnumber peab olema looma ametlik identifitseerimistunnus.

„*Kogumise/tootmise kuupäev*“ esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.

„*Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber*“ peab vastama embrüokogumisrühmale, kes embrüod kogus, töötles ja säilitas; ja mis on direktiivi 89/556/EMÜ artikli 8 lõike 2 kohaselt kantud loetellu komisjoni veebisaidil:

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

	II osa (1) Veiste embrüote puhul ainult komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon. (2) Mittevajalik kustutada. (3) Ainult need embrüokogumisrühmad, mis on loetletud direktiivi 89/556/EMÜ artikli 8 lõike 2 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm . (4) ELT L 247, 24.9.2011, lk 32.
	Veterinaarjärelevalve ametnik Nimi (trükitähtedega) Kuupäev Tempel
	Kvalifikatsioon ja ametinimetus Allkiri

44. PEATÜKK

LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS VEISTE SELLISTE *IN VITRO* TOODETUD EMBRÜOTE VARUDE SAADETISTE LITU TOOMISEKS, MIS ON ENNE 21. APRILLI 2021 TOODETUD, TÕDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU DIREKTIIVI 89/556/EMÜ NÕUETE KOHASILT, EOSTATUD SPERMAGA, MIS VASTAB NÕUKOGU DIREKTIIVI 88/407/EMÜ NÕUETELE, NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD EMBRÜOD TOOTNUD EMBRÜOTOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „BOV-IN-VITRO-EMB-B-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber	
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.13 Pealeaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17			
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			I.23	
ISO riigikood					

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
Mina, allakirjutanu, veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist. <i>(eksportiv riik)⁽¹⁾</i>			
II osa. Sertifitseerimine	II.1 Eksporditavad embrüod:		
	II.1.1 toodeti ekspordiriigis, mis ametlikel andmetel:		
	II.1.1.1 on olnud embrüote tootmisele vahetult eelnenud 12 kuu jooksul vaba veiste katkust;		
	⁽²⁾ kas [II.1.1.2 on olnud embrüote tootmisele vahetult eelnenud 12 kuu jooksul vaba suu- ja sõrataudist ja nodulaarsest dermatiidist ning sama ajavahemiku jooksul ei ole viinud läbi vaksineerimist suu- ja sõrataudi ja nodulaarse dermatiidi vastu.]		
	⁽²⁾ või [II.1.1.2 ei ole olnud embrüote tootmisele vahetult eelnenud 12 kuu jooksul vaba suu- ja sõrataudist või nodulaarsest dermatiidist või on viinud nimetatud ajavahemikul läbi suu- ja sõrataudi või nodulaarse dermatiidi vastase vaksineerimise ning		
	– embrüod toodeti läbipaistvat vöödet läbistamata,		
	– embrüoid on säilitatud heakskiidetud tingimustes vahetult pärast kogumist vähemalt 30 päeva ja		
	– emased doonorloomad on pärit põllumajandusettevõttest, milles ühtegi looma ei vaksineeritud suu- ja sõrataudi või nodulaarse dermatiidi vastu kogumisele eelnenud 30 päeva jooksul ning ühelgi vastuvõtlikul loomal ei ilmnenud suu- ja sõrataudi või nodulaarse dermatiidi kliinilisi tunnuseid 30 päeva jooksul enne ega vähemalt 30 päeva jooksul pärast ootsüütide kogumist.]		
	II.1.2 toodeti embrüokogumisrühma poolt, ⁽³⁾ kes:		
	– on heaks kiidetud vastavalt direktiivi 89/556/EMÜ A lisa I peatükile,		
– on tootnud, töödeldud, säilitanud ja transportinud eespool kirjeldatud embrüoid vastavalt direktiivi 89/556/EMÜ A lisa II peatükile,			
– mida on ametliku veterinaararsti poolt vähemalt kaks korda aastas kontrollitud;			
II.2 Eksporditavate embrüote tootmiseks kasutatud ootsüüte koguti ruumides, mis paiknesid vähemalt 10 km lähimõdduga ala keskel, kus ametlikel andmetel ei ole esinenud suu- ja sõrataudi, epizootilist hemorraagiat, vesikulaarset stomatiiti, riftioru palavikku, veiste nakkavat pleuropneumooniat ega nodulaarset dermatiiti 30 päeva jooksul vahetult enne ootsüütide kogumist kuni nende liitu lähetamiseni värskete embrüote puhul või 30 päeva jooksul pärast ootsüütide kogumist, kui tegemist on embrüotega, mille suhtes kohaldatakse vähemalt 30-päevast kohustuslikku ladustamist vastavalt punktile II.1.1.2.			
II.3 Eksporditavate embrüote kogumisele järgnenud 30 päeva jooksul või värskete embrüote puhul kuni nende lähetamiseni säilitati eksporditavaid embrüoid ruumides, mis paiknesid vähemalt 10 km lähimõdduga ala keskel, kus ametlikel andmetel ei ole esinenud suu- ja sõrataudi, vesikulaarset stomatiiti, riftioru palavikku veiste nakkavat pleuropneumooniat ega nodulaarset dermatiiti.			
II.4 Eksporditavate embrüote tootmiseks kasutatavate ootsüütide doonorid:			
II.4.1 asusid ootsüütide kogumisele vahetult eelnenud 30 päeva jooksul ruumides, mis paiknesid vähemalt 10 km lähimõdduga ala keskel, kus ametlikel andmetel ei ole sellel ajavahemikul esinenud suu- ja sõrataudi, lammaste katarraalsel palavikku, epizootilist hemorraagiat, vesikulaarset stomatiiti, riftioru palavikku, veiste nakkavat pleuropneumooniat ega nodulaarset dermatiiti;			
II.4.2 olid kogumise päeval kliiniliste haigustunnusteta;			

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

	II.4.3	on elanud kogumisele vahetult eelnenud kuue kuu jooksul ekspordiriigi territooriumil kõige rohkem kahes karjas, mis olid: <ul style="list-style-type: none"> – ametliku kinnituse kohaselt selle aja jooksul tuberkuloosivabad, – ametliku kinnituse kohaselt selle aja jooksul brutselloosivabad, – vabad veiste enzootilisest leukoosist, või karjas, kus ühelgi loomal ei esinenud kolme eelneva aasta jooksul veiste enzootilise leukoosi kliinilisi tunnuseid, ja – kus ühelgi veisel ei ole eelneva 12 kuu jooksul esinenud veiste infektsioosse rinotraheidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi kliinilisi tunnuseid;
⁽²⁾ kas	[II.4.4	neid on peetud vähemalt 60 päeva enne ootsüütide kogumist ja ootsüütide kogumise ajal riigis või piirkonnas, kus ei ole esinenud lammaste katarraalset palavikku.]
⁽²⁾ või	[II.4.4	neid peeti hooajaliselt viirusvektorist vabal perioodil või nad olid nimetatud vektori eest kaitsitud vähemalt 60 päeva enne ootsüütide kogumise algust ja selle ajal ning embrüoid toodeti läbipaistvat vöödet läbistamata, välja arvatud juhul, kui doonorloomadele tehti seroloogiline test lammaste katarraalse palaviku viiruse rühma antikehade tuvastamiseks, mis viidi läbi vastavalt OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatule 21 kuni 60 päeva pärast kogumispäeva, testi tulemus oli negatiivne ning embrüoid säilitati vähemalt 30 päeva.]
⁽²⁾ või	[II.4.4	neile tehti seroloogiline test lammaste katarraalse palaviku viiruse rühma antikehade tuvastamiseks, mis viidi läbi vastavalt maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatule 21 kuni 60 päeva pärast kogumispäeva, testi tulemus oli negatiivne ning embrüoid säilitati vähemalt 30 päeva.]
⁽²⁾ või	[II.4.4	neile tehti haigusetekitaja tuvastamise test, mis viidi läbi vastavalt OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatule kogumis- või tapmispäeval võetud vereprooviga ning testi tulemus oli negatiivne, kusjuures viimasel juhul toodeti embrüoid läbipaistvat vöödet läbistamata.]
	II.5	Eksporditavad embrüod eostati <i>in vitro</i> viljastamise teel seemendusjaamast või sperma säilitamise keskusest pärit spermaga ⁽⁴⁾ , mis on:
⁽²⁾ kas	[II.5.1	heaks kiidetud vastavalt direktiivi 88/407/EMÜ artikli 5 lõikele 1 ja asub Euroopa Liidu liikmesriigis ning vastab direktiivis 88/407/EMÜ kehtestatud nõuetele.]
⁽²⁾ või	[II.5.1	on heaks kiidetud vastavalt direktiivi 88/407/EMÜ artikli 9 lõikele 1 ja asub rakendusotsuse 2011/630/EL I lisa loetletud kolmandas riigis või selle osas ning sperma vastab kõnealuse otsuse II lisa 1. osa A jaos esitatud nõuetele.]
	Märkused	
	Käesolev sertifikaat on ette nähtud veiste embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole selliste embrüote lõppsihtkoht.	
	Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.	
	Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.	

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

	<p>I osa</p> <p>Lahter I.6: „Saadetise eest vastutav ettevõtja“: selle lahtri täitmine on kohustuslik ainult juhul, kui on tegemist transiitkauba kohta antava sertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.11: lähtekoha all peetakse silmas embrüootmisrühma, kust embrüod liitu saadetakse, ja kes on kantud direktiivi 89/556/EMÜ artikli 8 lõike 2 kohaselt loetellu komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.21: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.22: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „Liik“: valida vastavalt vajadusele kas „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ või „<i>Bubalus bubalis</i>“. „Tüüp“: valida „<i>in vitro</i> tootmise teel saadud embrüod“. „Identifitseerimisnumber“: Emaslooma andmeteks märgitakse looma ametlik identifitseerimistunnus. Isaslooma andmeteks märgitakse looma ametlik identifitseerimistunnus. „Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber“ vastab embrüootmisrühmale, kus embrüod toodeti, töödeldi ja säilitati; ja mis on direktiivi 89/556/EMÜ artikli 8 lõike 2 kohaselt kantud loetellu komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p> <p>II osa</p> <p>(1) Veiste embrüote puhul ainult komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon.</p> <p>(2) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(3) Ainult need embrüokogumisrühmad, mis on loetletud direktiivi 89/556/EMÜ artikli 8 lõike 2 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>(4) Veiste sperma puhul üksnes seemendusjaamad, mis on heaks kiidetud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lissasse kantud kolmanda riigi, territoorium või selle tsooni pädeva asutuse poolt või liikmesriigi pädeva asutuse poolt.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

45. PEATÜKK

LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS VEISTE SELLISTE *IN VITRO* TOODETUD EMBRÜOTE VARUDE SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON ENNE 21. APRILLI 2021 TOODETUD, TÕDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU DIREKTIIVI 89/556/EMÜ NÕUETE KOHASELT, EOSTATUD EKSPORTIVA RIIGI PÄDEVA ASUTUSE POOLT HEAKS KIIDETUD SEEMENDUSJAAMAST VÕI SPERMASÄILITUSKESKUSEST PÄRIT SPERMAGA NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD EMBRÜOD TOOTNUD EMBRÜOTOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „BOV-IN-VITRO-EMB-D-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik	ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/hea kskiidunumber Aadress Riik	ISO riigikood	
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17			
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
		I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
Mina, allakirjutanu,		veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist. <i>(eksportiv riik)⁽¹⁾</i>	
II.1	Eksporditavad embrüod:		
	II.1.1 toodeti ekspordiriigis, mis ametlikel andmetel:		
	II.1.1.1 on olnud embrüote tootmisele vahetult eelnenud 12 kuu jooksul vaba veiste katkust;		
⁽²⁾ kas	[II.1.1.2 on olnud embrüote tootmisele vahetult eelnenud 12 kuu jooksul vaba suu- ja sõrataudist ja nodulaarsest dermatiidist ning sama ajavahemiku jooksul ei ole viinud läbi vaktsineerimist suu- ja sõrataudi ja nodulaarse dermatiidi vastu.]		
⁽²⁾ või	[II.1.1.2 ei ole olnud embrüote tootmisele vahetult eelnenud 12 kuu jooksul vaba suu- ja sõrataudist või nodulaarsest dermatiidist või on viinud nimetatud ajavahemikul läbi suu- ja sõrataudi või nodulaarse dermatiidi vastase vaktsineerimise ning		
	– embrüod toodeti läbipaistvat vöödet läbistamata,		
	– embrüoid on säilitatud heakskiidetud tingimustes vahetult pärast kogumist vähemalt 30 päeva ja		
	– emased doonorloomad on pärit põllumajandusettevõttest, milles ühtegi looma ei vaktsineeritud suu- ja sõrataudi või nodulaarse dermatiidi vastu kogumisele eelnenud 30 päeva jooksul ning ühelgi vastuvõtlikul loomal ei ilmnenud suu- ja sõrataudi või nodulaarse dermatiidi kliinilisi tunnuseid 30 päeva jooksul enne ega vähemalt 30 päeva jooksul pärast ootsüütide kogumist.]		
	II.1.2 toodeti embrüokogumisrühma poolt, ⁽³⁾ kes:		
	– on heaks kiidetud vastavalt direktiivi 89/556/EMÜ A lisa I peatükile,		
	– on tootnud, töödeldud, säilitanud ja transportinud embrüoid vastavalt direktiivi 89/556/EMÜ A lisa II peatükile,		
	– keda on ametliku veterinaararsti poolt vähemalt kaks korda aastas kontrollitud.		
II.2	Eksporditavate embrüote tootmiseks kasutatud ootsüüte koguti ruumides, mis paiknesid kogumisperioodi vältel vähemalt 10 km läbimõõduga ala keskel, kus ametlikel andmetel ei ole esinenud suu- ja sõrataudi, epizootilist hemorraagiat, vesikulaarset stomatiiti, riftioru palavikku, veiste nakkavat pleuropneumooniat ega nodulaarset dermatiiti 30 päeva jooksul vahetult enne embrüote kogumist kuni nende liitu lähetamiseni värskete embrüote puhul või 30 päeva jooksul pärast kogumist, kui tegemist on embrüotega, mille suhtes kohaldatakse vähemalt 30päevast kohustuslikku ladustamist vastavalt punktile II.2.2;		
II.3	Eksporditavate embrüote kogumisele järgnenud 30 päeva jooksul või värskete embrüote puhul kuni nende lähetamiseni säilitati eksporditavaid embrüoid ruumides, mis paiknesid vähemalt 10 km läbimõõduga ala keskel, kus ametlikel andmetel ei ole esinenud suu- ja sõrataudi, vesikulaarset stomatiiti, riftioru palavikku veiste nakkavat pleuropneumooniat ega nodulaarset dermatiiti.		
II.4	Eksporditavate embrüote tootmiseks kasutatavate ootsüütide doonorid:		
	II.4.1 asusid ootsüütide kogumisele vahetult eelnenud 30 päeva jooksul ruumides, mis paiknesid 10 km läbimõõduga ala keskel, kus ametlikel andmetel ei ole sellel ajavahemikul esinenud suu- ja sõrataudi, lammaste katarraalset palavikku, epizootilist hemorraagiat, vesikulaarset stomatiiti, riftioru palavikku, veiste nakkavat pleuropneumooniat ega nodulaarset dermatiiti;		
	II.4.2 olid kogumise päeval kliiniliste haigustunnusteta;		

II osa. Sertifitseerimine

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

	<p>II.4.3 on elanud kogumisele vahetult eelnud kuue kuu jooksul ekspordiriigi territooriumil kõige rohkem kahes karjas, mis olid:</p> <ul style="list-style-type: none"> – ametliku kinnituse kohaselt selle aja jooksul tuberkuloosivabad, – ametliku kinnituse kohaselt selle aja jooksul brutselloosivabad, – vabad veiste enzootilisest leukoosist, või karjas, kus ühelgi loomal ei esinenud kolme eelneva aasta jooksul veiste enzootilise leukoosi kliinilisi tunnuseid, ja – kus ühelgi veisel ei ole eelneva 12 kuu jooksul esinenud veiste infektsioosse rinotraheidi / nakkava pustuloosse vulvovaginiidi kliinilisi tunnuseid. <p>⁽²⁾kas [II.4.4 neid on peetud vähemalt 60 päeva enne ootsüütide kogumist ja ootsüütide kogumise ajal riigis või piirkonnas, kus ei ole esinenud lammaste katarraalset palavikku.]</p> <p>⁽²⁾või [II.4.4 neid peeti hooajaliselt viirusvektorist vabal perioodil või nad olid nimetatud vektori eest kaitsitud vähemalt 60 päeva enne ootsüütide kogumise algust ja selle ajal ning embrüoid toodeti läbipaistvat vöödet läbistamata, välja arvatud juhul, kui doonorloomadele tehti seroloogiline test lammaste katarraalse palaviku viiruse rühma antikehade tuvastamiseks, mis viidi läbi vastavalt OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatule 21 kuni 60 päeva pärast kogumispäeva, testi tulemus oli negatiivne ning embrüoid säilitati vähemalt 30 päeva.]</p> <p>⁽²⁾või [II.4.4 neile tehti seroloogiline test lammaste katarraalse palaviku viiruse rühma antikehade tuvastamiseks, mis viidi läbi vastavalt maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatule 21 kuni 60 päeva pärast kogumispäeva, testi tulemus oli negatiivne ning embrüoid säilitati vähemalt 30 päeva.]</p> <p>⁽²⁾või [II.4.4 neile tehti haigusetehtaja tuvastamise test, mis viidi läbi vastavalt OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatule kogumis- või tapmispäeval võetud vereprooviga ning testi tulemus oli negatiivne, kusjuures viimasel juhul toodeti embrüoid läbipaistvat vöödet läbistamata.]</p> <p>II.5 Eksporditavad embrüod on eostatud <i>in vitro</i> viljastamise teel spermaga, mis pärineb rakendusotsuse 2011/630/EL⁽⁴⁾ I lisas loetletud kolmanda riigi või selle osa pädeva asutuse poolt või liikmesriigi pädeva asutuse poolt sperma kogumiseks, töötlemiseks ja/või säilitamiseks heaks kiidetud seemendusjaamadest või sperma säilitamise keskustest.</p>
	<p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud veiste embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole selliste embrüote lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt direktiivi 89/556/EMÜ artikli 3 punktile a jäetakse liidusisese kaubavahetusest välja need <i>in vitro</i> toodetud veiste embrüod, mis on eostatud eksporditava riigi poolt heaks kiidetud sperma säilitamise keskusest pärit spermaga ja mida imporditakse käesolevas sertifikaadis kehtestatud tingimustel.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

	<p>I osa</p> <p>Lahter I.6: „<i>Saadetise eest vastutav ettevõtja</i>“: selle lahtri täitmine on kohustuslik ainult juhul, kui on tegemist transiitkauba kohta antava sertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.11: lähtekoha all peetakse silmas embrüotootmisrühma, kust embrüod liitu saadetakse, ja kes on kantud direktiivi 89/556/EMÜ artikli 8 lõike 2 kohaselt loetellu komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.21: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.22: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „<i>Liik</i>“: valida vastavalt vajadusele kas „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ või „<i>Bubalus bubalis</i>“. „<i>Tüüp</i>“: valida „<i>in vitro</i>“ tootmise teel saadud embrüod“. „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: Emaslooma andmeteks märgitakse looma ametlik identifitseerimistunnus. Isaslooma andmeteks märgitakse looma ametlik identifitseerimistunnus. „<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“ vastab embrüotootmisrühmale, kus embrüod toodeti, töödeldi ja säilitati; ja mis on direktiivi 89/556/EMÜ artikli 8 lõike 2 kohaselt kantud loetellu komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Veiste embrüote puhul ainult komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon.</p> <p>(2) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(3) Ainult need embrüokogumisrühmad, mis on loetletud direktiivi 89/556/EMÜ artikli 8 lõike 2 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>(4) Veiste sperma puhul ainult rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

46. PEATÜKK

**LOOMATERVISE CERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON
LÄHETATUD PÄRAST 20. APRILLI 2021 LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI
TÖÖTLEMISETTEVÖTTEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma;
- nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ, mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ, kohaselt pärast 31. detsembrit 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
- nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ, mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ, kohaselt enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste ootsüüdid ja embrüod;
- direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud *in vivo* saadud veiste embrüote varud;
- direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud *in vitro* toodetud veiste embrüote varud, mis on eostatud nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ nõuetele vastava spermaga;
- direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud *in vitro* toodetud veiste embrüote varud, mis on eostatud eksportiva riigi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud seemendusjaamast või spermasäilituskeskusest pärit spermaga

(NÄIDIS „BOV-GP-PROCESSING-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCI viide	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD	
		I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	
	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/heakskiidunumber ISO riigikood
	ISO riigikood			
	I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransporditahend <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt		
		I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood	

I.18	Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19	Konteineri number / plommi number				
	Konteineri number	Plommi number			
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks			I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks	
	Kolmas riik	ISO riigikood		I.23	
I.24	Pakkeüksusi kokku	I.25	Üldkogus	I.26	
I.27	Saadetise kirjeldus				
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Märgistus	Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber		Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte,⁽¹⁾ kus Euroopa Liitu eksporditavat sperma⁽²⁾ / ootsüüte⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüoid⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüoid⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüoid⁽²⁾ töödeldi ja säilitati:</p> <p>II.1.1 asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis,</p> <p>II.1.1.1 kust on lubatud liitu tuua veiste sperma⁽²⁾/ootsüüte⁽²⁾/embrüoid⁽²⁾ ja mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas;</p> <p>^{(2)kas} [II.1.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>^{(2)või} [II.1.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud ajavahemiku kohta, mis algas kuupäeval⁽³⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.1.1.3 kus veiste katku nakkusest, riftioru palaviku viiruse nakkusest, veiste kontagioosset pleuropneumooniast ja nodulaarse dermatiidi viiruse nakkusest ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;</p> <p>II.1.1.4 kus suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse ja veiste kontagioosse pleuropneumoonia vastu ei ole vaksineeritud vähemalt 12 kuud vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ ja kuni selle/nende lähetamise kuupäevani ning kolmandasse riiki, territooriumile ega selle tsooni ei ole vaksineeritud loomi selle perioodi jooksul sisse toodud;</p> <p>II.1.2 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.1.3 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 4. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽²⁾/ ootsüüdid⁽²⁾/ embrüod⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ning</p> <p>II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽⁴⁾/embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽⁴⁾/embrüootootmisrühmas⁽²⁾⁽⁴⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽⁴⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses,⁽²⁾⁽⁴⁾ mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾ sätestatud nõuetele, ja</p> <p>^{(2)kas} [asub ekspordivas riigis;]</p> <p>^{(2)ja/või} [asub⁽⁵⁾ ning on imporditud ekspordivasse riiki vähemalt sama rangetel tingimustel, mis on nõutud veiste sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ liitu toomiseks kooskõlas määrusega (EL) 2016/429 ja komisjoni delegeeritud määrusega (EL) 2020/692;]</p> <p>II.2.2 toodi lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse vähemalt sama rangetel tingimustel, nagu on kirjeldatud:</p> <p>^{(2)kas} [näidisel BOV-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾];]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾];]</p> <p>II.2.3 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.2.4 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;</p> <p>II.2.5 veetakse konteineris, mis</p> <p>II.2.5.1 on enne loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.2.5.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾II.2.5.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾II.2.6 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.7 veetakse konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud veiste sperma, ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma, ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lähetati. Ainult need paljundusmaterjali töötlemisettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadete sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p>	
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>Lahter I.17: „<i>Saatedokumentid</i>“: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Liik</i>“: valida vastavalt vajadusele kas „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ või „<i>Bubalus bubalis</i>“.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Ainult need paljundusmaterjali töötlemisettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.</p> <p>(4) Ainult need heakskiidetud loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm.</p> <p>(5) Üksnes rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon ja ELi liikmesriigid.</p> <p>(6) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumentid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahtris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(7) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(8) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse veiste spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	
Kuupäev	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Tempel	Allkiri

47. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON
LÄHETATUD PÄRAST 20. APRILLI 2021 LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI
SÄILITUSKESKUSEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma;
- nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ (mida on muudetud nõukogu direktiiviga 2003/43/EÜ) nõuete kohaselt pärast 31. detsembrist 2004 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
- nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ, mida on muudetud nõukogu direktiiviga 93/60/EMÜ, kohaselt enne 1. jaanuari 2005 kogutud, töödeldud ja säilitatud veiste sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud veiste ootsüüdid ja embrüod;
- direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud *in vivo* saadud veiste embrüote varud;
- direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud *in vitro* toodetud veiste embrüote varud, mis on eostatud nõukogu direktiivi 88/407/EMÜ nõuetele vastava spermaga;
- direktiivi 89/556/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 toodetud, töödeldud ja säilitatud *in vitro* toodetud veiste embrüote varud, mis on eostatud eksportiva riigi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud seemendusjaamast või spermasäilituskeskusest pärit spermaga

(NÄIDIS „BOV-GP-STORAGE-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
		I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD	
		I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/heak skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/he akskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood		
	I.13 Pealeaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisnemise piiripunkt		
		I.17 Saatedokumendid Liik Kood Riik ISO riigikood Äridokumendi viide		

I.18	Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19	Konteineri number / plommi number				
	Konteineri number	Plommi number			
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
	Kolmas riik	ISO riigikood	I.23		
I.24	Pakkeüksusi kokku	I.25 Üldkogus	I.26		
I.27	Saadetise kirjeldus				
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Märgistus	Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber		Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-GP-STORAGE-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskus,⁽¹⁾ kus Euroopa Liitu eksporditavat sperma⁽²⁾ / ootsüüte⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüoid⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüoid⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüoid⁽²⁾ säilitati:</p> <p>II.1.1 asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis</p> <p>II.1.1.1 kust on lubatud liitu tuua veiste sperma⁽²⁾/ootsüüte⁽²⁾/embrüoid⁽²⁾ ja mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas;</p> <p>^{(2)kas} [II.1.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>^{(2)või} [II.1.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud ajavahemiku kohta, mis algas kuupäeval⁽³⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.1.1.3 kus veiste katku nakkusest, riftioru palaviku viiruse nakkusest, veiste kontagioosset pleuropneumooniast ja nodulaarse dermatiidi viiruse nakkusest ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;</p> <p>II.1.1.4 kus suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse ja veiste kontagioosse pleuropneumoonia vastu ei ole vaksineeritud vähemalt 12 kuud vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ ja kuni selle/nende lähetamise kuupäevani ning kolmandasse riiki, territooriumile ega selle tsooni ei ole vaksineeritud loomi selle perioodi jooksul sisse toodud;</p> <p>II.1.2 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.1.3 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 5. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽²⁾/ ootsüüdid⁽²⁾/ embrüod⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ning</p> <p>II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽⁴⁾/embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽⁴⁾/embrüootootmisrühmas⁽²⁾⁽⁴⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽⁴⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses,⁽²⁾⁽⁴⁾ mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾ sätestatud nõuetele, ja</p> <p>^{(2)kas} [asub ekspordivas riigis;]</p> <p>^{(2)ja/või} [asub⁽⁵⁾ ning on imporditud ekspordivasse riiki vähemalt sama rangetel tingimustel, mis on nõutud veiste sperma⁽²⁾ / ootsüütide⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüote⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüote⁽²⁾ liitu toomiseks kooskõlas määrusega (EL) 2016/429 ja komisjoni delegeeritud määrusega (EL) 2020/692;]</p> <p>II.2.2 toodi lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskusesse vähemalt sama rangetel tingimustel, nagu on kirjeldatud:</p> <p>^{(2)kas} [näidisel BOV-SEM-A-ENTRY⁽⁴⁾;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-GP-STORAGE-ENTRY

<p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-SEM-B-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-SEM-C-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel 1, mis on esitatud otsuse 2011/630/EL⁽⁴⁾ II lisa 1. osa A jaos;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel 2, mis on esitatud otsuse 2011/630/EL⁽⁴⁾ II lisa 1. osa B jaos;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel 3, mis on esitatud komisjoni otsuse 2011/630/EL⁽⁴⁾ II lisa 1. osa C jaos;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁴⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel BOV-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁴⁾];]</p> <p>II.2.3 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.2.4 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;</p> <p>II.2.5 veetakse konteineris, mis</p> <p>II.2.5.1 on enne loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.2.5.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾II.2.5.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾II.2.6 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.7 veetakse konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud veiste sperma toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11:</p>	<p>„Lähtekoht“: märkida selle loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lähetati. Ainult need paljundusmaterjali säilituskeskused, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil:</p> <p>http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p>
---	---

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-GP-STORAGE-ENTRY

<p>Lahter I.12:</p> <p>Lahter I.17:</p> <p>Lahter I.19:</p> <p>Lahter I.24:</p> <p>Lahter I.27:</p> <p>II osa</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p>	<p>„<i>Sihtkoht</i>“: märkida sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadetise sihtteavõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>„<i>Saadetokumentid</i>“: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahteris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.</p> <p>märkida plommi number.</p> <p>pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>„<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Liik</i>“: valida vastavalt vajadusele kas „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ või „<i>Bubalus bubalis</i>“.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loonumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p><u>http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</u></p> <p>Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.</p> <p>Ainult need heakskiidetud loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: <u>http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</u>.</p> <p>Üksnes rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon ja ELi liikmesriigid.</p>
---	--

RIIK

Sertifikaadi näidis BOV-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(6) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumendid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahtris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(7) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(8) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse veiste spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

48. PEATÜKK

LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS LAMMASTE JA KITSEDE SELLEISE SPERMA SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 KOGUTUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/692 NÕUETE KOHASELT NING LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „OV/CAP-SEM-A-ENTRY“)

RIIK		Loomaterwise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide
			I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD
			I.4 Pädev kohalik asutus	
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	
				ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17	
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks		
		I.23		

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria		Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud sperma on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja see on saadud doonorloomadelt, kes on pärit kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist,</p> <p>II.1.1 kust on lubatud liitu tuua lammaste⁽¹⁾/kitsede⁽¹⁾ spermat ja mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 X lisas;</p> <p>⁽¹⁾kas [II.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist ja kuni selle lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud ajavahemiku kohta, mis algas kuupäeval⁽²⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne sperma kogumist kuni selle lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.1.3 kus veiste katku nakkusest, riftioru palaviku viiruse nakkusest, väikemäletsejate katku viiruse nakkusest, lammaste ja kitsede rõugetest ning kitsede nakkavast pleuropneumooniast ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist kuni selle lähetamise kuupäevani;</p> <p>II.1.4 kus suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, väikemäletsejate katku viiruse nakkuse, lammaste ja kitsede rõugete ning kitsede nakkava pleuropneumoonia vastu ei ole vaktsineeritud vähemalt 12 kuud vahetult enne sperma kogumist ja kuni selle lähetamise kuupäevani ning kolmandasse riiki, territooriumile ega selle tsooni ei ole vaktsineeritud loomi selle perioodi jooksul sisse toodud.</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma on saadud doonorloomadelt, kes on enne punktis II.4.6 osutatud karantiini algust pärit ettevõtetest:</p> <p>II.2.1 mis asuvad alal, kus 10 kilomeetri raadiuses ettevõttest ei ole vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi, ning milles vähemalt kolme kuu jooksul ei ole teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; ning</p> <p>⁽¹⁾kas [nad on suu- ja sõrataudi vastu vaktsineerimata;]</p> <p>⁽¹⁾või [neid on vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu 12kuulise ajavahemiku jooksul enne sperma kogumise kuupäeva, kuid mitte viimase 30 päeva jooksul vahetult enne sperma kogumise kuupäeva, ning 5 %-le (vähemalt viis kõrt) igast mis tahes ajal doonorloomalt võetud spermakogusest tehakse suu- ja sõrataudi suhtes viirusisolatsiooni test, mille tulemused peavad olema negatiivsed;]</p> <p>II.2.2 kus ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust, ning neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes;</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾[II.2.3 kus ei ole viimase 42 päeva jooksul teadaolevalt esinenud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.2.3 kus tehti <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse seiret selliste kitsede suhtes, keda on ettevõttes peetud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 II lisa 1. osa punktidele 1 ja 2 vähemalt viimase 12 kuu jooksul enne lähetamist, ning sel ajavahemikul ettevõttes peetavate kitsede teadaoleva nakatumise korral <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkusega on võetud meetmed vastavalt kõnealuse delegeeritud määruse II lisa 1. osa punktile 3;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>II.2.4 kus ei ole viimase 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ja ⁽¹⁾kas [kus ei ole viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud surrat.] ⁽¹⁾või [kus viimase kahe aasta jooksul on teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumiskiirangud</p> <ul style="list-style-type: none"> – nakatunud loomad eemaldati ettevõttest ning – ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamiseks komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused;] <p>⁽¹⁾⁽³⁾II.2.5 kus nad on viibinud vähemalt 60 päeva järjest ja kus ei ole 12 kuu jooksul teatatud jäärade epididümiidist (<i>Brucella ovis</i>);]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾II.2.6 kus neile on 60 päeva jooksul enne punktis II.4.6 osutatud karantiiniruumides viibimist tehtud seroloogiline uuring jäärade epididümiidi (<i>Brucella ovis</i>) tuvastamiseks või mis tahes muu dokumenteeritult samaväärse tundlikkuse ja spetsiifilisusega uuring jäärade epididümiidi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 3. osa I peatüki punkti 1 alapunkti b nõuete kohaselt, ning on saadud negatiivsed tulemused;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾II.2.7 kus ei ole kuue kuu jooksul teatatud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkusest (malleus).]</p> <p>II.3 I osas kirjeldatud sperma on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning lähetatud seemendusjaamast,⁽⁶⁾ mis</p> <p>II.3.1 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.3.2 vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.</p> <p>II.4 I osas kirjeldatud sperma on saadud doonorloomadelt,</p> <p>II.4.1 keda ei ole vaksineeritud veiste katku viiruse nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, väikemäletsejaliste katku viiruse nakkuse, lammaste ja kitsede rõugete ning kitsede nakkava pleuropneumoonia vastu;</p> <p>II.4.2 kes on vähemalt kuus kuud enne sperma kogumist viibinud lahtris I.7 osutatud kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis;</p> <p>II.4.3 kellel ei esinenud seemendusjaama vastuvõtmise päeval ega sperma kogumise päeval nakkushaiguste sümptomeid ega kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.4.4 kes on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1;</p> <p>II.4.5 keda vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul:</p> <p>II.4.5.1 on peetud ettevõtetes, mis ei asu suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, väikemäletsejate katku viiruse nakkuse, lammaste ja kitsede rõugete või kitsede nakkava pleuropneumoonia või lammaste ja kitsede puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.5.2 on peetud ettevõttes, kus teadaolevalt ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust, marutaudi viiruse nakkust, põrnatõbe, surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), epizootilise hemorraagia viiruse nakkust, lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust, ning lammaste ja koos lammastega peetavate kitsede puhul jäärade epididümiiti (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>II.4.5.3 ei ole lastud kokku puutada loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.4.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.4.5.2 osutatud tingimustele;</p> <p>II.4.5.4 ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks;</p> <p>II.4.6 kes on läbinud vähemalt 28päevase karantiini karantiiniruumis, milles viibisid üksnes teised vähemalt samaväärse tervisliku seisundiga sõralised, ning mis kõnealuste loomade seemendusjaama vastuvõtmise päeval vastas järgmistele tingimustele:</p> <p>II.4.6.1 see ei asunud punktis II.4.5.1. osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.4.6.2 vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul ei esinenud selles teadaolevalt ühtegi punktis II.4.5.2. osutatud taudi;</p> <p>II.4.6.3 see asub alal, kus 10 kilomeetri raadiuses karantiiniruumist ei olnud vähemalt 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi;</p> <p>II.4.6.4 selles ei olnud vähemalt kolme kuu jooksul enne loomade seemendusjaama vastuvõtmise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi suu- ja sõrataudi puhangut;</p> <p>II.4.7 keda on peetud seemendusjaamas,</p> <p>II.4.7.1 mis ei asunud punktis II.4.5.1. osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.4.7.2 kus vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ei esinenud teadaolevalt ühtegi punktis II.4.5.2. osutatud taudi, ning ⁽¹⁾⁽⁷⁾[vähemalt 30 päeva pärast kogumise kuupäeva;] ⁽¹⁾⁽⁸⁾[kuni spermasaadetise liitu lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.4.7.3 mis asub alal, kus 10 kilomeetri raadiuses seemendusjaamast ei ole vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; ning ⁽¹⁾⁽⁷⁾[kus suu- ja sõrataudi ei esinenud vähemalt kolm kuud enne sperma kogumise kuupäeva ja 30 päeva pärast sperma kogumise kuupäeva;] ⁽¹⁾⁽⁸⁾[kus suu- ja sõrataudi ei esinenud vähemalt kolm kuud enne sperma kogumise kuupäeva ja kuni spermasaadetise liitu lähetamise kuupäevani ning doonorloomi on peetud selles seemendusjaamas vähemalt 30 päeva järjest vahetult enne sperma kogumise kuupäeva;]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	II.4.8	kes seoses lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusega vastavad vähemalt ühele järgmistest tingimustest:
	⁽¹⁾ kas	[II.4.8.1 [neid on vähemalt 60 päeva enne sperma kogumist ja kogumise ajal peetud kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on vaba lammaste katarraalse palaviku viiruse nakkusest (serotüübid 1–24), kui sihtrühma kuulavas loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarraalse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.2 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja kogumise ajal taudivabal hooajal sellise kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni hooajati taudivabas tsoonis, millel on olemas lammaste katarraalse palaviku viiruse nakkuse (serotüüp 1–24) heakskiidetud likvideerimisprogramm;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.3 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal taudivabal hooajal sellise kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni hooajati taudivabas piirkonnas, kui spermasaadetise päritolukoha pädev asutus on saanud sihtliikmesriigi pädevalt asutusest eelneva kirjaliku nõusoleku selle hooajati taudivaba tsooni kehtestamise tingimustega ja spermasaadetise vastuvõtmiseks;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.4 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal siirutajate eest kaitsitud ettevõttes;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.5 neile on tehtud 28–60 päeva pärast sperma iga kogumist lammaste katarraalse palaviku viiruse nakkuse (serotüüp 1–24) antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, ja saadud negatiivsed tulemused;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.6 neile on tehtud tauditekitaja tuvastamise uuring lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüüp 1–24) nakkuse tuvastamiseks, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis on tehtud vereproovidega, mis on võetud sperma kogumise alguses ja viimasel kogumisel ning sperma kogumise jooksul vähemalt iga seitsme päeva järel viirusisolatsiooni testi korral või vähemalt iga 28 päeva järel polümeraasi ahelreaktsiooni uuringu korral;]
	II.4.9	kes seoses epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkusega vastavad vähemalt ühele järgmistest tingimustest:
	⁽¹⁾ kas	[II.4.9.1 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja kogumise ajal kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus 150 km raadiuses asjaomasest ettevõttest ei ole vähemalt kahel eelnenud aastal teadaolevalt esinenud epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkust;
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.9.2 neid on peetud vähemalt 60 päeva jooksul enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal siirutajate eest kaitsitud ettevõttes;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.9.3 neid on peetud eksportivas riigis, kus ametlikel andmetel esineb järgmisi epizootilise hemorraagia viiruse serotüüpe: ning ametlikus laboris on neile tehtud kõigil juhtudel negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud:
	⁽¹⁾ kas	[II.4.9.3.1 kogumisperioodi jooksul vähemalt iga 60 päeva järel ja 28–60 päeva järel alates sperma viimase kogumise kuupäevast epizootilise hemorraagia viiruse nakkuse (serotüübid 1–7) antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, ja saadud negatiivsed tulemused;]

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾ja/või [II.4.9.3.2 tauditekitaja tuvastamise uuring epizootilise hemorraagia viiruse (serotüüp 1–7) nakkuse tuvastamiseks, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis on tehtud vereproovidega, mis on võetud sperma kogumise alguses ja viimasel kogumisel ning sperma kogumise jooksul vähemalt iga seitsme päeva järel viirusisolatsiooni testi korral või vähemalt iga 28 päeva järel polümeraasi ahelreaktsiooni uuringu korral.]]</p>
II.4.10	<p>kellele on tehtud negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud vereproovidega, mis on võetud 30päevase ajavahemiku jooksul enne punktis II.4.6 osutatud karantiini algust, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 3. osa I peatüki punkti 1 alapunktile c:</p> <p>II.4.10.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osa punktis 1;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.4.10.2 jäärade epididümiidi (<i>Brucella ovis</i>) tuvastamiseks seroloogiline uuring või muu dokumenteeritult samaväärse tundlikkuse ja spetsiifilisusega uuring;]</p>
II.4.11	<p>kellele on tehtud negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud vereproovidega, mis on võetud vähemalt 21päevase ajavahemiku jooksul pärast punktis II.4.6 osutatud karantiini algust, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 3. osa I peatüki punkti 1 alapunktile d:</p> <p>II.4.11.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osa punktis 1;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.4.11.2 jäärade epididümiidi (<i>Brucella ovis</i>) tuvastamiseks seroloogiline uuring või muu dokumenteeritult samaväärse tundlikkuse ja spetsiifilisusega uuring;]</p>
II.4.12	<p>kellele on seemendusjaamas vähemalt kord aastas tehtud järgmised kohustuslikud korrapärased uuringud, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 3. osa I peatüki punktile 2:</p> <p>II.4.12.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring, millele on osutatud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 1. osa punktis 1;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.4.12.2 jäärade epididümiidi (<i>Brucella ovis</i>) tuvastamiseks seroloogiline uuring või muu dokumenteeritult samaväärse tundlikkuse ja spetsiifilisusega uuring.]]</p>
⁽¹⁰⁾ [II.4.13	<p>kes seoses klassikalise skreipiga vastavad järgmistele tingimustele:</p> <p>II.4.13.1 neid on peetud sünnist saadik pidevalt riigis, kus on täidetud järgmised tingimused:</p> <p>II.4.13.1.1 klassikalise skreipi juhtumitest teatamine on kohustuslik;</p> <p>II.4.13.1.2 riigis on olemas teadlikustamis-, seire- ja järelevalvesüsteem;</p> <p>II.4.13.1.3 klassikalisse skreipisse haigestunud lambad ja kitsed tapetakse ja hävitatakse viivitamata;</p> <p>II.4.13.1.4 lammaste ja kitsede söötmine mäletsejalistelt saadud lihakondijahu või kõrnetega, nagu on määratletud OIE maismaaloomade tervise koodeksis, on olnud keelatud ja seda keeldu on tegelikult rakendatud kogu riigis vähemalt eelneva seitsmeaastase ajavahemiku jooksul;</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	ning
	^{(1)kas} [II.4.13.2 neid on viimased kolm aastat enne eksporditava sperma kogumist hoitud pidevalt ettevõttes või ettevõtetes, mis on kõnealuse ajavahemiku jooksul täitnud kõiki määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punkti 1.3 alapunktides a–f sätestatud nõudeid, välja arvatud ajavahemikul, kui neid hoiti seemendusjaamas, mis vastas selle ajavahemiku jooksul tingimustele, mis on sätestatud kõnealuse jao punkti 1.3 alapunkti c alapunkti iv neljandas taandes;]
	^{(1)või} [II.4.13.2 nad on ARR/ARR prioonivalgu genotüübiga lambad.]]
II.5	I osas kirjeldatud sperma
II.5.1	on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 1. osa punktides 1 ja 2 esitatud loomatervisenõuetele;
II.5.2	on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;
II.5.3	veetakse konteineris, mis
	II.5.3.1 on enne seemendusjaamast lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;
	II.5.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;
	⁽¹⁾⁽⁷⁾ [II.5.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]
⁽¹⁾⁽¹¹⁾ II.6	Spermat säilitatakse antibiootikumide lisamisega järgmiselt.
II.6.1	Ettenähtud kontsentratsiooni saavutamiseks sperma milliliitri kohta lisatakse spermale pärast lõplikku lahjendamist või kasutatud spermalahjendites sisaldub järgmine antibiootikum või antibiootikumide segu:
	^{(1)kas} [gentamütsiin (250 µg);]
	^{(1)või} [penitsilliini (500 IU) ja streptomütsiini (500 µg) segu;]
	^{(1)või} [gentamütsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg) segu;]
	^{(1)või} [linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomütsiini (500 µg) segu;]
	^{(1)või} [amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu;]
	^{(1)või} [antibiootikum või antibiootikumide segu ⁽¹²⁾, mille bakteritsiidne aktiivsus on vähemalt samaväärne ühega järgmistest segudest:
	– gentamütsiini (250 µg);
	– penitsilliini (500 IU) ja streptomütsiini (500 µg);
	– gentamütsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg) segu;
	– linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomütsiini (500 µg) segu;
	– amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu.
II.6.2	Vahetult pärast antibiootikumide lisamist ja enne iga võimalikku külmutamist on lahjendatud spermat hoitud temperatuuril vähemalt 5 °C vähemalt 45 minutit või dokumenteeritult samaväärseid baktereid hävitava toimega aja- ja temperatuurirežiimil.]

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-ENTRY

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud lammaste ja kitsede sperma toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollide artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollide 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.11: „*Lähtekoht*“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust spermasaadetis lähetati. Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm

Lahter I.12: „*Sihtkoht*“: märkida spermasaadetise sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.

Lahter I.19: märkida plommi number.

Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.

Lahter I.27: „*Tüüp*“: märkida sperma.

„*Liik*“: valida sobiv, kas „*Ovis aries*“ või „*Capra hircus*“.

„*Identifitseerimisnumber*“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.

„*Identifitseerimismärk*“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv sperma pannakse.

„*Kogumise/tootmise kuupäev*“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv sperma koguti.

„*Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber*“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti.

„*Kogus*“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.

II osa

(1) Mittevajalik maha tõmmata.

(2) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.

(3) Kohaldatakse lammaste suhtes.

(4) Kohaldatakse lammaste ja lammastega koos peetavate kitsede suhtes.

(5) Kohaldatakse kitsede suhtes.

(6) Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.

(7) Kohaldatakse külmutatud sperma suhtes.

(8) Kohaldatakse värske ja jahutatud sperma suhtes.

(9) Kohaldatakse lammaste ja lammastega koos peetavate kitsede suhtes.

(10) Kustutada, kui liit ei ole sperma lõppsihtkoht.

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>(1) Kohustuslik kinnitus antibiootikumide lisamise korral.</p> <p>(12) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon või antibiootikume sisaldava(te) spermalahjendi(te) kaubanimi.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

49. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS LAMMASTE JA KITSEDE SELLEISE
SPERMA VARUDE SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON ENNE
21. APRILLI 2021 KOGUTUD, TÕDELDUD JA SÄILITATUD DIREKTIIVI
92/65/EMÜ NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD
SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „OV/CAP-SEM-B-
ENTRY“)**

RIIK		Loomaterwise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide
			I.3 Pädev keskasutus	RUTKOOD
			I.4 Pädev kohalik asutus	
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	
				ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17	
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks		
		I.23		

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-B-ENTRY

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.			
II.1	Ekspordiv riik		
	(ekspordiva riigi nimi) ⁽¹⁾		
II.1.1	on olnud vaba veiste katkust, väikemäletsejaliste katku viiruse nakkusest, lammaste ja kitsede rõugetest, kitsede nakkavast pleuropneumooniast ning riftioru palavikust 12 kuu jooksul vahetult enne eksporditava sperma kogumist ja kuni kõnealuse sperma liitu lähetamise kuupäevani ning sama aja jooksul ei ole tehtud vaksineerimist kõnealuste haiguste vastu;		
II.1.2	on olnud vaba suu- ja sõrataudist 12 kuu jooksul vahetult enne eksporditava sperma kogumist ja kuni kõnealuse sperma liitu lähetamise kuupäevani ning sama aja jooksul ei ole tehtud vaksineerimist kõnealuse haiguse vastu.		
II.2	Lahtris I.11 kirjeldatud seemendusjaam, ⁽²⁾ kus eksporditav sperma on kogutud ja kus seda on säilitatud:		
II.2.1	vastab direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki I osa punktis 1 sätestatud seemendusjaamade heakskiitmise tingimustele;		
II.2.2	tegutseb ja seda kontrollitakse vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki II osa punktis 1 sätestatud seemendusjaamade ja säilituskeskuste järelevalve tingimustele;		
II.3	Seemendusjaamas viibivad lambad ⁽³⁾ /kitsed ⁽³⁾ :		
II.3.1	enne saabumist punktis II.3.3 kirjeldatud karantiiniruumidesse		
⁽³⁾⁽⁴⁾ kas	II.3.1.1	on pärit lahtris I.8 kirjeldatud territooriumilt, mis on ametlikult tunnistatud vabaks brutselloosist (<i>B. melitensis</i>)	
⁽³⁾ või	II.3.1.1	on peetud ettevõttes, mis on saanud ja säilitanud ametliku brutselloosist (<i>B. melitensis</i>) vaba ettevõtte staatuse kooskõlas direktiiviga 91/68/EMÜ]	
⁽³⁾ või	II.3.1.1	on pärit ettevõttest, kus ühelgi brutselloosile (<i>B. melitensis</i>) vastuvõtlikul loomal ei ole viimase 12 kuu jooksul ilmnenud ühtegi kliinilist ega muud nimetatud haiguse nähtu, kus ühtegi kitse ega lammast ei ole vaksineeritud selle haiguse vastu, välja arvatud loomad, keda on vaksineeritud rohkem kui kaks aastat tagasi vaktsiiniga Rev. 1, ja kõikidele üle kuue kuu vanustele lammastele ja kitsedele on tehtud vähemalt kaks testi, ⁽⁵⁾ mis on andnud negatiivse tulemuse mõlema proovi puhul, mis on võetud (kuupäev) ja (kuupäev) vähemalt kuuekuulise vaheajaga, kusjuures teine proov on võetud 30 päeva jooksul enne karantiiniruumidesse minekut,]	
ning		loomi ei ole varem peetud madalama staatusega ettevõttes;	
	II.3.1.2	neid on vähemalt 60 päeva järjest peetud ettevõttes, kus viimase 12 kuu jooksul ei ole diagnoositud ühtegi nakkava epididümiidi (<i>Brucella ovis</i>) juhtu,	
⁽³⁾ ja		[lammastele on 60 päeva jooksul enne punktis II.3.3 kirjeldatud karantiiniruumidesse viimist tehtud komplemendi sidumise test või mõni muu dokumenteeritult samaväärse spetsiifilisuse ja tundlikkusega test nakkava epididümiidi avastamiseks tulemusega alla 50 ICFTU/ml;]	
	II.3.1.3	mulle teadaolevalt ei ole loomad pärit sellisest ettevõttest ega ole puutunud kokku loomadega sellisest ettevõttest, kus ametliku teatamissüsteemi põhjal ja omaniku kirjaliku deklaratsiooni kohaselt oleks punktides a–d nimetatud ajavahemike jooksul kliiniliselt avastatud mõnd alljärgnevalt nimetatud haigust enne loomade toomist punktis II.3.3 kirjeldatud karantiiniruumidesse:	
	a)	viimase kuue kuu jooksul lammaste või kitsede nakkavat agalaktiat (<i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> „suur koloonia“),	

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<p>b) viimase 12 kuu jooksul paratuberkuloosi ja kaseosset lümfadeniiti;</p> <p>c) viimase kolme aasta jooksul pulmonaarset adenomatoosi;</p> <p>^{(3)kas} [d) viimase kolme aasta jooksul lammastel maedi-visnat või kitsede viiruslikku artriiti/entsefaliiti;]</p> <p>^{(3)või} [d) [viimase 12 kuu jooksul lammastel maedi-visnat või kitsedel viiruslikku artriiti/entsefaliiti ning kõik nakatunud loomad hukati ja ülejäänud loomade puhul saadi kahel vähemalt kuuekuulise vahega tehtud testil negatiivsed tulemused;]</p>
II.3.2	<p>on järgmiste haiguste suhtes läbinud testid, milleks kasutatakse loomadelt 28 päeva jooksul enne punktis II.3.3 nimetatud karantiiniaja algust võetud vereproovi:</p> <ul style="list-style-type: none"> – brutselloos (<i>B. melitensis</i>) vastavalt direktiivi 91/68/EMÜ C lisale ning kõigil juhtudel oli testi tulemus negatiivne; – nakkav epididümiit (<i>Brucella ovis</i>) (ainult lammaste puhul) ning kõigil juhtudel oli testi tulemus negatiivne, vastavalt direktiivi 91/68/EMÜ D lisale või mis tahes muu dokumenteeritult samaväärse spetsiifilisuse ja tundlikkusega test; – border-haigus vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II peatüki II osa punkti 1.4 alapunktile c;
II.3.3	<p>on läbinud vähemalt 28päevase karantiiniperioodi päeva asutuse poolt selleks otstarbeks heakskiidu saanud karantiiniruumides ning selle aja jooksul:</p>
II.3.3.1	<p>olid karantiiniruumides ainult vähemalt samaväärse tervisliku seisundiga loomad;</p>
II.3.3.2	<p>on läbinud järgmised testid, mis on tehtud eksportiva riigi päeva asutuse heakskiidu saanud laboratooriumis, ning testidel kasutatud proovid on võetud kõige varem 21 päeva pärast loomade viimist karantiiniruumidesse:</p> <ul style="list-style-type: none"> – brutselloos (<i>B. melitensis</i>) vastavalt direktiivi 91/68/EMÜ C lisale ning kõigil juhtudel oli testi tulemus negatiivne; – nakkav epididümiit (<i>Brucella ovis</i>) (ainult lammaste puhul) ning kõigil juhtudel oli testi tulemus negatiivne, vastavalt direktiivi 91/68/EMÜ D lisale või mis tahes muu dokumenteeritult samaväärse spetsiifilisuse ja tundlikkusega test; – border-haigus vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II peatüki II osa punktile 1.6;
II.3.4	<p>on korrapäraselt vähemalt üks kord aastas läbinud uuringud järgmiste haiguste suhtes:</p> <ul style="list-style-type: none"> – brutselloos (<i>B. melitensis</i>) vastavalt direktiivi 91/68/EMÜ C lisale ning kõigil juhtudel oli testi tulemus negatiivne; – nakkav epididümiit (<i>Brucella ovis</i>) (ainult lammaste puhul) ning kõigil juhtudel oli testi tulemus negatiivne, vastavalt direktiivi 91/68/EMÜ D lisale või mis tahes muu dokumenteeritult samaväärse spetsiifilisuse ja tundlikkusega test; – border-haigus vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II peatüki II osa punkti 5 alapunktile c.
II.4	<p>Eksporditav sperma on kogutud jääradelt⁽³⁾/sokkudelt,⁽³⁾ kes vastavad järgmistele tingimustele:</p>
II.4.1	<p>loomad võeti heakskiidetud seemendusjaama vastu üksnes jaama veterinaararsti otsese loaga;</p>
II.4.2	<p>neil ei olnud tunnustatud seemendusjaama saabumise päeval ja sperma kogumise päeval haiguse kliinilisi tundemärke;</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-B-ENTRY

⁽³⁾ kas	[II.4.3	neid ei ole vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu 12 kuu jooksul enne sperma kogumist;]
⁽³⁾ või	[II.4.3	nad on vaktsineeritud 30 päeva enne sperma kogumist suu- ja sõrataudi vastu; seejuures on igast kogumist vähemalt 5 protsendile (vähemalt viis kõrt) tehtud suu- ja sõrataudi viiruse isolatsiooni test, mille tulemused olid negatiivsed;]
	II.4.4	neid on peetud heakskiidetud seemendusjaamas vahetult enne sperma kogumist 30 päeva järjest, kui tegemist on värskel spermaga;
	II.4.5	neil ei ole toimunud loomulikku paaritust pärast punktis II.3.3 kirjeldatud karantiiniruumidesse viimist ja kuni sperma kogumise päevani, see päev kaasa arvatud;
	II.4.6	neid on peetud tunnustatud seemendusjaamades:
	II.4.6.1	kus ei ole esinenud suu- ja sõrataudi ajavahemikus vähemalt kolm kuud enne kuni 30 päeva pärast sperma kogumist või värskel sperma puhul kuni lähetamise kuupäevani ning mis asuvad sellisel alal, kus vähemalt 10 km raadiuses ei ole 30 päeva enne sperma kogumist esinenud suu- ja sõrataudi;
	II.4.6.2	kus ei ole esinenud brutselloosi (<i>B. melitensis</i>), nakkavat epididümiiti (<i>Brucella ovis</i>), põrnatõbe ega marutaudi ajavahemikus 30 päeva enne kuni 30 päeva pärast sperma kogumist või värskel sperma puhul kuni sperma lähetamise päevani;
⁽³⁾ kas	[II.4.7	nad on olnud ekspordivas riigis vähemalt kuus kuud vahetult enne eksporditava sperma kogumist;]
⁽³⁾ või	[II.4.7	viimase kuue kuu jooksul enne sperma kogumist on nad vastanud loomatervishoiu nõuetele, mida kohaldatakse doonorite suhtes, kelle sperma on ette nähtud liitu ekspordimiseks, ning nad imporditi ekspordivasse riiki (riigist) ⁽¹⁾ vähemalt 30 päeva enne sperma kogumist;]
⁽³⁾ kas	[II.4.8	neid on peetud vähemalt 60 päeva enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal riigis või piirkonnas, kus ei ole esinenud lammaste katarraalset palavikku;]
⁽³⁾ või	[II.4.8	neid on peetud vähemalt 60 päeva enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal riigis või piirkonnas, kus oli samal ajal lammaste katarraalse palaviku viirusest vaba hooaeg;]
⁽³⁾ või	[II.4.8	neid on peetud viirusekandjate eest kaitstult vähemalt 60 päeva enne sperma kogumist ja sperma kogumise ajal;]
⁽³⁾ või	[II.4.8	neile on kogumisperioodi jooksul vähemalt iga 60 päeva järel ning ajavahemikus 21 kuni 60 päeva pärast selle spermasaadetise viimase kogumise päeva võetud proovist tehtud OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu järgi seroloogiline test vereproovist lammaste katarraalse palaviku viiruse rühma antikehade määramiseks, mille tulemus oli negatiivne;]
⁽³⁾ või	[II.4.8	neile on selle spermasaadetise kogumise alguses ja viimase kogumise ajal ning vähemalt iga seitsme päeva järel võetud vereproovist (viiruse isolatsiooni test) või vähemalt iga 28 päeva järel võetud vereproovist (PCRi meetod) tehtud maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu järgi lammaste katarraalse palaviku tekitaja määramise test ja saadud negatiivsed tulemused;]
⁽³⁾⁽⁶⁾ kas	[II.4.9	neid on peetud ekspordivas riigis, kus ametlikel andmetel ei esine epizootilist hemorraagiat;]
⁽³⁾ või	[II.4.9	neid on peetud ekspordivas riigis, kus ametlikel andmetel esineb järgmiseid epizootilise hemorraagia serotüüpe: ja neilt on saadud negatiivsed tulemused järgmistel uuringutel:
⁽³⁾ kas	[tunnustatud laboris tehtud seroloogiline test ⁽⁷⁾ epizootilise hemorraagia viiruse antikehade suhtes vereproovidest, mis on võetud kõige rohkem 12kuuliste vahega kogumise ajal ning mitte vähem kui 21 päeva pärast selle spermasaadetise viimast kogumist;]

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	⁽³⁾ või	[tunnustatud laboris tehtud seroloogiline test ⁽⁷⁾ epizootilise hemorraagia viiruse antikehade suhtes vereproovidest, mis on võetud kõige rohkem 60päevaste vaheaegadega kogumise ajal ning ajavahemikus 21 kuni 60 päeva pärast selle spermasaadetise viimast kogumist.]]
	⁽³⁾ või	[tunnustatud laboris tehtud haigustekitaja määramise test ⁽⁷⁾ vereproovidest, mis on võetud selle spermasaadetise kogumise alguses ja lõpus ning kogumisperioodi ajal vähemalt iga 7 päeva järel (viiruse isolatsiooni test) või vähemalt iga 28 päeva järel (PCRi meetod).]]
II.4.10		nad vastavad seoses klassikalise skreipiga järgmistele tingimustele:
	II.4.10.1	neid on peetud sünnist saadik pidevalt riigis, kus on täidetud järgmised tingimused:
	II.4.10.1.1	klassikalise skreipi juhtumitest teatamine on kohustuslik;
	II.4.10.1.2	riigis on olemas teadlikustamis-, seire- ja järelevalvesüsteem;
	II.4.10.1.3	klassikalisse skreipisse haigestunud lambad ja kitsed tapetakse ja hävitatakse viivitamata;
	II.4.10.1.4	lammaste ja kitsede söötmine mäletsejalistelt saadud liha-kondijahu või kõrnetega on olnud keelatud ja seda keeldu on tõhusalt jõustatud kogu riigis vähemalt seitsme aasta jooksul.
		ning
	⁽³⁾ kas	[II.4.10.2 neid on sperma kogumisele eelnenud viimase kolme aasta jooksul hoitud ettevõttes või ettevõtetes, mis on vähemalt viimase kolme aasta jooksul enne eksporditava sperma kogumist täitnud määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punkti 1.3 alapunktides a–f sätestatud nõudeid;]
	⁽³⁾ või	[II.4.10.2 nad on ARR/ARR prioonvalgu genotüübiga lambad.]
II.5		Eksporditav sperma:
	II.5.1	on kogutud pärast kuupäeva, mil eksporditava riigi pädev asutus on seemendusjaamale tunnustuse andnud;
	II.5.2	on kogutud, töödeldud, säilitatud, ladustatud ja transporditud vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki I osas sperma suhtes kehtestatud tingimustele;
	II.5.3	on saadetud laadimispunkti plommitud konteineris, mis vastab kauplemiseks ette nähtud sperma suhtes kehtestatud tingimustele, mis on sätestatud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki I osa punktis 1.4, kannab lahtris I.19 osutatud numbrit.
	⁽³⁾ kas	[II.6 Spermale ei ole lisatud antibiootikume.]
	⁽³⁾ või	[II.6 Spermale on lisatud järgmine antibiootikum või antibiootikumide kombinatsioon, nii et kontsentratsioon sperma lõpplahjenduses ei oleks väiksem kui ⁽⁸⁾ :]
		Märkused
		Käesolev sertifikaat on ette nähtud lammaste ja kitsede sperma toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma lõppsihtkoht.
		Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.
		Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<p>I osa</p> <p>Lahter I.6.: „Saadetise eest vastutav ettevõtja“: selle lahtri täitmine on kohustuslik ainult juhul, kui on tegemist transiitkauba kohta antava sertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.11: lähtekoha all peetakse silmas määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt loetellu kantud seemendusjaama, kust sperma pärineb. Loetelu on kättesaadav komisjoni veebisaidilt: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.21: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.22: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „Liik“: valida sobiv, kas „Ovis aries“ või „Capra hircus“.</p> <p>Identifitseerimisnumber peab olema looma ametlik identifitseerimistunnus.</p> <p>„Kogumise/tootmise kuupäev“ esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa</p> <p>„Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber“ peab vastama lahtris I.11 esitatud seemendusjaama tunnustamise numbrile.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Lammaste ja kitsede sperma puhul ainult komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 X lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon.</p> <p>(2) Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>(3) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(4) Üksnes territooriumi puhul, mis on märgitud kirjega „V“ komisjoni määruse (EL) nr 206/2010 (ELT L 73, 20.3.2010, lk 1) I lisa 1. osa 6. veerus.</p> <p>(5) Testid tehakse vastavalt direktiivi 91/68/EMÜ C lisale.</p> <p>(6) Vt märkus asjaomase eksportiva riigi kohta otsuse 2010/472/EL I lisa loetelus.</p> <p>(7) Epizootilise hemorraagia viiruse diagnostiliste testide standardeid on kirjeldatud OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu peatükis 2.1.3.</p> <p>(8) Sisestada nimetused ja kontsentratsioonid.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

50. PEATÜKK

LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS LAMMASTE JA KITSEDE SELLISTE OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÕDELDUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/692 NÕUETE KOHASELT NING LÄHETATUD OOTSÜÜDID JA EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD EMBRÜOKOGUMIS- VÕI - TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber	
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.13 Pealeaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Öhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17			
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
ISO riigikood	I.23				

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja need on saadud doonorloomadelt, kes on pärit kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist,</p> <p>II.1.1 kus on lubatud liitu tuua lammaste⁽¹⁾/kitsede⁽¹⁾ ootsüüte⁽¹⁾/embrüoid⁽¹⁾ ja mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 X lisas;</p> <p>⁽¹⁾kas [II.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud ajavahemiku kohta, mis algas kuupäeval⁽²⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist kuni nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.1.3 kus veiste katku nakkusest, riftioru palaviku viiruse nakkusest, väikemäletsejate katku viiruse nakkusest, lammaste ja kitsede röugetest ning kitsede nakkavast pleuropneumooniast ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ kuni nende lähetamise kuupäevani;</p> <p>II.1.4 kus suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, väikemäletsejate katku viiruse nakkuse, lammaste ja kitsede röugete ning kitsede nakkava pleuropneumoonia vastu ei ole vaktsineeritud vähemalt 12 kuud vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ ja kuni nende lähetamise kuupäevani ning kolmandasse riiki, territooriumile ega selle tsooni ei ole vaktsineeritud loomi selle perioodi jooksul sisse toodud.</p> <p>⁽¹⁾[II.2 I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetanud embrüokogumisrühm,⁽³⁾ mis</p> <p>II.2.1 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.2.2 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>⁽¹⁾[II.2 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetanud embrüokogumisrühm,⁽³⁾ mis</p> <p>II.2.1 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.2.2 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. ja 3. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.3 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on saadud doonorloomadelt, kes on pärit ettevõtetest,</p> <p>II.3.1 kus ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust, ning neid ei ole eelnevalt kunagi peetud halvema tervisestaatusega ettevõttes.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.3.2 kus viimase 42 päeva jooksul ei ole teadaolevalt esinenud <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.3.2 kus tehti <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkuse seiret selliste kitsede suhtes, keda on ettevõttes peetud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 II lisa 1. osa punktidele 1 ja 2 vähemalt viimase 12 kuu jooksul enne lähetamist, ning sel ajavahemikul ettevõttes peetavate kitsede teadaoleva nakatumise korral <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkusega ja võetud meetmed vastavalt kõnealuse delegeeritud määruse II lisa 1. osa punktile 3;]</p> <p>II.3.3 kus ei ole viimase 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ja</p> <p>^{(1)kas} [kus viimase kahe aasta jooksul ei ole teadaolevalt esinenud surrat.]</p> <p>^{(1)või} [kus viimase kahe aasta jooksul on teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõtetes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispõhised kuni</p> <ul style="list-style-type: none"> – nakatunud loomad eemaldati ettevõtetest ning – ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra (<i>Trypanosoma evansi</i>) tuvastamiseks komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade eemaldamist ettevõtetest, ja saadi negatiivsed tulemused.] <p>II.4 I osas kirjeldatud otsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on saadud doonorloomadelt,</p> <p>II.4.1 keda ei ole vaksineeritud veiste katku viiruse nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, väikemäletsejaliste katku viiruse nakkuse, lammaste ja kitsede rõugete ning kitsede nakkava pleuropneumoonia vastu;</p> <p>II.4.2 kes on vähemalt kuus kuud enne otsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ kuupäeva viibinud lahtris I.7 osutatud kolmandas riigis või territooriumil või selle tsoonis;</p> <p>II.4.3 keda vähemalt 30 päeva jooksul enne otsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ kuupäeva ja kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ perioodi jooksul</p> <p>II.4.3.1 on peetud ettevõtetes, mis ei asu suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, väikemäletsejaliste katku viiruse nakkuse, lammaste ja kitsede rõugete või kitsede nakkava pleuropneumoonia või lammaste ja kitsede puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.4.3.2 on peetud ettevõttes, kus teadaolevalt ei ole esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust, <i>Mycobacterium tuberculosis</i>'e kompleksi (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> ja <i>M. tuberculosis</i>) põhjustatud nakkust, marutaudiviiruse nakkust, põrnatõbe, surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), epizootilise hemorraagia viiruse nakkust, lammaste katarraalse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkust, ning lammaste ja koos lammastega peetavate kitsede puhul jäärade epididümiiti (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>II.4.3.3 ei ole lastud kokku puutada loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.4.3.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.4.3.2 osutatud tingimustele;</p> <p>II.4.3.4 ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks;</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.4 kelle peab olema läbi vaadanud rühma veterinaararst või rühma liige ja peab olema kinnitatud, et ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ päeval ei esinenud neil loomade nakkushaiguste sümptomeid või kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.4.5 kes on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1;</p> <p>II.4.6 kes seoses suu- ja sõrataudiga vastavad järgmistele tingimustele</p> <p>II.4.6.1 nad on pärit ettevõtetest,</p> <ul style="list-style-type: none"> – mis asuvad alal, kus 10 kilomeetri raadiuses ettevõttest ei ole vähemalt 30 päeva jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ kuupäeva teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; – kus ei ole vähemalt kolme kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ kuupäeva teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; <p>⁽¹⁾kas [II.4.6.2 [nad on suu- ja sõrataudi vastu vaksineerimata;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.4.6.2 neid on 12 kuu jooksul vahetult enne embrüote kogumise kuupäeva suu- ja sõrataudi vastu vaksineeritud ning</p> <p>II.4.6.2.1 neid ei ole vähemalt 30 päeva jooksul vahetult enne embrüote kogumise kuupäeva vaksineeritud suu- ja sõrataudi vastu;</p> <p>II.4.6.2.2 viljastamiseks kasutatud sperma koguti isaselt doonorilt, kes vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 5. osa I peatüki punkti 1 alapunktis b sätestatud tingimustele või sperma vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 5. osa I peatüki punktis 2 esitatud tingimustele;</p> <p>II.4.6.2.3 embrüoid on enne külmutamist pestud trüpsiiniga IETSi käsiraamatu⁽⁷⁾ soovitude kohaselt;</p> <p>II.4.6.2.4 embrüoid on säilitatud sügavkülmutatult vähemalt 30 päeva jooksul pärast kogumise kuupäeva ja doonorloomal ei ole selle aja jooksul ilmnenu suu- ja sõrataudi kliinilisi tunnuseid;]</p> <p>II.4.7 kes seoses lammaste katarralse palaviku viiruse (serotüübid 1–24) nakkusega vastavad vähemalt ühele järgmistest tingimustest:</p> <p>⁽¹⁾kas [II.4.7.1 neid on vähemalt 60 päeva enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ ja sellise tegevuse ajal peetud kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis on vaba lammaste katarralse palaviku viiruse nakkusest (serotüübid 1–24), kui sihtrühma kuuluvas loomapopulatsioonis ei ole viimase 24 kuu jooksul kinnitatud ühtegi lammaste katarralse palaviku viirusega (serotüübid 1–24) nakatumise juhtumit;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.4.7.2 neid on vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ ja sellise tegevuse ajal peetud taudivabal hooajal sellise kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni hooajati taudivabas piirkonnas, millel on olemas lammaste katarralse palaviku viiruse nakkuse (serotüüp 1–24) heakskiidetud likvideerimisprogramm;]</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.7.3	neid on vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ⁽¹⁾ /tootmist ⁽¹⁾ ja sellise tegevuse ajal peetud taudivabal hooajal sellise kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni hooajati taudivabas piirkonnas, kui ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ saadetise päritolukoha pädev asutus on saanud sihtliikmesriigi pädevalt asutuselt eelneva kirjaliku nõusoleku selle hooajati taudivaba piirkonna kehtestamise tingimustega ja ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ saadetise vastuvõtmiseks;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.7.4	neid on peetud siirutajate eest kaitstud ettevõttes vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ⁽¹⁾ /tootmist ⁽¹⁾ ja sellise tegevuse ajal;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.7.5	neile on tehtud 28–60 päeva pärast ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ iga kogumist ⁽¹⁾ /tootmist ⁽¹⁾ lammaste katarraalse palaviku viiruse nakkuse (serotüüp 1–24) antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, ja saadud negatiivsed tulemused;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.7.6	neile on tehtud lammaste katarraalse palaviku viiruse nakkuse (serotüüp 1–24) tauditekitaja tuvastamiseks uuring, mille tulemused on olnud negatiivsed ja mis on tehtud ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumise kuupäeval võetud vereprooviga;]
II.4.8			kes epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkuse puhul vastab vähemalt ühele järgmistest tingimustest:
	⁽¹⁾ kas	[II.4.8.1	neid on vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ⁽¹⁾ /tootmist ⁽¹⁾ ja sellise tegevuse ajal peetud kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis, kus 150 km raadiuses asjaomasest ettevõttest ei ole vähemalt kahel eelnenud aastal teadaolevalt esinenud epizootilise hemorraagia viiruse (serotüübid 1–7) nakkust;
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.2	neid on peetud siirutajate eest kaitstud ettevõttes vähemalt 60 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ⁽¹⁾ /tootmist ⁽¹⁾ ja sellise tegevuse ajal;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.3	neid on peetud eksportivas riigis, kus ametlikel andmetel esineb järgmisi epizootilise hemorraagia viiruse serotüüpe: ning ametlikus laboris on neile tehtud kõigil juhtudel negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud:
	⁽¹⁾ kas	[II.4.8.3.1	epizootilise hemorraagia viiruse nakkuse (serotüübid 1–7) antikehade tuvastamiseks seroloogiline uuring, mis on tehtud 28–60 päeva pärast ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumise ⁽¹⁾ /tootmise ⁽¹⁾ kuupäeva võetud vereprooviga;]
	⁽¹⁾ ja/või	[II.4.8.3.2	epizootilise hemorraagia viiruse nakkuse (serotüübid 1–7) tauditekitaja tuvastamise uuring, mis on tehtud ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumise ⁽¹⁾ /tootmise ⁽¹⁾ kuupäeval võetud vereprooviga.]]
⁽⁸⁾ [II.4.9			kes seoses klassikalise skreipiga vastavad järgmistele tingimustele:
	II.4.9.1		doonorloomi on hoitud sünnist saadik pidevalt riigis, kus on täidetud järgmised tingimused:
	II.4.9.1.1		klassikalise skreipi juhtumitest teatamine on kohustuslik;
	II.4.9.1.2		riigis on olemas teadlikustamis-, seire- ja järelevalvesteem;
	II.4.9.1.3		klassikalisse skreipisse haigestunud lambad ja kitsed tapetakse ja hävitatakse viivitamata;

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.9.1.4 lammaste ja kitsede söötmine mäletsejalistelt saadud liha-kondijahu või kõrnetega, nagu on määratletud OIE maismaaloomade tervise koodeksis, on olnud keelatud ja seda keeldu on tegelikult rakendatud kogu riigis vähemalt eelneva seitsmeaastase ajavahemiku jooksul;</p> <p>ning</p> <p>⁽¹⁾<i>kas</i> [II.4.9.2 neid on viimased kolm aastat enne eksporditavate embrüote kogumist hoitud pidevalt ettevõttes või ettevõtetes, mis on kõnealuse ajavahemiku jooksul täitnud kõiki määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punkti 1.3 alapunktides a–f sätestatud nõudeid, välja arvatud ajavahemikul, kui neid hoiti seemendusjaamas, mis vastas selle ajavahemiku jooksul tingimustele, mis on sätestatud kõnealuse jao punkti 1.3 alapunkti c alapunkti iv neljandas taandes;]</p> <p>⁽¹⁾<i>või</i> [II.4.9.2 nad on lambad ja embrüod ⁽¹⁾<i>kas</i> [on ARR/ARR prioonvalgu genotüübiga:] ⁽¹⁾<i>või</i> [vähemalt ühe ARR-alleeliga.]]]</p> <p>II.5 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾</p> <p>II.5.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 2. osas⁽¹⁾ / 3. osas⁽¹⁾ / 4. osas⁽¹⁾ / 5. osas⁽¹⁾ ja 6. osas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.5.2 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;</p> <p>II.5.3 veetakse konteineris, mis</p> <p>II.5.3.1 on enne embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt lähetamist plommitud ja nummerdatud rühma veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.5.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.5.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.5.4 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.5.5 veetakse konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹¹⁾[II.6 I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on eostatud kunstliku seemendamise teel spermaga, mis pärineb seemendusjaamast, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, mille on sperma kogumiseks, töötlemiseks ja/või säilitamiseks heaks kiitnud rakendusmääruse (EL) 2021/404 X lisas loetletud kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni pädev asutus lammaste ja kitsede sperma puhul või liikmesriigi pädev asutus.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹²⁾[II.7 Kogumiseks, töötlemiseks, pesemiseks ja säilitamiseks ettenähtud söötmetele lisatakse järgmisi antibiootikume⁽¹³⁾:]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole selliste ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.11: „*Lähtekoht*“: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust ootsüütide või embrüote saadeti lähetati. Ainult need embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil:
http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.

Lahter I.12: „*Sihtkoht*“: märkida ootsüütide või embrüote saadeti sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.

Lahter I.19: märkida plommi number.

Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.

Lahter I.27: „*Tüüp*“: täpsustada, kas *in vivo* saadud embrüod, *in vivo* saadud ootsüüdid, *in vitro* toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.
„*Liik*“: valida sobiv, kas „*Ovis aries*“ või „*Capra hircus*“.

„*Identifitseerimisnumber*“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.

„*Identifitseerimismärk*“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduvad ootsüüdid või embrüod pannakse.

„*Kogumise/tootmise kuupäev*“: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduvad ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.

„*Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber*“: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.

„*Kogus*“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.

II osa

(1) Mittevajalik maha tõmmata.

(2) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.

(3) Ainult need embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil:

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>(4) Kohaldatakse lammaste suhtes.</p> <p>(5) Kohaldatakse kitsede suhtes.⁽⁶⁾ Valik on võimalik ainult <i>in vivo</i> saadud embrüote saadetise puhul.</p> <p>(7) Rahvusvahelise embrüosiirdamise ühingu käsiraamat „A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures“, avaldanud rahvusvaheline embrüosiirdamise ühing, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(8) Kustutada, kui liit ei ole ootsüütide või embrüote lõppsihtkoht.⁽⁹⁾ Kohaldatakse külmutatud ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(10) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse lammaste või kitsede ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p> <p>(11) Ei kohaldata ootsüütide suhtes.</p> <p>(12) Kohustuslik kinnitus antibiootikumide lisamise korral.</p> <p>(13) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

51. PEATÜKK

Loomatervise sertifikaadi näidis lammaste ja kitsede selliste ootsüütide ja embrüote saadetiste liitu toomiseks, mis on enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt ning pärast 20. aprilli 2021 lähetatud ootsüüdid ja embrüod kogunud või tootnud embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt (näidis „OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
		I.3 Pädev keskasutus	RUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
		I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik		ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond		Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik ISO riigikood		
			Registreerimisnumber/hea kskiidunumber		
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk ort Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			
		I.17			
	I.18	Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
I.19	Konteineri number / plommi number	Plommi number			
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
	I.23				

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.			
II.1	Ekspordiv riik		
	<i>(eksportiva riigi nimi)⁽¹⁾</i>		
II.1.1	on olnud vaba veiste katkust, väikemäletsejaliste katku viiruse nakkusest, lammaste ja kitsede rõugetest, kitsede nakkavast pleuropneumoniast ning riftioru palavikust 12 kuu jooksul vahetult enne eksporditavate munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumist ja kuni nende liitu lähetamise kuupäevani ning sama aja jooksul ei ole tehtud vaktsineerimist kõnealuste haiguste vastu;		
⁽²⁾ kas	[II.1.2 on olnud munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumisele vahetult eelnenud 12 kuu jooksul vaba suu- ja sõrataudist ning samal ajavahemikul ei ole tehtud vaktsineerimist kõnealuse haiguse vastu;]		
⁽²⁾ või	[II.1.2 ei ole munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumisele vahetult eelnenud 12 kuu jooksul olnud vaba suu- ja sõrataudist ja/või seal on eespool nimetatud ajavahemikul tehtud vaktsineerimist suu- ja sõrataudi vastu ning doonoritena kasutatavad emasloomad on pärit ettevõtetest, kus loomi ei ole kogumisele eelnenud 30 päeva jooksul vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu ning mitte ühelgi vastuvõtliku liigi loomal ei ole munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumisele eelnenud 30 päeva ning kogumisele järgnenud vähemalt 30 päeva jooksul esinenud suu- ja sõrataudi kliinilisi nähte ning kogumisel ei ole läbistatud munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ läbipaistvat vöödet.]		
II.2	Eksporditavad munarakud ⁽²⁾ /embrüod ⁽²⁾ ;		
II.2.1	on kogutud ⁽²⁾ /toodetud ⁽²⁾ ja neid on töödeldud tööruumides, mille ümber 10 km raadiuses ei ole kogumisele vahetult eelnenud 30 päeva jooksul esinenud suu- ja sõrataudi, vesikulaarset stomatiiti ega riftioru palavikku;		
II.2.2	on olnud ladustatud sellistes heakskiidetud tööruumides, mille ümber 10 km raadiuses ei ole alates kogumisest kuni 30 päeva pärast kogumist esinenud suu- ja sõrataudi, vesikulaarset stomatiiti ega riftioru palavikku;		
II.2.3	on kogutud ⁽²⁾ /toodetud ⁽²⁾ lahtris I.11 kirjeldatud rühma poolt, millele on antud tunnustus ja mida on kontrollitud vastavalt embrüokogumis- ja -tootmisrühmade tunnustamise ja järelevalve tingimustele, ⁽³⁾ mis on sätestatud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki III osas;		
II.2.4	vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osas munarakkude ja embrüote kohta sätestatud nõuetele;		
II.2.5	on pärit emastelt doonorlammastelt ⁽²⁾ /doonorkitsedelt ⁽²⁾ , kes vastavad järgmistele tingimustele:		
⁽²⁾ kas	[II.2.5.1 neid on peetud vähemalt 60 päeva enne munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumist ja kogumise ajal riigis või piirkonnas, mis on vaba lammaste katarralsest palavikust;]		
⁽²⁾ või	[II.2.5.1 neid on peetud piirkonnas, kus oli samal ajal lammaste katarralse palaviku viirusest vaba hooaeg;]		
⁽²⁾ või	[II.2.5.1 neid on peetud viirusekandjate eest kaitstult vähemalt 60 päeva enne munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumist ja kogumise ajal;]		
⁽²⁾ või	[II.2.5.1 neile on ajavahemikus 21 kuni 60 päeva pärast munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumise päeva tehtud maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu järgi seroloogiline test lammaste katarralse palaviku viiruse rühma antikehade määramiseks ning testi tulemus oli negatiivne;]		
⁽²⁾ või	[II.2.5.1 neile on maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu järgi tehtud lammaste katarralse palaviku tekitaja test vereproovist, mis on võetud munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumise päeval või tapapäeval, ja saadud negatiivne tulemus;]		

II osa. Sertifitseerimine

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

	II.2.5.2	mulle teadaolevalt ei ole loomad pärit sellisest ettevõttest ega ole puutunud kokku loomadega sellisest ettevõttest, kus ametliku teatamissüsteemi põhjal ja omaniku kirjaliku avalduse kohaselt oleks punktides a–d nimetatud ajavahemike jooksul enne eksporditavate munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumist kliiniliselt avastatud mõnd järgnevalt nimetatud haigust:
		a) viimase kuue kuu jooksul lammaste või kitsede nakkavat agalaktiat (<i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides var. mycoides</i> „suur koloonia“),
		b) viimase 12 kuu jooksul paratuberkuloosi ja kaseooset lümfadeniiti;
		c) viimase kolme aasta jooksul pulmonaarset adenomatoosi;
	⁽²⁾ kas	[d) viimase kolme aasta jooksul lammastel maedi-visnat või kitsede viiruslikku artriiti/entsefaliiti;]
	⁽²⁾ või	[d) viimase 12 kuu jooksul lammastel maedi-visnat või kitsedel viiruslikku artriiti/entsefaliiti ning kõik nakatunud loomad hukati ja ülejäänud loomade puhul saadi kahel vähemalt kuuekuulise vahega tehtud testil negatiivsed tulemused;]
	II.2.5.3	nad olid munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumise päeval kliiniliste haigustunnusteta;
⁽²⁾ / ⁽⁴⁾ kas	[II.2.5.4	nad on pärit lahtris I.8 kirjeldatud territooriumilt, mis on ametlikult tunnistatud vabaks brutselloosist (<i>B. melitensis</i>), ning]
⁽²⁾ või	[II.2.5.4	neid on peetud ettevõttes, mis on saanud ja säilitanud ametliku brutselloosist (<i>B. melitensis</i>) vaba ettevõtte staatuse kooskõlas direktiiviga 91/68/EMÜ, ning]
⁽²⁾ või	[II.2.5.4	nad on pärit ettevõttest, kus ühelgi brutselloosile (<i>B. melitensis</i>) vastuvõtlikul loomal ei ole viimase 12 kuu jooksul ilmnenud ühtegi kliinilist ega muud nimetatud haiguse nähtu, kus ühtegi kitse ega lammast ei ole vaktsineeritud selle haiguse vastu, välja arvatud loomad, keda on vaktsineeritud rohkem kui kaks aastat tagasi vaktsiiniga Rev. 1, ja kõikidele üle kuue kuu vanustele lammastele ja kitsedele on tehtud vähemalt kaks testi, ⁽⁵⁾ mis on andnud negatiivse tulemuse mõlema proovi puhul, mis on võetud (kuupäev) ja (kuupäev) vähemalt kuuekuulise vaheajaga, kusjuures teine proov on võetud 30 päeva jooksul enne munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumist,]
ning		loomi ei ole varem peetud madalama staatusega ettevõttes;
⁽²⁾ kas	[II.2.5.5	nad on olnud ekspordivas riigis vähemalt kuus kuud enne eksporditavate munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumist;]
⁽²⁾ või	[II.2.5.5	viimase kuue kuu jooksul enne munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumist on nad vastanud loomatervishoiu nõuetele, mida kohaldatakse doonorite suhtes, kelle munarakud/embrüod ⁽²⁾ on ette nähtud liitu ekspordimiseks, ning nad imporditi eksporditavasse riiki (riigist) ⁽¹⁾ vähemalt 30 päeva enne munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ kogumist;]
	II.2.5.6	nad vastavad seoses klassikalise skreipiga järgmistele tingimustele:
	II.2.5.6.1	neid on peetud sünnist saadik pidevalt riigis, kus on täidetud järgmised tingimused:
	II.2.5.6.1.1	klassikalise skreipi juhtumitest teatamine on kohustuslik;
	II.2.5.6.1.2	riigis on olemas teadlikustamis-, seire- ja järelevalvesüsteem;
	II.2.5.6.1.3	klassikalisse skreipisse haigestunud lambad ja kitsed tapetakse ja hävitatakse viivitamata;
	II.2.5.6.1.4	lammaste ja kitsede söötmine mäletsejalistelt saadud liha-kondijahu või kõrnetega on olnud keelatud ja seda keeldu on tõhusalt jõustatud kogu riigis vähemalt viimase seitsme aasta jooksul;

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

	ning
⁽²⁾ kas	[II.2.5.6.2 neid on viimased kolm aastat enne eksporditavate embrüote kogumist hoitud ettevõttes või ettevõtetes, mis on vähemalt viimase kolme aasta jooksul täitnud määruse (EÜ) nr 999/2001 VIII lisa A peatüki A jao punkti 1.3 alapunktides a–f sätestatud nõudeid;]
⁽²⁾ või	[II.2.5.6.2 nad on lambad ja embrüod
⁽²⁾ kas	[on ARR/ARR prioonivalgu genotüübiga:]
⁽²⁾ või	[vähemalt ühe ARR-alleeliga ja need on kogutud pärast 1. jaanuari 2015.]]
	[II.2.6 on kogutud ⁽²⁾ /toodetud ⁽²⁾ ekspordivas riigis,
⁽²⁾ kas	[II.2.6.1 kus ametlikel andmetel ei esine epizootilist hemorraagiat;]
⁽²⁾⁽⁶⁾ või	[II.2.6.1 kus ametlikel andmetel esineb järgmisi epizootilise hemorraagia serotüüpe: ja emaste doonorlammaste ⁽²⁾ /-kitsede ⁽²⁾ proove analüüsiti tunnustatud laboris järgmiste testidega ja igale testile saadi negatiivne tulemus:
⁽²⁾ kas	[seroloogiline test ⁽⁷⁾ epizootilise hemorraagia viiruse antikehade suhtes vereproovidest, mis on võetud kõige rohkem 12kuuliste vaheaegadega kogumise ajal ning mitte vähem kui 21 päeva pärast selle munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ saadetise kogumist;]]
⁽²⁾ või	[seroloogiline test ⁽⁷⁾ epizootilise hemorraagia viiruse antikehade suhtes vereproovidest, mis on võetud kõige rohkem 60päevaste vaheaegadega kogumise ajal ning ajavahemikus 21 kuni 60 päeva pärast selle munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ saadetise viimast kogumist;]]
⁽²⁾ või	[haigustekitaja määramise test, ⁽⁷⁾ vereproovidest, mis on võetud selle munarakkude ⁽²⁾ /embrüote ⁽²⁾ saadetise kogumise alguses ja lõpus ning kogumisperioodi ajal vähemalt iga seitsme päeva järel (viiruse isolatsiooni testi puhul) või vähemalt iga 28 päeva järel (polümeraasi ahelreaktsiooni puhul);]]
	II.2.7 on kogutud ⁽²⁾ /toodetud ⁽²⁾ pärast kuupäeva, mil ekspordiva riigi pädevad riigiasutused on embrüokogumiserühmale tunnustuse andnud;
	II.2.8 neid on töödeldud ja säilitatud kooskõlas heakskiidetud tingimustega vähemalt 30 päeva vahetult pärast kogumist ⁽²⁾ /tootmist ⁽²⁾ ja transporditud vastavalt munarakkude ja embrüote suhtes kehtestatud tingimustele, mis on sätestatud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osas;
	II.2.9 on saadetud laadimispunkti plommitud konteineris, mis vastab embrüote veo nõuetele, mis on sätestatud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa punktis 6, ja kannab lahtris I.19 osutatud numbrit;
	⁽²⁾ [II.2.10 saadeti koosneb lammaste ja kitsede embrüotest, mis on eostatud kunstliku viljastamise teel ⁽²⁾ / <i>in vitro</i> viljastamise teel ⁽²⁾ spermaga, mis pärineb seemendusjaamast, mis on tunnustatud ⁽⁸⁾ vastavalt:
⁽²⁾ kas	[II.2.10.1 direktiivi 92/65/EMÜ artikli 11 lõikele 2 ja asub Euroopa Liidu liikmesriigis ning sperma vastab direktiivi 92/65/EMÜ nõuetele.]]
⁽²⁾ või	[II.2.10.1 direktiivi 92/65/EMÜ artikli 17 lõike 3 punktile b ja asub kolmandas riigis või selle osas, mis on kantud otsuse 2010/472/EL I lisa loetellu, ning sperma vastab nimetatud otsuse II lisa 2. osas sätestatud nõuetele.]]

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

<p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole selliste ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollid artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollid 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.6: „<i>Saadetise eest vastutav ettevõtja</i>“: selle lahtri täitmine on kohustuslik ainult juhul, kui on tegemist transiitkauba kohta antava sertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.11: lähtekoha all peetakse silmas tunnustatud embrüokogumis- või -tootmisrühma, kes on ootsüüdid/embrüod/ kogunud/tootnud, neid töödeldud ja säilitanud; ja mis on määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt kantud loetellu komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.21: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.22: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „<i>Liik</i>“: valida sobiv, kas „<i>Ovis aries</i>“ või „<i>Capra hircus</i>“.</p> <p>„<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“ peab olema looma ametlik identifitseerimistunnus.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“ märgitakse <i>in vivo</i> saadud embrüote puhul ning esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“ vastab embrüokogumisrühm või -tootmisrühmale, kus munarakud/embrüod koguti/toodeti, töödeldi ja säilitati; ja mis on määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt kantud loetellu komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Lammaste ja kitsede ootsüütide/embrüote puhul ainult komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 X lisa loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon.</p> <p>(2) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(3) Ainult need embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p> <p>(4) Üksnes territooriumi puhul, mis on märgitud kirjega „V“ komisjoni määruse (EL) nr 206/2010 (ELT L 73, 20.3.2010, lk 1) I lisa 1. osa 6. veerus.</p> <p>(5) Testid tehakse vastavalt direktiivi 91/68/EMÜ C lisale.</p> <p>(6) Vt märkus asjaomase eksportiva riigi või selle osa kohta otsuse 2010/472/EL III lisa loetus.</p> <p>(7) Epizootilise hemorraagia viiruse diagnostiliste testide standardeid on kirjeldatud OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu peatükis 2.1.3.</p> <p>(8) Lammaste ja kitsede sperma puhul üksnes seemendusjaamad, mis on heaks kiidetud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 X lissasse kantud kolmanda riigi, territoorium või selle tsooni pädeva asutuse poolt või liikmesriigi pädeva asutuse poolt.</p>
--

RIIK**Sertifikaadi näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -****Veterinaarjärelevalve ametnik**

Nimi (trükitähtedega)

Kuupäev

Kvalifikatsioon ja
ametnimetus

Tempel

Allkiri

52. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON
LÄHETATUD PÄRAST 20. APRILLI 2021 LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI
TÖÖTLEMISETTEVÖTTEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüüdid ja embrüod;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud

(NÄIDIS „OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	ISO riigikood	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort Identifitseerimistunnused	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide				
	Kood	ISO riigikood			
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks		I.23		
ISO riigikood					

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria		Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte,⁽¹⁾ kus Euroopa Liitu eksporditavat sperma⁽²⁾ / ootsüüte⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüoid⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüoid⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüoid⁽²⁾ töödeldi ja säilitati:</p> <p>II.1.1 asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis</p> <p>II.1.1.1 kust on lubatud liitu tuua lammaste⁽²⁾/kitsede⁽²⁾ sperma⁽²⁾/ootsüüte⁽²⁾/embrüoid⁽²⁾ ja mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 X lisas;</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽²⁾või [II.1.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud ajavahemiku kohta, mis algas kuupäeval⁽³⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.1.1.3 kus veiste katku nakkusest, riftioru palaviku viiruse nakkusest, väikemäletsejate katku viiruse nakkusest, lammaste ja kitsede rõugetest ning kitsede nakkavast pleuropneumooniast ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;</p> <p>II.1.1.4 kus suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, väikemäletsejate katku viiruse nakkuse, lammaste ja kitsede rõugete ning kitsede nakkava pleuropneumoonia vastu ei ole vaksineeritud vähemalt 12 kuud vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ ja kuni selle/nende lähetamise kuupäevani ning kolmandasse riiki, territooriumile ega selle tsooni ei ole vaksineeritud loomi selle perioodi jooksul sisse toodud;</p> <p>II.1.2 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.1.3 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 4. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽²⁾/ ootsüüdid⁽²⁾/ embrüod⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ning</p> <p>II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽⁴⁾/embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽⁴⁾/embrüootootmisrühmas⁽²⁾⁽⁴⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽⁴⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses,⁽²⁾⁽⁴⁾ mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾ sätestatud nõuetele, ja</p> <p>⁽²⁾kas [asub eksportivas riigis;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [asub⁽⁵⁾ ning on imporditud eksportivasse riiki vähemalt sama rangetel tingimustel, mis on nõutud lammaste⁽²⁾/kitsede⁽²⁾ sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ liitu toomiseks kooskõlas määrusega (EL) 2016/429 ja komisjoni delegeeritud määrusega (EL) 2020/692;]</p> <p>II.2.2 toodi lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse vähemalt sama rangetel tingimustel, nagu on kirjeldatud:</p> <p>⁽²⁾kas [näidisel OV/CAP-SEM-A-ENTRY⁽⁶⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel OV/CAP-SEM-B-ENTRY⁽⁶⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁶⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁶⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁶⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁶⁾;]</p> <p>II.2.3 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.2.4 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;</p> <p>II.2.5 veetakse konteineris, mis</p> <p>II.2.5.1 on enne loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.2.5.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.5.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.6 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.7 veetakse konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud lammaste ja kitsede sperma, ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma, ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „Lähtekoht“: märkida selle loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lähetati. Ainult need paljundusmaterjali töötlemisettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm .</p>	
---	--

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>Lahter I.12:</p> <p>Lahter I.17:</p> <p>Lahter I.19:</p> <p>Lahter I.24:</p> <p>Lahter I.27:</p> <p>II osa</p> <p>(1)</p> <p>(2)</p> <p>(3)</p> <p>(4)</p> <p>(5)</p>	<p>„<i>Sihtkoht</i>“: märkida sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadetise sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>„<i>Saadetokumentid</i>“: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte ja/või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte ja/või embrüoid säilitati lahteris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.</p> <p>märkida plommi number.</p> <p>pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>„<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Liik</i>“: märkida vajaduse korral kas „<i>Ovis aries</i>“ või „<i>Capra hircus</i>“.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p><u>http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</u> .</p> <p>Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.</p> <p>Ainult need heakskiidetud loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: <u>http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</u> .</p> <p>Üksnes rakendusmääruse (EL) 2021/404 X lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon ja ELi liikmesriigid.</p>
---	--

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumendid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte ja/või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte ja/või embrüoid säilitati, lahtris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(7) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(8) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse lammaste ja/või kitsede spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

53. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON
LÄHETATUD PÄRAST 20. APRILLI 2021 LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI
SÄILITUSKESKUSEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüüdid ja embrüod;
- nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud lammaste ja kitsede ootsüütide ja embrüote varud

(NÄIDIS „OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	ISO riigikood	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort Identifitseerimistunnused	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide				
	Kood	ISO riigikood			
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal					
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks				
ISO riigikood	I.23				

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria		Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskus,⁽¹⁾ kus Euroopa Liitu eksporditavat sperma⁽²⁾ / ootsüüte⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüoid⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüoid⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüoid⁽²⁾ säilitati:</p> <p>II.1.1 asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis</p> <p>II.1.1.1 kust on lubatud liitu tuua lammaste⁽²⁾/kitsede⁽²⁾ sperma⁽²⁾/ootsüüte⁽²⁾/embrüoid⁽²⁾ ja mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 X lisas;</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽²⁾või [II.1.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud ajavahemiku kohta, mis algas kuupäeval⁽³⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.1.1.3 kus veiste katku nakkusest, riftioru palaviku viiruse nakkusest, väikemäletsejate katku viiruse nakkusest, lammaste ja kitsede rõugetest ning kitsede nakkavast pleuropneumooniast ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;</p> <p>II.1.1.4 kus suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse, riftioru palaviku viiruse nakkuse, väikemäletsejate katku viiruse nakkuse, lammaste ja kitsede rõugete ning kitsede nakkava pleuropneumoonia vastu ei ole vaktsineeritud vähemalt 12 kuud vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ ja kuni selle/nende lähetamise kuupäevani ning kolmandasse riiki, territooriumile ega selle tsooni ei ole vaktsineeritud loomi selle perioodi jooksul sisse toodud;</p> <p>II.1.2 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.1.3 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 5. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽²⁾/ ootsüüdid⁽²⁾/ embrüod⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ning</p> <p>II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽⁴⁾/embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽⁴⁾/embrüootmisrühmas⁽²⁾⁽⁴⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽⁴⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses,⁽²⁾⁽⁴⁾ mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾ sätestatud nõuetele, ja</p> <p>⁽²⁾kas [asub eksportivas riigis;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [asub⁽⁵⁾ ning on imporditud eksportivasse riiki vähemalt sama rangetel tingimustel, mis on nõutud lammaste⁽²⁾/kitsede⁽²⁾ sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ liitu toomiseks kooskõlas määrusega (EL) 2016/429 ja komisjoni delegeeritud määrusega (EL) 2020/692;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

<p>II.2.2 toodi lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskusesse vähemalt sama rangetel tingimustel, nagu on kirjeldatud:</p> <p>⁽²⁾<i>kas</i> [näidisel OV/CAP-SEM-A-ENTRY⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾<i>ja/või</i> [näidisel OV/CAP-SEM-B-ENTRY⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾<i>ja/või</i> [näidisel 1, mis on esitatud otsuse 2010/472/EL⁽⁶⁾ II lisa 2. osa A jaos;]</p> <p>⁽²⁾<i>ja/või</i> [näidisel 2, mis on esitatud otsuse 2010/472/EL⁽⁶⁾ II lisa 2. osa B jaos;]</p> <p>⁽²⁾<i>ja/või</i> [näidisel OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾<i>ja/või</i> [näidisel OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾<i>ja/või</i> [näidisel OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁶⁾];</p> <p>⁽²⁾<i>ja/või</i> [näidisel OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁶⁾];</p> <p>II.2.3 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.2.4 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;</p> <p>II.2.5 veetakse konteineris, mis</p> <p>II.2.5.1 on enne loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.2.5.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.5.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.6 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.7 veetakse konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud lammaste sperma, ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma, ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lähetati. Ainult need paljundusmaterjali säilituskeskused, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm.</p>	
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadetise sihttegevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetisedokumentid</i>“: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte ja/või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte ja/või embrüoid säilitati lahteris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Liik</i>“: märkida vajaduse korral kas „<i>Ovis aries</i>“ või „<i>Capra hircus</i>“.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid, <i>in vivo</i> saadud embrüod või <i>in vitro</i> toodetud embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Ainult need paljundusmaterjali säilituskeskused, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm .</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.</p> <p>(4) Ainult need heakskiidetud loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm .</p> <p>(5) Üksnes rakendusmääruse (EL) 2021/404 X lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon ja ELi liikmesriigid.</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(6) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumendid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte ja/või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte ja/või embrüoid säilitati, lahtris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali säilituskeskusesse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(7) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(8) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse lammaste ja/või kitsede spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

54. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SIGADE SELLISE SPERMA
SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021
KOGUTUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA
DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/692 NÕUETE KOHASELT NING
LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „POR-SEM-
A--INTRA“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide
			I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD
			I.4 Pädev kohalik asutus	
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	
				ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17	
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		
	I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal			
	I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks	
			I.23	

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria		Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-SEM-A-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud sperma on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja see on saadud doonorloomadelt, kes on pärit kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist,</p> <p>II.1.1 kust on lubatud liitu tuua sigade spermat ja mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XI lisas;</p> <p>⁽¹⁾kas [II.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist ja kuni selle lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud ajavahemikul, mis algas kuupäeval⁽²⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne sperma kogumist kuni selle lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾kas [II.1.3 kus sigade klassikalisest katkust ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist ja kuni selle lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.1.3 kus sigade klassikalisest katkust ei ole teatatud ajavahemikul, mis algas kuupäeval⁽³⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne sperma kogumist kuni selle lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.1.4 kus veiste katku nakkusest ja sigade Aafrika katkust ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist kuni selle lähetamise kuupäevani;</p> <p>II.1.5 kus suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse ja sigade klassikalise katku vastu ei ole vaktsineeritud vähemalt 12 kuud vahetult enne sperma kogumist ja kuni selle lähetamise kuupäevani ning kolmandasse riiki, territooriumile ega selle tsooni ei ole vaktsineeritud loomi selle perioodi jooksul sisse toodud.</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma on saadud doonorloomadelt, kes on enne punktis II.4.6 osutatud karantiini algust pärit ettevõtetest:</p> <p>II.2.1 mis asuvad alal, kus 10 kilomeetri raadiuses ettevõttest ei ole vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi, ning milles vähemalt kolme kuu jooksul ei ole teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; ning</p> <p>⁽¹⁾kas [nad on suu- ja sõrataudi vastu vaktsineerimata;]</p> <p>⁽¹⁾või [neid on vaktsineeritud suu- ja sõrataudi vastu 12kuulise ajavahemiku jooksul enne sperma kogumise kuupäeva, kuid mitte viimase 30 päeva jooksul vahetult enne sperma kogumise kuupäeva, ning 5 %-le (vähemalt viis kõrt) igast mis tahes ajal doonorloomalt võetud spermakogusest tehakse suu- ja sõrataudi suhtes viirusisolatsiooni test, mille tulemused peavad olema negatiivsed;]</p> <p>II.2.2 mis on <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkusest vabad vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 5. osa IV peatükis sätestatud nõuetele;</p> <p>II.2.3 kus ei olnud vähemalt 12 eelnenud kuu jooksul avastatud kliinilisi, seroloogilisi, virooloogilisi või patoloogilisi tõendeid Aujeszky haiguse viirusega nakatumise kohta;</p> <p>II.2.4 kus vähemalt kolme kuu jooksul enne karantiiniruumidesse paigutamise kuupäeva ei olnud ühtegi looma sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse vastu vaktsineeritud ja kus kõnealuse ajavahemiku jooksul ei tuvastatud sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkust.</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-SEM-A-ENTRY

II.3	I osas kirjeldatud sperma on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning lähetatud seemendusjaamast, ⁽⁴⁾ mis
II.3.1	on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;
II.3.2	vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.
II.4	I osas kirjeldatud sperma on saadud doonorloomadelt,
II.4.1	kes ei ole vaktsineeritud veiste katku nakkuse, sigade klassikalise katku ning sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse vastu;
II.4.2	kes on vähemalt kolm kuud enne sperma kogumist viibinud lahtis I.7 osutatud kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis;
II.4.3	kellel ei esinenud seemendusjaama vastuvõtmise päeval ega sperma kogumise päeval nakkushaiguste sümptomeid ega kliinilisi tunnuseid;
II.4.4	kes on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1;
II.4.5	keda vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul:
II.4.5.1	on peetud ettevõtetes, mis ei asu suu- ja sõrataudi, veiste katku viiruse nakkuse, sigade klassikalise katku või sigade Aafrika katku või sigade puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;
II.4.5.2	on peetud ühes ettevõttes, kus ei ole teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>B. melitensis</i> 'e või <i>B. suis</i> 'i nakkust, marutaudi viiruse nakkust, põrnatõbe, Aujeszky haiguse viiruse nakkust ega sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkust;
II.4.5.3	ei ole lastud kokku puutuda loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.4.5.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.4.5.2 osutatud tingimustele;
II.4.5.4	ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks;
II.4.6	kes on läbinud vähemalt 28päevase karantiini karantiiniruumis, milles viibisid üksnes teised vähemalt samaväärse tervisliku seisundiga sõralised, ning mis kõnealuste loomade seemendusjaama vastuvõtmise päeval vastas järgmistele tingimustele:
II.4.6.1	see ei asunud punktis II.4.5.1. osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;
II.4.6.2	vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul ei esinenud selles teadaolevalt ühtegi punktis II.4.5.2. osutatud taudi;
II.4.6.3	see asub alal, kus 10 kilomeetri raadiuses karantiiniruumist ei olnud vähemalt 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi;
II.4.6.4	selles ei olnud vähemalt kolme kuu jooksul enne loomade seemendusjaama vastuvõtmise kuupäeva teadaolevalt esinenud ühtegi suu- ja sõrataudi puhangut;
II.4.6.5	selles ei ole vähemalt kolme eelneva kuu jooksul esinenud <i>Brucella abortus</i> 'e, <i>Brucella melitensis</i> 'e või <i>Brucella suis</i> 'i nakkust;
II.4.7	keda on peetud seemendusjaamas,
II.4.7.1	mis ei asunud punktis II.4.5.1. osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis;

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.7.2 kus vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ei esinenud teadaolevalt ühtegi punktis II.4.5.2. osutatud taudi, ning ⁽¹⁾⁽⁵⁾[vähemalt 30 päeva pärast kogumise kuupäeva;] ⁽¹⁾⁽⁶⁾[kuni spermasaadetise liitu lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.4.7.3 mis asub alal, kus 10 kilomeetri raadiuses seemendusjaamast ei ole vähemalt 30päevase ajavahemiku jooksul teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; ning ⁽¹⁾⁽⁵⁾[kus suu- ja sõrataudi ei esinenud vähemalt kolm kuud enne sperma kogumise kuupäeva ja 30 päeva pärast sperma kogumise kuupäeva;] ⁽¹⁾⁽⁶⁾[kus suu- ja sõrataudi ei esinenud vähemalt kolm kuud enne sperma kogumise kuupäeva ja kuni spermasaadetise liitu lähetamise kuupäevani ning doonorloomi on peetud selles seemendusjaamas vähemalt 30 päeva järjest vahetult enne sperma kogumise kuupäeva;]</p> <p>II.4.7.4 kus vähemalt 30 päeva jooksul enne karantiiniruumi paigutamise kuupäeva ja vähemalt 30 päeva vahetult enne sperma kogumise kuupäeva ei ole leitud kliinilisi, seroloogilisi, virooloogilisi ega patoloogilisi tõendeid Aujeszky haiguse viirusega nakatumise kohta;</p> <p>II.4.8 kellele on tehtud negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud proovidega, mis on võetud 30päevase ajavahemiku jooksul enne punktis II.4.6 osutatud karantiini algust, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 2. osa I peatüki punkti I alapunktile b:</p> <p>II.4.8.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkuse tuvastamiseks puhverdatud brutsellaantigeeni test (<i>rose bengal</i>'i test), võistlev ELISA (ensüümimmuunsorptsioonanalüüs) või kaudne ELISA siledapinnaliste <i>Brucella</i> liikide antikehade tuvastamiseks.</p> <p>II.4.8.2 Aujeszky haiguse viiruse nakkuse tuvastamiseks: ⁽¹⁾[vaksineerimata loomade puhul ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) kogu Aujeszky haiguse viiruse vastaste antikehade või viiruse glükoproteiini B (ADV-gB) või glükoproteiini D (ADV-gD) vastaste antikehade tuvastamiseks või seerumi neutralisatsiooni test;] ⁽¹⁾[eemaldatud gE antigeeniga vaktsiiniga vaktsineeritud loomade puhul ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) Aujeszky haiguse viiruse glükoproteiini E (ADV-gE) vastaste antikehade tuvastamiseks;]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.8.3 sigade klassikalise katku tuvastamiseks antikehade ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) või uuring viiruse neutraliseerimisega seerumis, kui loomad on pärit liikmesriigist või selle tsoonist, kus on eelnenud 12 kuul teadaolevalt esinenud sigade klassikalist katku või selle taudi vastu vaktsineeritud;]</p> <p>II.2.8.4 sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring (immuunperoksüdaasanalüüs rakkude monokihis (IPMA), immunofluorestsentsanalüüs (IFA) või ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA));</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.9 kellele on tehtud negatiivsed tulemused andnud järgmised uuringud proovidega, mis on võetud vähemalt 21päevase ajavahemiku jooksul pärast punktis II.4.6 osutatud karantiini algust, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 2. osa I peatüki punkti 1 alapunktile c:</p> <p>II.4.9.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkuse tuvastamiseks puhverdatud brutsellaantigeeni test (<i>rose bengal</i>'i test), võistlev ELISA (ensüümimmuunsorptsioonanalüüs) või kaudne ELISA siledapinnaliste <i>Brucella</i> liikide antikehade tuvastamiseks.</p> <p>II.4.9.2 Aujeszky haiguse viiruse nakkuse tuvastamiseks: ⁽¹⁾[vaksineerimata loomade puhul ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) kogu Aujeszky haiguse viiruse vastaste antikehade või viiruse glükoproteiini B (ADV-gB) või glükoproteiini D (ADV-gD) vastaste antikehade tuvastamiseks või seerumi neutralisatsiooni test;] ⁽¹⁾[eemaldatud gE antigeeniga vaktsiiniga vaksineeritud loomade puhul ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) Aujeszky haiguse viiruse glükoproteiini E (ADV-gE) vastaste antikehade tuvastamiseks;]</p> <p>⁽¹⁾[II.4.9.3 sigade klassikalise katku suhtes antikehade ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) või uuring viiruse neutraliseerimisega seerumis, kui loomad on pärit liikmesriigist või selle tsoonist, kus ei ole eelnenud 12 kuul teadaolevalt esinenud sigade klassikalist katku ega loomi selle taudi vastu vaksineeritud;]</p> <p>II.4.9.4 sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring (IPMA, IFA või ELISA) ja viiruse genoomi uuring (pöördtranskriptaasi polümeraasi ahelreaktsioon (RT-PCR), astmeline RT-PCR, reaajas jälgitav RT-PCR);</p> <p>II.4.10 kellele on seemendusjaamas tehtud järgmised kohustuslikud korrapärased uuringud, mida nõutakse vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 2. osa I peatüki punktile 2:</p> <p>II.4.10.1 <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkuse tuvastamiseks puhverdatud brutsellaantigeeni test (<i>rose bengal</i>'i test), võistlev ELISA (ensüümimmuunsorptsioonanalüüs) või kaudne ELISA siledapinnaliste <i>Brucella</i> liikide antikehade tuvastamiseks.</p> <p>II.4.10.2 Aujeszky haiguse viiruse nakkuse tuvastamiseks: ⁽¹⁾[vaksineerimata loomade puhul ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) kogu Aujeszky haiguse viiruse vastaste antikehade või viiruse glükoproteiini B (ADV-gB) või glükoproteiini D (ADV-gD) vastaste antikehade tuvastamiseks või seerumi neutralisatsiooni test;] ⁽¹⁾[eemaldatud gE antigeeniga vaktsiiniga vaksineeritud loomade puhul ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) Aujeszky haiguse viiruse glükoproteiini E (ADV-gE) vastaste antikehade tuvastamiseks;]</p> <p>II.4.10.3 sigade klassikalise katku tuvastamiseks antikehade ensüümimmuunsorptsioonanalüüs (ELISA) või uuring viiruse neutraliseerimisega seerumis;</p> <p>II.4.10.4 sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse tuvastamiseks seroloogiline uuring (IMPMA, IFA või ELISA);</p> <p>II.4.11 kes on läbinud punktis II.4.10 osutatud testid, mis on tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 2. osa I peatüki punkti 2 alapunkti b kohaselt proovidega, mis on võetud:</p> <p>⁽¹⁾kas [kõikidelt loomadelt vahetult enne seemendusjaamast lahkumist või tapamajja saabumisel, kuid mitte hiljem kui 12 kuu jooksul pärast seemendusjaama vastuvõtmise kuupäeva.]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-SEM-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾või [vähemalt 25 %-lt seemendusjaamas viibivatelt loomadelt iga kolme kuu järel <i>Brucella abortus</i>'e, <i>Brucella melitensis</i>'e või <i>Brucella suis</i>'i nakkuse, Aujeszky haiguse viiruse nakkuse ja sigade klassikalise katku tuvastamiseks ning vähemalt 10 %-lt seemendusjaamas viibivatelt loomadelt iga kuu sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse tuvastamiseks.]</p> <p>⁽¹⁾või [vähemalt 10 %-lt seemendusjaamas viibivatest loomadest kord kuus <i>Brucella abortus</i>'e, <i>Brucella melitensis</i>'e või <i>Brucella suis</i>'i nakkuse, Aujeszky haiguse viiruse nakkuse, sigade klassikalise katku ja sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse tuvastamiseks.]</p> <p>II.5 I osas kirjeldatud sperma</p> <p>II.5.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 1. osa punktides 1 ja 2 esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.5.2 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;</p> <p>II.5.3 veetakse konteineris, mis</p> <p>II.5.3.1 on enne seemendusjaamast lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.5.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.5.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]</p> <p>II.6 Spermat säilitatakse antibiootikumide lisamisega järgmiselt.</p> <p>II.6.1 Ettenähtud kontsentratsiooni saavutamiseks sperma milliliitri kohta lisatakse spermale pärast lõplikku lahjendamist või kasutatud spermalahjendites sisaldub eelkõige leptospiirade vastu toimiv järgmine antibiootikum või antibiootikumide segu:</p> <p>⁽¹⁾kas [gentamütsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg) segu;]</p> <p>⁽¹⁾või [linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomütsiini (500 µg) segu;]</p> <p>⁽¹⁾või [amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu;]</p> <p>⁽¹⁾või [antibiootikum või antibiootikumide segu⁽⁷⁾....., mille bakteritsiidne aktiivsus on vähemalt samaväärne ühega järgmistest segudest:</p> <ul style="list-style-type: none"> – gentamütsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg) segu; – linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomütsiini (500 µg) segu; – amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu. <p>II.6.2 Vahetult pärast antibiootikumide lisamist ja enne iga võimalikku külmutamist on lahjendatud spermat hoitud temperatuuril vähemalt 5 °C või 15 °C vähemalt 45 minutit või dokumenteeritult samaväärseid baktereid hävitava toimega aja- ja temperatuurirežiimil.</p> <p>Märkused</p> <p>„Siga“ – siga delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 4 määratletud tähenduses.</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud sigade sperma toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma lõppsihtkoht.</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-SEM-A-ENTRY

<p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>		
<p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust spermasaadetis lähetati. Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semes/porcine_en</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida spermasaadetise sihttegevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „<i>Tüüp</i>“: märkida sperma. „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber. „<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv sperma pannakse. „<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv sperma koguti. „<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti. „<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p>		
<p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.</p> <p>(3) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.</p> <p>(4) Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semes/porcine_en.</p> <p>(5) Kohaldatakse külmutatud sperma suhtes.</p> <p>(6) Kohaldatakse värsket ja jahutatud sperma suhtes.</p> <p>(7) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon või antibiootikume sisaldava(te) spermalahjendi(te) kaubanimi.</p>		
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p>		<p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

55. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SIGADE SELLISE SPERMA VARUDE
SAADETISTE LITU TOOMISEKS, MIS ON ENNE 21. APRILLI 2021 KOGUTUD,
TÖÖDEL DUD JA SÄILITATUD DIREKTIIVI 90/429/EMÜ NÕUETE KOHASELT
NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD
SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „POR-SEM-B-ENTRY“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber	
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisnemise piiripunkt I.17				
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			I.23	
ISO riigikood					

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-SEM-B-ENTRY

II Tervishoiualane teave		II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	Mina, allakirjutanud veterinaarjärevalve ametnik, kinnitan järgmist.		
II.1	Ekspordiv riik		
	<i>(eksportiva riigi nimi)⁽¹⁾</i>		
⁽²⁾ kas	[II.1.1 on viimase 12 kuu jooksul olnud vaba suu- ja sõrataudist, sigade klassikalise katkust ja sigade Aafrika katkust ning viimase 12 kuu jooksul ei ole seal toimunud vaktsineerimisi ühegi nimetatud haiguse vastu;]		
⁽²⁾ või	[II.1.1 on tunnistanud Maailma Loomatervishoiu Organisatsiooni (OIE) poolt vabaks suu- ja sõrataudist ilma vaktsineerimisteta ning vabaks sigade katkust ja sigade Aafrika katkust vastavalt OIE maismaaloomade tervishoiu eeskirjas esitatud soovitudele.]		
II.2	Seemendusjaam, ⁽³⁾ kus on kogutud käesoleva partii sperma:		
	II.2.1 on <i>(kolmanda riigi nimi)⁽²⁾</i> veterinaartalituste poolt liitu ekspordiks heaks kiidetud ning vastas kogumise päeval nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ A lisa I ja II peatüki nõuetele (seemendusjaamade heakskiitmise ja järelevalvega seotud tingimused);		
	II.2.2 asub piirkonnas, kus ajavahemikul kolmest kuust enne käesoleva saadetise sperma kogumise kuupäeva kuni lähetamise kuupäevani ei kehtinud piiranguid suu- ja sõrataudi, sigade katku, sigade Aafrika katku, sigade vesikulaarhaiguse ega vesikulaarse stomatiidi tõttu;		
	II.2.3 oli ajavahemikus, mis algas 30 päeva enne sperma kogumise kuupäeva ja lõppes sperma lähetamiskuupäevaga, vaba brutselloosist ja Aujeszky haigusest;		
⁽²⁾ kas	[II.2.4 on seemendusjaam, kus on üksnes Aujeszky haiguse vastu vaktsineerimata loomad ja see vastab direktiivi 90/429/EMÜ B lisa nõuetele;]		
⁽²⁾⁽⁴⁾ ja/või	[II.2.4 on seemendusjaam, kus kõik loomad või osa neist on Aujeszky haiguse vastu vaktsineeritud vaktsiiniga, millest gE-antigeen on eemaldatud ja mis vastab direktiivi 90/429/EMÜ B lisa nõuetele.]		
	Tingimused loomade vastuvõtuks heakskiidetud seemendusjaamadesse		
II.3	Seemendusjaama vastuvõtmisel vastasid kõik loomad järgmistele tingimustele:		
	II.3.1 nad olid läbinud vähemalt 30päevase karantiini pädeva asutuse poolt selleks otstarbeks heakskiidetud ruumides (karantiiniruum), kus viibisid üksnes vähemalt samaväärse tervisliku seisundiga loomad;		
	II.3.2 enne karantiiniruumi sisenemist olid nad valitud karjadest või ettevõtetest:		
	II.3.2.1 mis on brutselloosivabad vastavalt Maailma Loomatervishoiu Organisatsiooni (OIE) tervishoiueeskirja sigade brutselloosi peatükile;		
	II.3.2.2 kus eelneva 12 kuu jooksul ei olnud viibinud suu- ja sõrataudi vastu vaktsineeritud loomi;		
	II.3.2.3 mis ei asu piirkonnas, kus suu- ja sõrataudi, sigade klassikalise katku, sigade Aafrika katku, sigade vesikulaarhaiguse, vesikulaarse stomatiidi või Aujeszky haiguse tõttu kehtivad siseriiklike õigusaktidega ettenähtud piirangud;		
	II.3.2.4 kus eelneval 12 kuul ei ole loomadel esinenud Aujeszky haiguse kliinilisi, seroloogilisi, virooloogilisi ega patoloogilisi tunnuseid;		
	II.3.3 enne punktis II.3.2 kirjeldatud karantiiniruumi sisenemist ei ole nad varem viibinud halvema tervisliku seisundiga karjades;		

II osa. Sertifitseerimine

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-SEM-B-ENTRY

	<p>II.3.4 loomadele on 30 päeva jooksul enne punktis II.3.1 osutatud karantiiniruumidesse paigutamist tehtud järgmised rahvusvahelistele standarditele vastavad uuringud ja saadud negatiivsed tulemused:</p> <p>II.3.4.1 brutselloosi suhtes puhverdatud brutsellaantigeeni test (<i>rose bengal</i>'i test), cELISA test või iELISA test;</p> <p>II.3.4.2 Aujeszky haiguse suhtes:</p> <p>^{(2)kas} [II.3.4.2.1 vaksineerimata loomade puhul seerumi neutralisatsiooni test või ELISA test kogu Aujeszky haiguse viiruse antikehade suhtes või selle glükoproteiini B (ADV-gB) või glükoproteiini D (ADV-gD) suhtes;]</p> <p>^{(2)või} [II.3.4.2.1 eemaldatud gE antigeeniga vaktsiiniga vaktsineeritud loomade puhul ELISA test glükoproteiini E (ADV-gE) vastaste antikehade avastamiseks;]</p> <p>^{(2)kas} [II.3.5 seemendusjaama vastuvõtmisel on loomadel andnud negatiivse tulemuse kas puhverdatud brutsellaantigeeni test (<i>rose bengal</i>'i test) või cELISA test või iELISA test, mis on tehtud proovidega, mis on võetud punktis II.3.1 sätestatud karantiiniaja viimasel 15 päeval;]</p> <p>^{(2)või} [II.3.5 seemendusjaama vastuvõtmisel ei ole kõigil loomadel andnud negatiivset tulemust kas puhverdatud brutsellaantigeeni test (<i>rose bengal</i>'i test) või cELISA test või iELISA test, mis on tehtud proovidega, mis on kogutud punktis II.3.1 sätestatud karantiiniaja viimasel 15 päeval, kuid brutselloosikahtlus on välistatud vastavalt direktiivi 90/429/EMÜ B lisa I peatüki punktile 1.5;]</p> <p>II.3.6 Aujeszky haiguse suhtes on tehtud järgmised uuringud proovidega, mis on kogutud punktis II.3.1 sätestatud karantiiniaja viimasel 15 päeval:</p> <p>^{(2)kas} [II.3.6.1 vaksineerimata loomade puhul seerumi neutralisatsiooni test või ELISA test kogu Aujeszky haiguse viiruse antikehade suhtes või selle glükoproteiini B (ADV-gB) või glükoproteiini D (ADV-gD) suhtes;]</p> <p>^{(2)või} [II.3.6.1 eemaldatud gE antigeeniga vaktsiiniga vaktsineeritud loomade puhul ELISA test glükoproteiini E (ADV-gE) vastaste antikehade avastamiseks;]</p> <p>^{(2)kas} [II.3.6.2 punktis II.3.6.1 nimetatud uuringute tulemused on negatiivsed kõikidel juhtudel;]</p> <p>^{(2)või} [II.3.6.2 punktis II.3.6.1 nimetatud uuringul positiivse tulemuse andnud loomad eemaldati viivitamatult karantiiniruumist ning pädev asutus on võtnud kõik vajalikud meetmed, et tagada ülejäänud loomade rahuldav tervislik seisund enne seemendusjaama vastuvõtmist punkti II.3 kohaselt;]</p> <p>II.3.7 kõik uuringud on tehtud pädeva asutuse heakskiidetud laboris;</p> <p>II.3.8 loomi on võetud seemendusjaama vastu üksnes jaama veterinaararsti otsese loaga ja kõik loomade liikumised nii seemendusjaama kui ka sealt välja on registreeritud;</p> <p>II.3.9 ühelgi seemendusjaama vastuvõetud loomal ei ilmnenud vastuvõtmise päeval kliinilisi haigustunnuseid; kõik loomad on saanud otse karantiiniruumist, mis vastas loomade lähetamise päeval ja ruumis viibimise ajal ametlikult järgmistele nõuetele:</p> <p>II.3.9.1 see ei asu piirkonnas, kus suu- ja sõrataudi, sigade klassikalise katku, sigade Aafrika katku, sigade vesikulaarhaiguse, vesikulaarse stomatiidi või Aujeszky haiguse tõttu kehtivad siseriiklike õigusaktidega ettenähtud piirangud;</p> <p>II.3.9.2 seal ei ole viimasel 30 päeval registreeritud suu- ja sõrataudi, sigade klassikalise katku, sigade Aafrika katku, sigade vesikulaarhaiguse, vesikulaarse stomatiidi või Aujeszky haiguse kliinilisi, seroloogilisi, virooloogilisi või patoloogilisi tunnuseid.</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-SEM-B-ENTRY

Seemendusjaamades peetavate loomade kohustuslikud korrapärased uuringud	
II.4	Kõikidele seemendusjaamas peetavatele loomadele tehakse pädeva asutuse heakskiidetud laboratooriumis järgmised korrapärased uuringud:
II.4.1	brutselloosi suhtes puhverdatud brutsellaantigeeni test (<i>rose bengal</i> 'i test), cELISA test või iELISA test;
II.4.2	Aujeszky haiguse viiruse suhtes
⁽¹⁾ kas	[II.4.2.1 vaktsineerimata loomade puhul seerumi neutralisatsiooni test või ELISA test kogu Aujeszky haiguse viiruse antikehade suhtes või selle glükoproteiini B (ADV-gB) või glükoproteiini D (ADV-gD) suhtes;
⁽¹⁾ või	[II.4.2.1 eemaldatud gE antigeeniga vaktsiiniga vaktsineeritud loomade puhul ELISA test glükoproteiini E (ADV-gE) vastaste antikehade avastamiseks;
II.4.3	punktides II.4.1 ja II.4.2 osutatud korrapäraseid uuringuid tehakse proovidele, mis on võetud kooskõlas direktiivi 90/429/EMÜ B lisa II peatüki punktiga 1.2, et oleks tagatud kõigi loomade uurimine vähemalt üks kord seemendusjaamas viibimise kestel ja vähemalt iga 12 kuu tagant pärast seemendusjaama vastuvõtmise kuupäeva, kui loom viibib seemendusjaamas kauem kui 12 kuud;
⁽²⁾ kas	[II.4.4 kõikide loomade korrapärased uuringud vastavalt punktidele II.4.1 ja II.4.2, mis on tehtud punktis II.4.3 osutatud proovidele, on andnud negatiivse tulemuse.]
⁽²⁾ või	[II.4.4 kõikide loomade uuringud vastavalt punktidele II.4.1 ja II.4.2, mis on tehtud punktis II.4.3 osutatud proovidele, ei ole andnud negatiivset tulemust:
a)	loomad, kes on andnud positiivse tulemuse, on eraldatud,
b)	igalt loomalt pärast viimast negatiivse tulemusega proovi või pärast seemendusjaama sanitaarseisundi taastamist eksportiva riigi pädeva asutuse vastutusel seemendusjaamas võetud spermat on hoitud eraldi Euroopa Liitu eksportimiseks kõlblikust spermast, mis on saadud enne viimast negatiivse tulemusega proovi vastavalt loomalt.
Tingimused, millele peab vastama seemendusjaamas Euroopa Liitu eksportimiseks kogutud sperma	
II.5	Käesoleva saadetise sperma on võetud loomadelt:
II.5.1	kes on elanud (<i>kolmanda riigi nimi</i> ⁽¹⁾) vähemalt kolm kuud vahetult enne sperma võtmist;
II.5.2	kellel ei ilmnenud sperma võtmise päeval kliinilisi haigustunnuseid;
II.5.3	kes on suu- ja sõrataudi vastu vaktsineerimata;
II.5.4	kes vastavad punktis II.3 kirjeldatud nõuetele;
II.5.5	kellel ei ole lubatud looduslikult paarituda;
II.5.6	keda on hoitud seemendusjaamades, mis ei asu piirkonnas, kus suu- ja sõrataudi, sigade klassikalise katku, sigade Aafrika katku, sigade vesikulaarhaiguse, vesikulaarse stomatiidi või Aujeszky haiguse tõttu kehtivad siseriiklike õigusaktidega ettenähtud piirangud;
II.5.7	keda on hoitud seemendusjaamades, kus viimasel 30 päeval enne sperma kogumist ei ole registreeritud mingeid suu- ja sõrataudi, sigade klassikalise katku, sigade Aafrika katku, sigade vesikulaarhaiguse, vesikulaarse stomatiidi või Aujeszky haiguse kliinilisi, seroloogilisi, virooloogilisi või patoloogilisi tunnuseid.

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-SEM-B-ENTRY

II.6	<p>Lahjendusvedelikule (või käesoleva saadetise spermale pärast lõplikku lahjendamist) on lisatud tõhusalt koostoitiv antibiootikumide annus, eelkõige leptospiirade vastu. Külmutatud spermale on antibiootikumid lisatud enne külmutamist.</p> <p>II.6.1 Punktis II.6 osutatud antibiootikumide mõju on vähemalt samaväärne järgmiste kontsentratsioonidega lõpliku lahjendusega spermas:</p> <ol style="list-style-type: none"> vähemalt 500 µg streptomütsiini lõpplahuse ml kohta; vähemalt 500 RÜ penitsilliini lõpplahuse ml kohta; vähemalt 150 µg linkomütsiini lõpplahuse ml kohta; vähemalt 300 µg spektinomütsiini lõpplahuse ml kohta. <p>II.6.2 Vahetult pärast antibiootikumide lisamist on lahjendatud spermat hoitud temperatuuril vähemalt 15 °C vähemalt 45 minutit.</p>
II.7	<p>Käesoleva partii sperma vastab järgmistele tingimustele:</p> <p>II.7.1 spermat on säilitatud enne lähetamist kooskõlas direktiivi 90/429/EMÜ A lisa I peatüki punkti 2 alapunktiga d ja II peatüki punkti 6 alapunktidega a, b, e ja f;</p> <p>II.7.2 sperma on toimetatud sihtliikmesriiki enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud mahutites, mis on pitseeritud enne lähetamist heakskiidetud ladustuskohtadest.</p>
	<p>Märkused</p> <p>„Siga“ – siga delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 4 määratletud tähenduses.</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud sigade sperma toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostöös sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>
	<p>I osa</p> <p>Lahter I.6: „<i>Saadetise eest vastutav ettevõtja</i>“: selle lahtri täitmine on kohustuslik ainult juhul, kui on tegemist transiitkauba kohta antava sertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.7: märkida kolmanda riigi kood.</p> <p>Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse seemendusjaam, kust sperma on lähetatud ja mis on esitatud direktiivi 90/429/EMÜ artikli 8 lõike 2 kohases loetelus aadressil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: selle lahtri täitmine on kohustuslik ainult juhul, kui on tegemist transiitkauba kohta antava sertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.19: „<i>konteineri number / plommi number</i>“: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.21: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.22: täita vastavalt sellele, kas tegemist on transiidi- või impordisertifikaadiga.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: identifitseerimisnumber peab olema looma ametlik identifitseerimistunnus. „<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“ esitatakse järgmises vormingus: pp.kk.aaaa. „<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“ peab vastama seemendusjaama heakskiidunumbrile, kus sperma on kogutud.</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-SEM-B-ENTRY

	<p>II osa</p> <p>(1) Sigade sperma puhul üksnes komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XI lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud direktiivi 90/429/EMÜ artikli 8 lõike 2 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(4) See valikuvõimalus jäetakse ära, kui sihtliikmesriik või selle piirkond on vaba Aujeszky haigusest direktiivi 64/432/EMÜ artikli 10 kohaselt, on seda teatanud komisjonile direktiivi 90/429/EMÜ C lisa punkti 4 kohaselt ning on esitatud loetelus järgmisel aadressil: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

56. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS SIGADE SELLISTE OOTSÜÜTIDE JA
EMBRÜOTE SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI
2021 KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÕODELDUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE
(EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/692 NÕUETE KOHASELT
NING LÄHETATUD OOTSÜÜDID VÕI EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD
EMBRÜOKOGUMIS- VÕI -TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „POR-OOCYTES-
EMB-ENTRY“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
		I.3 Pädev keskasutus	RUTKOOD	
		I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood		
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood		
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/hea kskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood		
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17		
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria		Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allkirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja need on saadud doonorloomadelt, kes on pärit kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist,</p> <p>II.1.1 kust on lubatud liitu tuua sigade ootsüüte⁽¹⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüoid⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüoid⁽¹⁾ mikromanipuleeritud embrüoid⁽¹⁾ ja mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XI lisas;</p> <p>⁽¹⁾kas [II.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist kuni nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud ajavahemiku kohta, mis algas kuupäeval⁽²⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist kuni nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾kas [II.1.3 kus sigade klassikalisest katkust ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist kuni nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.1.3 kus sigade klassikalisest katkust ei ole teatatud ajavahemikul, mis algas kuupäeval⁽³⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist kuni nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.1.4 kus veiste katku nakkusest ja sigade Aafrika katkust ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist kuni nende lähetamise kuupäevani;</p> <p>II.1.5 kus suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse ja sigade klassikalise katku vastu ei ole vaktsineeritud vähemalt 12 kuud vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist ja kuni nende lähetamise kuupäevani ning kolmandasse riiki, territooriumile ega selle tsooni ei ole vaktsineeritud loomi selle perioodi jooksul sisse toodud.</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.1.6 mis on Aujeszky haiguse viiruse nakkuse suhtes taudivaba staatusega või kus kohaldatakse Aujeszky haiguse viiruse nakkuse suhtes heakskiidetud likvideerimisprogrammi;]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on saadud doonorloomadelt, kes on pärit ettevõtetest,</p> <p>II.2.1 kus sigadel ei ole viimase 42päevase ajavahemiku jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e ja <i>B. suis</i>'i nakkust, ning kus vähemalt 12kuulise ajavahemiku jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist</p> <p>⁽¹⁾kas [II.2.2.1 on vajaduse korral kohaldatud muu hulgas pidamistingimusi ja söötmissüsteeme hõlmavaid bioturvalisus- ja riskimaandamismeetmeid, et hoida ära <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse ülekandumist loetellu kantud liiki kuuluvatelt metsloomadelt ettevõttes peetavatele sigadele, ning toodud ettevõttesse sigu üksnes sellistest ettevõtetest, kus kohaldatakse samaväärseid bioturvalisusmeetmeid;</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

	<p>⁽¹⁾ja/või [II.2.2.2 on sigadel tehtud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse seiret kooskõlas komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 III lisaga ning selle perioodi jooksul:</p> <ul style="list-style-type: none"> – on ettevõttesse toodud sigu üksnes sellistest ettevõtetest, kus kohaldatakse punktis II.2.2.1 või II.2.2.2 kirjeldatud bioturvalisus- või seiremeetmeid; ning – kui on teatatud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i põhjustatud nakkuse esinemisest ettevõttes, on võetud delegeeritud määruse (EL) 2020/688 II lisa 1. osa punkti 3 kohased meetmed;] <p>II.2.2 kus ei olnud vähemalt 12 kuu jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ avastatud kliinilisi, seroloogilisi, viroloogilisi või patoloogilisi tõendeid Aujeszky haiguse viirusega nakatumise kohta.</p> <p>⁽¹⁾[II.3 I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetanud embrüokogumisrühm⁽⁵⁾,</p> <p>II.3.1 mis on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.3.2 mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>⁽¹⁾[II.3 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetanud embrüokogumisrühm⁽⁵⁾ mis</p> <p>II.3.1 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.3.2 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. ja 3. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.4 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on saadud doonorloomadelt, kes</p> <p>II.4.1 kes ei ole vaksineeritud veiste katku nakkuse, sigade klassikalise katku ning sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse vastu;</p> <p>II.4.2 kes on vähemalt kolm kuud enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ kuupäeva viibinud lahtris I.7 osutatud kolmandas riigis või territooriumil või selle tsoonis;</p> <p>II.4.3 keda vähemalt 30 päeva jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/ tootmise⁽¹⁾ kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul</p> <p>II.4.3.1 on peetud ettevõtetes, mis ei asu suu- ja sõrataudi, veiste katku viiruse nakkuse, sigade klassikalise katku või sigade Aafrika katku või sigade puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.4.3.2 on peetud ühes ettevõttes, kus ei ole teadaolevalt esinenud <i>Brucella abortus</i>'e, <i>B. melitensis</i>'e või <i>B. suis</i>'i nakkust, marutaudi viiruse nakkust, põrnatõbe, Aujeszky haiguse viiruse nakkust ega sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkust;</p> <p>II.4.3.3 ei ole lastud kokku puutuda loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.4.3.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.4.3.2 osutatud tingimustele;</p> <p>II.4.3.4 ei ole kasutatud loomulikku paaritamiseks;</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

	<p>II.4.4 kelle rühma veterinaararst või rühma liige peab olema kliiniliselt läbi vaadanud ja kinnitanud, et ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ päeval ei esinenud neil loomataudide sümptomeid;</p> <p>II.4.5 kes on identifitseeritud vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 1;</p> <p>II.4.6 kes seoses suu- ja sõrataudiga vastavad järgmistele tingimustele</p> <p>II.4.6.1 nad on pärit ettevõtetest,</p> <ul style="list-style-type: none"> – mis asuvad alal, kus 10 kilomeetri raadiuses ettevõttest ei ole vähemalt 30 päeva jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ kuupäeva teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; – kus ei ole vähemalt kolme kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ kuupäeva teadaolevalt esinenud suu- ja sõrataudi; <p>⁽¹⁾kas [II.4.6.2 [nad on suu- ja sõrataudi vastu vaksineerimata;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁶⁾või [II.4.6.2 neid on 12 kuu jooksul vahetult enne embrüote kogumise kuupäeva suu- ja sõrataudi vastu vaksineeritud ning</p> <p>II.4.6.2.1 neid ei ole vähemalt 30 päeva jooksul vahetult enne embrüote kogumise kuupäeva vaksineeritud suu- ja sõrataudi vastu;</p> <p>II.4.6.2.2 viljastamiseks kasutatud sperma koguti isaselt doonorilt, kes vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 5. osa I peatüki punkti 1 alapunktis b sätestatud tingimustele või sperma vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 5. osa I peatüki punktis 2 esitatud tingimustele;</p> <p>II.4.6.2.3 embrüoid on enne külmutamist pestud trüpsiiniga IETSi käsiraamatu⁽⁷⁾ soovitude kohaselt;</p> <p>II.4.6.2.4 embrüoid on säilitatud sügavkülmutatult vähemalt 30 päeva jooksul pärast kogumise kuupäeva ja doonorloomal ei ole selle aja jooksul ilmnenu suu- ja sõrataudi kliinilisi tunnuseid;]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁸⁾[II.4.7 kellele on tehtud sigade respiratoor-reproduktiivse sündroomi viiruse nakkuse tuvastamiseks kaks seroloogilist uuringut vähemalt 21päevase vahega, kusjuures teine uuring tehti 15 päeva jooksul enne embrüote kogumist ja mõlema uuringu kohta saadi negatiivsed tulemused.]</p> <p>II.5 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾</p> <p>II.5.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 2. osas⁽¹⁾ / 3. osas⁽¹⁾ / 4. osas⁽¹⁾ / 5. osas⁽¹⁾ ja 6. osas esitatud loomatervise nõuetele;</p> <p>II.5.2 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;</p> <p>II.5.3 veetakse konteineris, mis</p> <p>II.5.3.1 on enne embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt lähetamist plommitud ja nummerdatud rühma veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

<p>II.5.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.5.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹⁰⁾[II.5.4 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.5.5 veetakse konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹¹⁾[II.6I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on eostatud kunstliku seemendamise teel spermaga, mis pärineb seemendusjaamast, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, mille on sperma kogumiseks, töötlemiseks ja/või säilitamiseks heaks kiitnud rakendusmääruse (EL) 2021/404 XI lisas loetletud kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooniga pädev asutus sigade sperma puhul või liikmesriigi pädev asutus.]</p> <p>⁽¹⁾⁽¹²⁾[II.7 Kogumiseks, töötlemiseks, pesemiseks ja säilitamiseks ettenähtud söötmetele lisatakse järgmisi antibiootikume⁽¹³⁾:]</p> <p>Märkused</p> <p>„Siga“ – siga delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 4 määratletud tähenduses.</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud sigade ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole selliste ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust ootsüütide või embrüote saadeti lähetati. Ainult need embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semens/porcine_en.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida ootsüütide või embrüote saadetise sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p>	
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

<p>Lahter I.27:</p>	<p>„Tüüp“: täpsustada, kas <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„Identifitseerimisnumber“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„Identifitseerimismärk“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduvad ootsüüdid või embrüod pannakse.</p> <p>„Kogumise/tootmise kuupäev“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduvad ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber“: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„Kogus“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.</p> <p>(3) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.</p> <p>(4) Ei kohaldata selliste <i>in vivo</i> saadud embrüote suhtes, mida töödeldakse trüpsiiniga.</p> <p>(5) Ainult need embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(6) Valik on võimalik ainult <i>in vivo</i> saadud embrüote saadetise puhul.</p> <p>(7) Rahvusvahelise embrüosiirdamise ühingu käsiraamat „A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures“, avaldanud rahvusvaheline embrüosiirdamise ühing, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874 USA (http://www.iets.org/).</p> <p>(8) Kohaldatakse <i>in vivo</i> saadud embrüote suhtes.</p> <p>(9) Kohaldatakse külmutatud ootsütide või embrüote suhtes.</p> <p>(10) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse sigade ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p> <p>(11) Ei kohaldata ootsütide suhtes.</p> <p>(12) Kohustuslik kinnitus antibiootikumide lisamise korral.</p> <p>(13) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon.</p>
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p>	<p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

57. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON
LÄHETATUD PÄRAST 20. APRILLI 2021 LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI
TÖÖTLEMISETTEVÖTTEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma;
- nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüüdid ja embrüod

(NÄIDIS „POR-GP-PROCESSING-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide
			I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD
			I.4 Pädev kohalik asutus	
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik	ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt	
			I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number		
	I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal			
	I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks	
			I.23	

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria		Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-GP-PROCESSING-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte,⁽¹⁾ kus Euroopa Liitu eksporditavat sperma⁽²⁾ / ootsüüte⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüoid⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüoid⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüoid⁽²⁾ töödeldi ja säilitati:</p> <p>II.1.1 asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis,</p> <p>II.1.1.1 kust on lubatud liitu tuua sigade sperma⁽²⁾ / ootsüüte⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüoid⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüoid⁽²⁾ mikromanipuleeritud embrüoid,⁽²⁾ mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XI lisas;</p> <p>^{(2)kas} [II.1.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>^{(2)või} [II.1.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud ajavahemikul, mis algas kuupäeval⁽³⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>^{(2)kas} [II.1.1.3 kus sigade klassikalisest katkust ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>^{(2)või} [II.1.1.3 kus sigade klassikalisest katkust ei ole teatatud ajavahemikul, mis algas kuupäeval⁽⁴⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.1.1.4 kus veiste katku nakkusest ja sigade Aafrika katkust ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;</p> <p>II.1.1.5 kus suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse ja sigade klassikalise katku vastu ei ole vaktsineeritud vähemalt 12 kuud vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ ja kuni selle/nende lähetamise kuupäevani ning kolmandasse riiki, territooriumile ega selle tsooni ei ole vaktsineeritud loomi selle perioodi jooksul sisse toodud;</p> <p>II.1.2 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.1.3 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 4. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽²⁾/ootsüüdid⁽²⁾/embrüod⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ning</p> <p>II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽⁵⁾/embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽⁵⁾/embrüootootmisrühmas⁽²⁾⁽⁵⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽⁵⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses,⁽²⁾⁽⁵⁾ mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾ sätestatud nõuetele, ja</p> <p>^{(2)kas} [asub ekspordivas riigis;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>⁽²⁾ja/või [asub⁽⁶⁾ ning on imporditud eksportivasse riiki vähemalt sama rangetel tingimustel, mis on nõutud sigade sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ liitu toomiseks kooskõlas määrusega (EL) 2016/429 ja komisjoni delegeeritud määrusega (EL) 2020/692;]</p> <p>II.2.2 toodi lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse vähemalt sama rangetel tingimustel, nagu on kirjeldatud:</p> <p>⁽²⁾kas [näidisel POR-SEM-A-ENTRY⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel POR-SEM-B-ENTRY⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel POR-OOCYTES-EMB-ENTRY⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel POR-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel POR-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁷⁾];</p> <p>II.2.3 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.2.4 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;</p> <p>II.2.5 veetakse konteineris, mis</p> <p>II.2.5.1 on enne loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.2.5.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.5.3. on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁹⁾[II.2.6 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.7 veetakse konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>„Siga“ – siga delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 4 määratletud tähenduses.</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud sigade, ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma, ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>
--

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lähetati. Ainult need paljundusmaterjali töötlemisettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetudokumentid</i>“: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Ainult need paljundusmaterjali töötlemisettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 9. osa 1. veerule.</p> <p>(4) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 9. osa 1. veerule.</p> <p>(5) Ainult need heakskiidetud loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(6) Sigade sperma puhul üksnes rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon ja ELi liikmesriigid.</p> <p>(7) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumentid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahtris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(8) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(9) Kohaldatakse saadeti suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse sigade spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-GP-PROCESSING-ENTRY

Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	
Kuupäev	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Tempel	Allkiri

58. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON
LÄHETATUD PÄRAST 20. APRILLI 2021 LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI
SÄILITUSKESKUSEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma;
- nõukogu direktiivi 90/429/EMÜ nõuete kohaselt enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud sigade sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud sigade ootsüüdid ja embrüod

(NÄIDIS „POR-GP-STORAGE-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	ISO riigikood				
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			
		I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide			
		Kood	ISO riigikood		
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamtemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			
	I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
	I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
ISO riigikood	I.23				

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria		Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-GP-STORAGE-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskus,⁽¹⁾ kus Euroopa Liitu eksporditavat sperma⁽²⁾ / ootsüüte⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüoid⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüoid⁽²⁾ säilitati:</p> <p>II.1.1 asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis,</p> <p>II.1.1.1 kust on lubatud liitu tuua sigade sperma⁽²⁾ / ootsüüte⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüoid⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüoid⁽²⁾ mikromanipuleeritud embrüoid⁽²⁾, mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XI lisas;</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽²⁾või [II.1.1.2 kus suu- ja sõrataudist ei ole teatatud ajavahemiku kohta, mis algas kuupäeval⁽³⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.1.3 kus sigade klassikalise katkust ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽²⁾või [II.1.1.3 kus sigade klassikalise katkust ei ole teatatud ajavahemikul, mis algas kuupäeval⁽⁴⁾ (märkida kuupäev pp.kk.aaaa) vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.1.1.4 kus veiste katku nakkusest ja sigade Aafrika katkust ei ole teatatud vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;</p> <p>II.1.1.5 kus suu- ja sõrataudi, veiste katku nakkuse ja sigade klassikalise katku vastu ei ole vaktsineeritud vähemalt 12 kuud vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ ja kuni selle/nende lähetamise kuupäevani ning kolmandasse riiki, territooriumile ega selle tsooni ei ole vaktsineeritud loomi selle perioodi jooksul sisse toodud;</p> <p>II.1.2 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.1.3 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 5. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽²⁾/ootsüüdid⁽²⁾/embrüod⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ning</p> <p>II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽⁵⁾/embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽⁵⁾/embrüootmisrühmas⁽²⁾⁽⁵⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽⁵⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses,⁽²⁾⁽⁵⁾ mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾ sätestatud nõuetele, ja</p> <p>⁽²⁾kas [asub eksportivas riigis;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-GP-STORAGE-ENTRY

<p>⁽²⁾ja/või [asub⁽⁶⁾ ning on imporditud eksportivasse riiki vähemalt sama rangetel tingimustel, mis on nõutud sigade sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ liitu toomiseks kooskõlas määrusega (EL) 2016/429 ja komisjoni delegeeritud määrusega (EL) 2020/692;]</p> <p>II.2.2 toodi lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskusesse vähemalt sama rangetel tingimustel, nagu on kirjeldatud:</p> <p>⁽²⁾kas [näidisel POR-SEM-A-ENTRY⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel POR-SEM-B-ENTRY⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel POR-OOCYTES-EMB-ENTRY⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel POR-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁷⁾];</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel POR-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁷⁾];</p> <p>II.2.3 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.2.4 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;</p> <p>II.2.5 veetakse konteineris, mis</p> <p>II.2.5.1 on enne loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.2.5.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽²⁾⁽⁸⁾[II.2.5.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁹⁾[II.2.6 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.7 veetakse konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>„Siga“ – siga delegeeritud määruse (EL) 2020/686 artikli 2 punktis 4 määratletud tähenduses.</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud sigade, ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma, ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>	
---	--

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lähetati. Ainult need paljundusmaterjali säilituskeskused, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.17: „<i>Saadetokumendid</i>“: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahteris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Ainult need paljundusmaterjali säilituskeskused, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.</p> <p>(4) Ainult kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni puhul, mille kohta on märgitud alguskuupäev vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 I lisa 1. osa 9. veerule.</p> <p>(5) Ainult need heakskiidetud loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en.</p> <p>(6) Sigade sperma puhul üksnes rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon ja ELi liikmesriigid.</p> <p>(7) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumendid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahteris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali säilituskeskusesse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(8) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(9) Kohaldatakse saadeti suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse sigade spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis POR-GP-STORAGE-ENTRY

Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	
Kuupäev	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Tempel	Allkiri

59. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISE SPERMA
 SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021
 KOGUTUD, TÕDELDUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA
 DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/692 NÕUETE KOHASELT NING
 LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „EQU-
 SEM-A-ENTRY“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
		I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD	
		I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood		
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood		
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/hea kskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood		
	I.13 Pealeaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk ort Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17		
	I.18 Veotingimused <input type="checkbox"/> Keskkonnamperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud			
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud sperma on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja see on saadud doonorloomadelt, kes on pärit</p> <p>II.1.1 kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist,</p> <p>II.1.1.1 kust on lubatud liitu tuua hobuslaste spermat ja mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisas;</p> <p>II.1.1.2 kus hobuste Aafrika katk, hobuste Venezuela entsefalomüeliit, <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkus (malleus), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), kargtaud (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), hobuste nakkav aneemia, marutaudi viiruse nakkus, põrnatõbi, hobuste viirusarteriidi viiruse nakkus ja hobuste nakkav metriit (<i>Taylorella equigenitalis</i>) on teatamiskohustuslikud loomataudid;</p> <p>II.1.1.3 mis on vaba hobuste Aafrika katkust vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist ja kuni selle lähetamise kuupäevani vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 22 lõike 2 punktile a ning kus vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist ei ole tehtud süstemaatilist vaktsineerimist hobuste Aafrika katku vastu kuni selle lähetamise kuupäevani vastavalt kõnealuse määruse artikli 22 lõike 4 punktile b;</p> <p>II.1.1.4 kus hobuste Venezuela entsefalomüeliidist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist ja kuni selle lähetamise kuupäevani;]</p> <p>II.1.2 on pärit kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis asuvast</p> <p>⁽¹⁾kas [II.1.2.1 ettevõttest, kus <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkusest (malleus) ei ole teatatud vähemalt 36 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist ja kuni selle lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.1.2.1 päritoluettevõttest, kus <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkusest (malleus) ei ole teatatud vähemalt kuue kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist kuni selle lähetamise kuupäevani ning komisjon on tunnustanud päritoluettevõttes hobuslaste suguloomade seas läbi viidud seireprogrammi, mille eesmärk on tõendada nakkuse puudumist kõnealuse kuue kuu pikkuse perioodi vältel;]</p> <p>⁽¹⁾kas [II.2.2 ettevõttest, kus kargtaudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist ja kuni selle lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.1.2.2 päritoluettevõttest, kus kargtaudist ei ole teatatud vähemalt kuue kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist kuni selle lähetamise kuupäevani ning komisjon on tunnustanud päritoluettevõttes hobuslaste suguloomade seas läbi viidud seireprogrammi, mille eesmärk on tõendada nakkuse puudumist kõnealuse kuue kuu pikkuse perioodi vältel;]</p> <p>⁽¹⁾kas [II.2.3 ettevõttest, kus serrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist ja kuni selle lähetamise kuupäevani.]</p> <p>⁽¹⁾või [II.2.3 päritoluettevõttest, kus serrat (<i>Trypanosoma evansi</i>) ei ole teatatud vähemalt kuue kuu jooksul vahetult enne sperma kogumist kuni selle lähetamise kuupäevani ning komisjon on tunnustanud päritoluettevõttes hobuslaste suguloomade seas läbi viidud seireprogrammi, mille eesmärk on tõendada nakkuse puudumist kõnealuse kuue kuu pikkuse perioodi vältel.]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-ENTRY

II.2	I osas kirjeldatud sperma on saadud doonorloomadelt, kes enne seemendusjaama sisenemist on pärit ettevõtetest,
II.2.1	kus ei ole sperma kogumisele eelnenud 30 päeva jooksul teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning
⁽¹⁾ kas	[kus ei ole sperma kogumisele eelneva viimase kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud surrat;]
⁽¹⁾ või	[kus sperma kogumisele eelneva kahe aasta jooksul on teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispirangud
⁽¹⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra tuvastamiseks komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast viimase nakatunud looma eemaldamist ettevõtte, ja saadi negatiivsed tulemused;]
⁽¹⁾ või	[vähemalt 30 päevaks arvates puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud;]
II.2.2	kus ei ole sperma kogumisele eelneva kuue kuu jooksul teadaolevalt esinenud kargtaudi, ning
⁽¹⁾ kas	[kus ei ole sperma kogumisele eelneva kahe aasta jooksul teadaolevalt esinenud kargtaudi;]
⁽¹⁾ või	[kus sperma kogumisele eelneva kahe aasta jooksul on teadaolevalt esinenud kargtaudi ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispirangud
⁽¹⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud loomadele, v.a kastreeritud isastele hobuslastele tehti kargtaudi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 8. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist, või nakatunud kastreerimata isaste hobuslaste kastreerimist, ja saadi negatiivsed tulemused;]
⁽¹⁾ või	[vähemalt 30 päevaks pärast seda, kui ettevõtte viimane hobuslane kas surmati ja hävitati või tapeti, ning ruumid puhastati ja desinfitseeriti;]
II.2.3	kus sperma kogumisele eelneva 90 päeva jooksul ei ole teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat, ning
⁽¹⁾ kas	[sperma kogumisele eelneva 12 kuu jooksul ei ole ettevõttes teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat;]
⁽¹⁾ või	[sperma kogumisele eelneva 12 kuu jooksul on ettevõttes teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispirangud
⁽¹⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti uuring hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 9. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt kolme kuu pikkuse vahega pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist, ning ettevõtte puhastamist ja desinfitseerimist, ja saadi negatiivsed tulemused;]
⁽¹⁾ või	[vähemalt 30 päevaks pärast seda, kui ettevõtte viimane hobuslane kas surmati ja hävitati või tapeti, ning ruumid puhastati ja desinfitseeriti;]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-ENTRY

<p>II.2.4 kus 30 päeva jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ei olnud ühelgi hobuslasel hobuste viirusarteriidi viiruse nakkuse või hobuste nakkava metriidi kliinilisi tunnuseid.</p> <p>II.3 I osas kirjeldatud sperma on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning lähetatud seemendusjaamast,⁽²⁾ mis</p> <p>II.3.1 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.3.2 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.</p> <p>II.4 I osas kirjeldatud sperma on saadud doonorloomadelt,</p> <p>II.4.1 keda ei ole vaksineeritud hobuste Aafrika katku vastu vähemalt viimase 40 päeva jooksul enne sperma kogumist;</p> <p>II.4.2 keda ei ole vaksineeritud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi vastu vähemalt viimase 60 päeva jooksul enne sperma kogumist;</p> <p>II.4.3 kes on vähemalt kolm kuud enne sperma kogumist viibinud lahtris I.7 osutatud kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis;</p> <p>II.4.4 keda vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul:</p> <p>II.4.4.1 on peetud ettevõttes, mis ei asu hobuste Aafrika katku, <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkuse (malleus) või hobuslaste puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi esinemise tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.4.4.2 on peetud ühes ettevõttes, kus ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti, kargtaudi, surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), hobuste nakkavat aneemiat, hobuste viirusarteriidi viiruse nakkust, hobuste nakkavat metriiti, marutaudi viiruse nakkust ega põrnatõbe;</p> <p>II.4.4.3 ei ole lastud kokku puutuda loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.4.4.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.4.4.2 osutatud tingimustele;</p> <p>II.4.5 keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks vähemalt 30 päeva enne esimest spermakogumist ega punktides II.4.8.1, II.4.8.2 ja/või II.4.8.3 osutatud esimese proovi võtmisest kuni kogumisperioodi lõpuni;</p> <p>II.4.6 kellel ei esinenud seemendusjaama vastuvõtmise päeval ja sperma kogumise päeval loomataudide sümptomeid;</p> <p>II.4.7 kes on identifitseeritud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 2;</p> <p>II.4.8 kellele on tehtud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 4. osa I peatüki punkti 1 alapunktis a osutatud järgmised uuringud:</p> <p>⁽³⁾[II.4.8.1 hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks immunodifusioonreaktsioon agarageelis (AGID või Cogginsi uuring) või ensüümimmunosorptsioonanalüüs (ELISA), mille tulemus peab olema negatiivne;</p> <p>II.4.8.2 hobuste viirusarteriidi viiruse nakkuse tuvastamiseks</p> <p>⁽¹⁾kas [II.4.8.2.1 seerumi neutralisatsiooni test, mille tulemus oli seerumilahjendusel 1 : 4 negatiivne;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.4.8.2.2 viirusisolatsiooni test polümeraasi ahelreaktsiooni (PCR) või reaalajas jälgitava PCRiga, mille tulemus peab olema negatiivne doonortäku kogu sperma alikvoodi puhul;]</p>	
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-ENTRY

<p>II.4.8.3 hobuste nakkava metriidi tauditekitaja tuvastamise uuring, mis tehakse doonortäkult kahel korral vähemalt seitsmepäevase vahega võetud kolme tampooniprooviga, mis võetakse vähemalt kõrvatupest (eesnahk), kusitist ja kusitilohust;</p> <p>proovid ei ole mingil juhul võetud enne kui seitse päeva (süsteemne ravi) või 21 päeva (kohalik ravi) pärast doonortäku antimikroobset ravi ja on paigutatud söega transportsöötmesse (nt Amiesi sööde) enne saatmist laborisse, kus need on läbinud negatiivse tulemuse andnud uuringu:</p> <p>⁽¹⁾kas [II.4.8.3.1 <i>Taylorella equigenitalis</i>'e isoleerimise test mikroaeroofiilses keskkonnas; tehtud vähemalt seitsmepäevasest külvist, mis on külvatud 24 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist või 48 tunni jooksul, kui proove on hoitud veo ajal jahedas;]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.4.8.3.2 <i>Taylorella equigenitalis</i>'e genoomi määramine polümeraasi ahelreaktsiooni (PCR) või reaajas polümeraasi ahelreaktsiooniga (PCR) 48 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist;]</p> <p>II.4.9 kes on kõikidel juhtudel teinud punktis II.4.8 esitatud tulemusega läbi vähemalt ühe järgmistest testimiskavadest, mida on üksikasjalikult kirjeldatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 4. osa I peatüki punkti 1 alapunkti b alapunktides i, ii ja iii:</p> <p>⁽⁴⁾[II.4.9.1 doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja spermakogumise ajal püsivalt seemendusjaamas ega ole puutunud kõnealusel ajavahemikul otseselt kokku ühegi seemendusjaamas viibiva doonortäkust halvema tervisliku seisundiga hobuslasega.</p> <p>Punktis II.4.8 kirjeldatud testid on tehtud proovidest, mis on võetud⁽⁵⁾ doonortäkult vähemalt kord aastas paaritushooaja algul või enne liitu toomiseks ette nähtud värsket, jahutatud või külmutatud sperma esimest kogumist, kuid kõige varem 14 päeva pärast esimesele sperma kogumisele eelnenud vähemalt 30päevase pidamisperioodi algust;]</p> <p>⁽⁴⁾[II.4.9.2 doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja spermakogumise ajal seemendusjaamas, kuid lahkus seemendusjaama veterinaararsti vastutusel spermakogumise ajal jaamast vähem kui 14 järjestikuse päeva pikkuseks perioodiks, või teised hobuslased puutusid seemendusjaamas otseselt kokku halvema tervisliku seisundiga hobuslastega.</p> <p>Punktis II.4.8 kirjeldatud testid on tehtud proovidest, mis on võetud⁽⁵⁾ doonortäkult vähemalt kord aastas paaritushooaja algul või enne liitu toomiseks ettenähtud värsket, jahutatud või külmutatud sperma esimese kogumise kuupäeva, kuid kõige varem 14 päeva pärast esimesele sperma kogumisele eelnenud vähemalt 30päevase pidamisperioodi algust, ning liitu toomiseks ettenähtud värsket, jahutatud või külmutatud sperma kogumise ajal on doonortäkule tehtud punktis II.4.8 kirjeldatud testid järgmiselt:</p> <p>a) üks punktis II.4.8.1 kirjeldatud hobuste nakkava aneemia test on viimati tehtud vereproovi põhjal, mis võeti⁽⁵⁾ kõige rohkem 90 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;</p> <p>b) hobuste viirusarteriidi viiruse nakkuse tuvastamiseks üks uuringutest, mida on kirjeldatud</p> <p>⁽¹⁾kas [punktis II.4.8.2 ning see tehti vereproovi põhjal, mis võeti⁽⁵⁾ kõige rohkem 30 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;]</p>
--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾või [punktis II.4.8.2.2 – kui on kinnitust leidnud, et doonortäkk ei ole hobuste viirusarteriidi viiruse nakkuse suhtes seropositiivne, ning kirjeldatud test tehti test doonortäkult kogutud⁽⁵⁾ kogu sperma ühest alikvoodist ja see tehti mitte rohkem kui kuus kuud enne I osas kirjeldatud sperma kogumist ning doonortäkult kõnealuse kuue kuu jooksul võetud vereproov⁽⁵⁾ andis hobuste viirusarteriidi viiruse nakkuse suhtes tehtud seerumi neutralisatsiooni testis seerumi rohkem kui 1 : 4 lahjenduse juures positiivse tulemuse;]</p> <p>c) punktis II.4.8.3 kirjeldatud test hobuste infektsioosse metriidi suhtes on viimati tehtud kolmest tamponiproovist, mis võeti⁽⁵⁾ kõige rohkem 60 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;</p> <p>⁽¹⁾kas [kahel korral;]</p> <p>⁽¹⁾või [ühel korral ja selle puhul on kasutatud polümeraasi ahelreaktsiooni (PCR) või reaajas polümeraasi ahelreaktsiooni;]</p> <p>⁽⁴⁾[II.4.9.3 doonortäkk ei vasta delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 4. osa I peatüki punkti 1 alapunkti b alapunktide i ja ii nõuetele ning spermat kogutakse selleks, et tuua seda liitu külmutatud spermana.</p> <p>Punktides II.4.8.1, II.4.8.2 ja II.4.8.3 kirjeldatud testid tehti proovidest, mis on võetud⁽⁵⁾ doonortäkult vähemalt kord aastas paaritushooaja algul, ning punktides II.4.8.1 ja II.4.8.3 kirjeldatud testid tehti proovidest, mis on võetud⁽⁵⁾ doonortäkult vähemalt 30päevase säilitamisperioodi jooksul alates sperma kogumise päevast ja enne sperma seemendusjaamast äraviimist; proovid peavad olema võetud mitte varem kui 14 päeva ja mitte hiljem kui 90 päeva pärast eespool kirjeldatud sperma kogumisperioodi algust, ning</p> <p>⁽¹⁾kas [punktis II.4.8.2 kirjeldatud testid hobuste viirusarteriidi viiruse nakkuse tuvastamiseks on tehtud proovidega, mis on võetud⁽⁵⁾ vähemalt 30päevase säilitamisperioodi jooksul alates sperma kogumise päevast ja enne sperma seemendusjaamast äraviimist või kasutamist; proovid peavad olema võetud mitte varem kui 14 päeva ja mitte hiljem kui 90 päeva pärast I osas kirjeldatud sperma kogumisperioodi algust;]</p> <p>⁽¹⁾või [doonortäkult kaks korda aastas vähemalt neljakuulise vahega kogutud kogu sperma ühest alikvoodist võetud proovidest⁽⁵⁾ tehtud viiruse isolatsiooni testi, PCR-testi või reaajas toimuva PCR-testiga, millelt saadi negatiivne tulemus, on tehtud kindlaks, et hobuste viirusarteriidi suhtes seropositiivne doonortäkk ei ole hobuste viirusarteriidi levitaja ning doonortäkk on seerumi neutralisatsiooni testil hobuste viirusarteriidi suhtes seerumilahjendusel vähemalt 1 : 4 andnud positiivse tulemuse;]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-ENTRY

II.4.10		kellelt on võetud punktis II.4.9 ette nähtud uuringuteks vajalikud proovid järgmistel kuupäevadel:							
Sperma identifitseeri- mine	Uuringukav a	Alguskuupäev ⁽⁵⁾		Terviseuuringuteks vajalike proovide võtmise kuupäev ⁽⁵⁾					
		Doonorlooma asukoht	Sperma kogumine	EIA II.4.8.1.	EVA II. 4.8.2		CEM II.4.8.3		
					Vereproov	Spermaproov	1. proov	2. proov	

II.5 I osas kirjeldatud sperma

II.5.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 1. osa punktides 1 ja 2 esitatud loomatervisenõuetele;

II.5.2 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;

II.5.3 veetakse konteineris, mis

II.5.3.1 on enne seemendusjaamast lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;

II.5.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;

⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.5.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]

⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.6 Spermat säilitatakse antibiootikumide lisamisega järgmiselt.

II.6.1 Ettenähtud kontsentratsiooni saavutamiseks sperma milliliitri kohta lisatakse spermale pärast lõplikku lahjendamist või kasutatud spermalahjendites sisaldub järgmine antibiootikum või antibiootikumide segu:

^{(1)kas} [gentamütsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg) segu;]

^{(1)või} [linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomütsiini (500 µg) segu;]

^{(1)või} [amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu;]

^{(1)või} [antibiootikum või antibiootikumide segu⁽⁸⁾....., mille bakteritsiidne aktiivsus on vähemalt samaväärne ühega järgmistest segudest:

- gentamütsiini (250 µg), tülosiini (50 µg) ja linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg) segu;
- linkomütsiin-spektinomütsiini (150/300 µg), penitsilliini (500 IU) ja streptomütsiini (500 µg) segu;
- amikatsiini (75 µg) ja divekatsiini (25 µg) segu.

II.6.2 Vahetult pärast antibiootikumide lisamist ja enne iga võimalikku külmutamist on lahjendatud spermat hoitud temperatuuril vähemalt 5 °C vähemalt 45 minutit või dokumenteeritult samaväärse baktereid hävitava toimega aja- ja temperatuurirežiimil.]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-ENTRY

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud hobuslaste sperma toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.11: „*Lähtekoht*“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust spermasaadetis lähetati. Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil:

<https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en>

Lahter I.12: „*Sihtkoht*“: märkida spermasaadetise sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.

Lahter I.19: märkida plommi number.

Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.

Lahter I.27: „*Tüüp*“: märkida sperma.

„*Identifitseerimisnumber*“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.

„*Identifitseerimismärk*“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv sperma pannakse.

„*Kogumise/tootmise kuupäev*“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv sperma koguti, järgmises vormingus: pp.kk.aaaa

„*Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber*“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti.

„*Kogus*“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.

II osa

Punktis II.4.10 esitatud tabeli täitmise juhend.

Lühendid:

EIA-1	hobuste nakkava aneemia esimene uuring
EIA-2	hobuste nakkava aneemia teine uuring
EVA-B1	hobuste viirusarteriidi esimene test vereproovist
EVA-B2	hobuste viirusarteriidi teine uuring vereprooviga
EVA-S1	hobuste viirusarteriidi esimene uuring spermaprooviga
EVA-S2	hobuste viirusarteriidi teine uuring spermaprooviga
CEM-11	hobuste nakkava metriidi esimese uuringu esimene proov
CEM-12	hobuste nakkava metriidi esimese uuringu teine proov, mis on võetud seitse päeva pärast CEM-11 proovi
CEM-21	hobuste nakkava metriidi teise uuringu esimene proov
CEM-22	hobuste nakkava metriidi teise uuringu teine proov, mis on võetud seitse päeva pärast CEM-21 proovi

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-A-ENTRY

Juhised

Iga veerus A identifitseeritud sperma kohta, mille andmed vastavad lahtris I.27 esitatud teabele, tuleb veerus B märkida asjaomane uuringukava (punktid II.4.9.1, II.4.9.2 ja/või II.4.9.3) ning veergudes C ja D asjaomased kuupäevad.

Kuupäevad, mil on võetud proovid laboratoorseteks testideks enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist (nagu on nõutud punktides II.4.9.1, II.4.9.2 ja II.4.9.3), tuleb märkida tabeli veergude 5–9 ülemisele reale ehk allpool esitatud tabeli puhul lahtritesse EIA-1, EVA-B1 või EVA-S1 ning CEM-11 ja CEM-12.

Kuupäevad, mil on võetud laboratoorseteks uuringuteks kordusproovid, nagu on nõutud punktis II.4.9.2 või II.4.9.3, tuleb märkida veergude 5–9 alumisele reale, st lahtritesse EIA-2, EVA-B2 või EVA-S2 ja CEM-21 ja CEM-22.

Sperma identifitseeri	Uuringukava	Algskuupäev		Terviseuuringuteks vajalike proovide võtmise kuupäev				
		Doonorlooma asukoht	Sperma kogumine	EIA II.4.8.1.	EVA II.4.8.2		CEM II.4.8.3	
					Vereproov	Spermaproov	1. proov	2. proov
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) Mittevajalik maha tõmmata.
- (2) Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en.
- (3) Immunodifusioontest agargeelis (AGID või Cogginsi test) hobuste nakkava aneemia suhtes ning ELISA test hobuste nakkava aneemia suhtes ei ole nõutavad doonorhobuslaste puhul, kes on sünnist saadik Islandil elanud, kui on tõendatud, et Island on ametlikult vaba hobuste infektsioosest aneemiast ning kui enne sperma kogumist ja selle ajal ei ole Islandile väljastpoolt toodud hobuslasi, nende spermat, ootsüüte ega embrüoid.
- (4) Tõmmata maha kavad, mida saadetise puhul ei kohaldata.
- (5) Lisada punktis II.4.10 esitatud tabelis märgitud kuupäev (vt II osa märkustes esitatud juhised).
- (6) Kohaldatakse külmutatud sperma suhtes.
- (7) Kohustuslik kinnitus antibiootikumide lisamise korral.
- (8) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon või antibiootikume sisaldava(te) spermalahjendi(te) kaubanimi.

Veterinaarjärelevalve ametnik

Nimi (trükitähtedega)

Kuupäev

Kvalifikatsioon ja ametinimetus

Tempel

Allkiri

60. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISE SPERMA
VARUDE SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON PÄRAST 30. SEPTEMBRIT
2014 JA ENNE 21. APRILLI 2021 KOGUTUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD
DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021
LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „EQUI-
SEM-B-ENTRY“)**

RIIK		Loomaterwise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide
			I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD
			I.4 Pädev kohalik asutus	
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	
				ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17	
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks		
		I.23		

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria		Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-B-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanu,⁽¹⁾veterinaarjärelevalve ametnik, (eksportiva riigi nimi)</p> <p>kinnitan järgmist:</p> <p>II.1 seemendusjaam,⁽²⁾ kus I osas kirjeldatud sperma koguti, töödeldi ja säilitati liitu eksportimiseks, on vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ⁽³⁾ D lisa I peatüki I osa punkti 1 ja II osa punkti 1 tingimustele pädeva asutuse poolt tunnustatud ja kontrollitud;</p> <p>II.2 ajavahemikul, mis algas 30 päeva enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja kestis kuni värske või jahutatud sperma lähetamiseni või külmutatud sperma 30päevase minimaalse säilitusperioodi lõpuni, vastas seemendusjaam järgmistele tingimustele:</p> <p>II.2.1 see asus sellises ekspordiriigis või direktiivi 2009/156/EÜ⁽⁴⁾ artikli 13 kohase piirkondadeks jaotamise korral sellises ekspordiriigi territooriumi osas,</p> <ul style="list-style-type: none"> – mida vastavalt direktiivi 2009/156/EÜ artikli 5 lõike 2 punktidele a ja b ei käsitatud hobuste Aafrika katku nakatununa, – mis oli olnud vähemalt kahe aasta jooksul vaba hobuste Venezuela entsefalomüeliidist, – mis oli vähemalt kuue kuu jooksul olnud vaba malleusest ja kargtaudist; <p>II.2.2 see vastas ettevõtte suhtes direktiivi 2009/156/EÜ artikli 4 lõikes 5 sätestatud tingimustele, eelkõige:</p> <p>^{(5)kas} [II.2.2.1 kui kõik ettevõttes viibivad allpool nimetatud taudile vastuvõtlikusse liiki kuuluvad loomad ei ole sellise taudi esinemise tõttu tapetud või surmatud, on ettevõtte olnud vaba:</p> <ul style="list-style-type: none"> – hobuste entsefalomüeliidi kõikidest liikidest vähemalt kuue kuu jooksul alates nakatunud hobuslaste tapmise kuupäevast, – hobuste infektsioosest aneemiast (EIA) vähemalt ajavahemiku jooksul, mis on vajalik, et teha pärast nakatunud loomade tapmist allesjäänud loomadele kolmekuulise intervalliga kaks immunodifusioontesti agargeelis (AGID või Cogginsi test) ja saada negatiivsed tulemused; – vesikulaarsest stomatiidist (VS) vähemalt kuue kuu jooksul pärast viimast registreeritud juhtumit; – marutaudist vähemalt ühe kuu jooksul pärast viimast registreeritud juhtumit; – põrnatõvest vähemalt 15 päeva jooksul pärast viimast registreeritud juhtumit;] <p>^{(5)või} [II.2.2.1 kõik ettevõttes asuvad allpool nimetatud taudile vastuvõtlikku liiki kuuluvad loomad on sellise taudi esinemise tõttu tapetud või surmatud ja ruumid on desinfitseeritud ning ettevõtte on olnud vaba hobuste entsefalomüeliidi kõikidest liikidest, hobuste infektsioosest aneemiast, vesikulaarsest stomatiidist ja marutaudist vähemalt 30 päeva jooksul ning põrnatõvest vähemalt 15 päeva jooksul alates sellest päevast, kui pärast loomade hävitamist ruumide rahuldav desinfitseerimine lõpule viidi;]</p> <p>II.2.3 seemendusjaamas peeti üksnes selliseid hobuslasi, kellel ei esinenud hobuste viirusarteriidi viiruse ega hobuste nakkava metriidi kliinilisi tunnuseid;</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-B-ENTRY

	<p>II.3 seemendusjaamas asuvad doonortätkud ja muud hobuslased:</p> <p>II.3.1 on viibinud enne seemendusjaama toomist kolme kuu jooksul (või juhul kui nad on imporditud kõnealuse kolme kuu jooksul otse mõnest Euroopa Liidu liikmesriigist, alates importimise päevast) püsivalt sellises ekspordiriigis või direktiivi 2009/156/EÜ artikli 13 kohase piirkondadeks jaotamise korral sellises ekspordiriigi territooriumi osas, mis kõnealusel ajavahemikul vastas järgmistele tingimustele:</p> <ul style="list-style-type: none"> – seda ei käsitatud vastavalt direktiivi 2009/156/EÜ artikli 5 lõike 2 punktidele a ja b hobuste Aafrika katku nakatununa, – see oli olnud vähemalt kahe aasta jooksul vaba hobuste Venezuela entsefalomüeliidist, – see oli vähemalt kuue kuu jooksul olnud vaba malleusest ja kargtaudist; <p>^{(5)kas} [II.3.2 on pärit ekspordiriigist, kus loomade seemendusjaamas vastuvõtmise päevaks ei olnud vähemalt kuue kuu jooksul esinenud vesikulaarset stomatiiti;]</p> <p>^{(5)või} [II.3.2 neile on enne seemendusjaama toomist tehtud vesikulaarse stomatiidi viiruse neutralisatsiooni test, mille tulemus oli seerumilahjendusel 1 : 32 negatiivne, või negatiivse tulemusega ELISA test vesikulaarse stomatiidi suhtes, mis vastab OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu asjakohases peatükis esitatud nõuetele ja mis on tehtud vereproovist, mis võeti⁽⁶⁾ 14 päeva jooksul enne seemendusjaama toomist;]</p> <p>II.3.3 on pärit ettevõtetest, mis loomade seemendusjaama vastuvõtmise päeval vastasid punkti II.2.2 nõuetele;</p> <p>II.4 I osas kirjeldatud sperma on kogutud doonortätkudel:</p> <p>II.4.1 kellel ei olnud seemendusjaama vastuvõtmise ajal ega sperma kogumise päeval nakkushaiguste kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.4.2 keda on vähemalt 30 päeva enne sperma kogumist peetud ettevõtetes, kus ühelgi hobuslasele ei ole kõnealuse ajavahemiku jooksul esinenud viirusarteriidi ega hobuste nakkava metriidi kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.4.3 keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks vähemalt 30 päeva enne esimest spermakogumist ega punktides II.4.5.1, II.4.5.2 ja/või II.4.5.3 osutatud esimese proovi võtmisest kuni kogumisperioodi lõpuni;</p> <p>II.4.4 kes on läbinud järgmised testid, mis vastavad vähemalt OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu asjakohases peatükis esitatud nõuetele ja mis on tehtud pädeva asutuse tunnustatud laboris, mille puhul allpoolnimetatud testid sisalduvad tema akrediteeringus, mis on samaväärne määruse (EÜ) nr 882/2004⁽⁷⁾ artiklis 12 sätestatuga:</p> <p>⁽⁸⁾[II.4.4.1 hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks immunodifusioonreaktsioon agargeelis (AGID) või Cogginsi uuring) või ensüümimmunosorptsioonanalüüs (ELISA), mille tulemus peab olema negatiivne;</p> <p>II.4.4.2 hobuste viirusarteriidi viiruse tuvastamiseks</p> <p>^{(5)kas} [II.4.4.2.1 seerumi neutralisatsiooni test, mille tulemus oli seerumilahjendusel 1 : 4 negatiivne;]</p> <p>^{(5)ja/või} [II.4.4.2.2 viirusisolatsiooni test polümeraasi ahelreaktsiooni (PCR) või reaajas jälgitava PCRiga, mille tulemus peab olema negatiivne doonortäku kogu sperma alikvoodi puhul;]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-B-ENTRY

	<p>II.4.4.3 hobuste nakkava metriidi tauditekitaja tuvastamise uuring, mis tehakse doonortäkult kahel korral vähemalt seitsmepäevase vahega võetud kolme tampooniprooviga, mis võetakse vähemalt kürvatupest (eesnahk), kusitist ja kusitilohust;</p> <p>proovid ei ole mingil juhul võetud enne kui seitse päeva (süsteemne ravi) või 21 päeva (kohalik ravi) pärast doonortäku antimikroobset ravi ja on paigutatud söega transportsöötmesse (nt Amiesi sööde) enne saatmist laborisse, kus need on läbinud negatiivse tulemuse andnud uuringu:</p> <p>^{(5)kas} [II.4.4.3.1 <i>Taylorella equigenitalis</i>'e isoleerimise test mikroaerofiilses keskkonnas; tehtud vähemalt seitsmepäevasest külvist, mis on külvatud 24 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist või 48 tunni jooksul, kui proove on hoitud veo ajal jahedas;]</p> <p>^{(5)ja/või} [II.4.4.3.2 <i>Taylorella equigenitalis</i>'e genoomi määramine polümeraasi ahelreaktsiooni (PCR) või reaajas polümeraasi ahelreaktsiooniga 48 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist;]</p> <p>II.4.5 kes on kõikidel juhtudel teinud punktis II.4.4 täpsustatud tulemusega läbi vähemalt ühe direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II peatüki punkti 1.6 alapunkti a, b või c kirjeldatud testimiskavadest kooskõlas järgmiste nõuetega:</p> <p>⁽⁹⁾[II.4.5.1 doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja spermakogumise ajal püsivalt seemendusjaamas ega ole puutunud kõnealusel ajavahemikul otseselt kokku ühegi seemendusjaamas viibiva doonortäkust halvema tervisliku seisundiga hobuslasega.</p> <p>Punktis II.4.4 kirjeldatud testid on tehtud proovidest, mis on võetud⁽⁶⁾ doonortäkult vähemalt kord aastas paaritushooaja algul või enne liitu importimiseks ettenähtud värske, jahutatud või külmutatud sperma esimest kogumist, kuid kõige varem 14 päeva pärast esimesele sperma kogumisele eelnenud vähemalt 30päevase pidamisperioodi algust;]</p> <p>⁽⁹⁾[II.4.5.2 doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja spermakogumise ajal seemendusjaamas, kuid lahkus seemendusjaama veterinaararsti vastutusel jaamast vähem kui 14 järjestikuse päeva pikkuseks perioodiks ja/või teised hobuslased puutusid seemendusjaamas otseselt kokku halvema tervisliku seisundiga hobuslastega.</p> <p>Punktis II.4.4 kirjeldatud testid on tehtud proovidest, mis on võetud⁽⁶⁾ doonortäkult vähemalt kord aastas paaritushooaja algul või enne liitu importimiseks ettenähtud värske, jahutatud või külmutatud sperma esimese kogumise kuupäeva, kuid kõige varem 14 päeva pärast esimesele sperma kogumisele eelnenud vähemalt 30päevase pidamisperioodi algust;</p> <p><i>ning</i> liitu importimiseks ettenähtud värske, jahutatud või külmutatud sperma kogumise ajal on doonortäkule tehtud punktis II.4.4 kirjeldatud testid järgmiselt:</p> <p>a) üks punktis II.4.4.1 kirjeldatud hobuste nakkava aneemia test on viimati tehtud vereproovi põhjal, mis võeti⁽⁶⁾ kõige rohkem 90 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;</p> <p>b) üks kirjeldatud test hobuste viirusarteriidi suhtes</p> <p>^{(5)kas} [punktis II.4.4.2 kirjeldatud test on viimati tehtud vereproovi põhjal, mis võeti⁽⁶⁾ kõige rohkem 30 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-B-ENTRY

- (⁵)kas [II.5 spermale ei ole lisatud antibiootikume;]
- (⁵)või [II.5 Spermale on lisatud järgmine antibiootikum või antibiootikumide kombinatsioon, nii et kontsentratsioon sperma lõpplahjenduses ei oleks väiksem kui⁽¹⁰⁾:

 ;]
- II.6 I osas kirjeldatud sperma
- II.6.1 on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud tingimustel, mis vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II peatüki I osa punktis 1 ja III peatüki I osas sätestatud nõuetele;
- II.6.2 on saadetud laadimispunkti plommitud konteineris, mis vastab direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki I osa punktile 1.4 ja kannab lahtris I.19 osutatud numbrit.

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud hobuslaste sperma toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse seemendusjaam, kust sperma pärineb.

Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.

Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.

Lahter I.27: „*Identifitseerimisnumber*“: doonorlooma andmeteks märgitakse looma ametlikud identifitseerimisandmed.

„*Kogumise/tootmise kuupäev*“: kogumise kuupäev peab olema järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.

II osa

Punktis II.4.6 esitatud tabeli täitmise juhend.

Lühendid:

VS	vesikulaarse stomatiidi test, kui see on nõutav punkti II.3.2 kohaselt
EIA-1	hobuste nakkava aneemia esimene uuring
EIA-2	hobuste nakkava aneemia teine uuring
EVA-B1	hobuste viirusarteriidi viiruse esimene uuring vereprooviga
EVA-B2	hobuste viirusarteriidi viiruse teine uuring vereprooviga
EVA-S1	hobuste viirusarteriidi viiruse esimene uuring spermaprooviga
EVA-S2	hobuste viirusarteriidi viiruse teine uuring spermaprooviga
CEM-11	hobuste nakkava metriidi esimese uuringu esimene proov
CEM-12	hobuste nakkava metriidi esimese uuringu teine proov, mis on võetud seitse päeva pärast CEM-11 proovi
CEM-21	hobuste nakkava metriidi teise uuringu esimene proov
CEM-22	hobuste nakkava metriidi teise uuringu teine proov, mis on võetud seitse päeva pärast CEM-21 proovi

Juhised

Iga veerus A identifitseeritud sperma kohta, mille andmed vastavad lahtris I.27 esitatud teabele, tuleb veerus B märkida asjaomane uuringukava (punktid II.4.5.1, II.4.5.2 ja/või II.4.5.3) ning veergudes C ja D asjaomased kuupäevad.

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-B-ENTRY

Kuupäevad, mil on võetud proovid laboratoorseteks testideks enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist (nagu on nõutud punktides II.4.5.1, II.4.5.2 ja II.4.5.3), tuleb märkida tabeli veergude 5–9 ülemisele reale ehk allpool esitatud tabeli puhul lahtritesse EIA-1, EVA-B1 või EVA-S1 ning CEM-11 ja CEM-12.

Kuupäevad, mil on võetud laboratoorseteks uuringuteks kordusproovid, nagu on nõutud punktis II.4.5.2 või II.4.5.3, tuleb märkida veergude 5–9 alumisele reale, st lahtritesse EIA-2, EVA-B2 või EVA-S2 ja CEM-21 ja CEM-22.

Sperma identifitseeri	Uuringukava	Alguskuupäev		Terviseuuringuteks vajalike proovide võtmise kuupäev					
		Doonorlooma asukoht	Sperma kogumine	VS II.3.2.	EIA II.4.4.1.	EVA II.4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Vereproov	Spermaproov	1. proov	2. proov
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) Hobuslaste sperma import on lubatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisa 1. veerus loetletud kolmandatest riikidest, eeldusel et sperma on kogutud kõnealuse lisa 2. veerus loetletud kolmandate riikide territooriumide osades doonortäkkudelt, kes kuuluvad kõnealuse lisa 3. veerus ära märgitud hobuslaste kategooriasse.
- (2) Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud direktiivi 92/65/EMÜ artikli 17 lõike 3 punkti b kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semes/equine_en.
- (3) Nõukogu 13. juuli 1992. aasta direktiiv 92/65/EMÜ, milles sätestatakse loomatervishoiu nõuded ühendusesiseseks kauplemiseks loomade, sperma, munarakkude ja embrüotega, mille suhtes ei kohaldata direktiivi 90/425/EMÜ A (I) lisas osutatud ühenduse erieeskirjades sätestatud loomatervishoiu nõudeid, ning nende impordiks ühendusse (EÜT L 268, 14.9.1992, lk 54).
- (4) Nõukogu 30. novembri 2009. aasta direktiiv 2009/156/EÜ hobuslaste liikumist ja kolmandatest riikidest impordimist reguleerivate loomatervishoiunõuete kohta (ELT L 192, 23.7.2010, lk 1).
- (5) Mittevajalik maha tõmmata.
- (6) Lisada punktis II.4.6 esitatud tabelis märgitud kuupäev (vt II osa märkustes esitatud juhised).
- (7) Euroopa Parlamendi ja nõukogu 29. aprilli 2004. aasta määrus (EÜ) nr 882/2004 ametlike kontrollide kohta, mida tehakse sööda- ja toidualaste õigusnormide ning loomatervishoidu ja loomade heaolu käsitlevate eeskirjade täitmise kontrollimise tagamiseks (ELT L 165, 30.4.2004, lk 1).
- (8) Immunodifusioontest agargeelis (AGID või Cogginsi test) hobuste nakkava aneemia suhtes ning ELISA test hobuste nakkava aneemia suhtes ei ole nõutavad doonorhobuslaste puhul, kes on sünnist saadik Islandil elanud, kui on tõendatud, et Island on ametlikult vaba hobuste infektsioosest aneemiast ning kui enne sperma kogumist ja selle ajal ei ole Islandile väljastpoolt toodud hobuslasi, nende spermat, munarakke ega embrüoid.
- (9) Tõmmata maha kavad, mida saadetise puhul ei kohaldata.
- (10) Sisestada nimetused ja kontsentratsioonid.

Veterinaarjärelevalve ametnik

Nimi (trükitähedega)

Kuupäev

Kvalifikatsioon ja ametinimetus

Tempel

Allkiri

61. PEATÜKK

LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISE SPERMA VARUDE SAADETISTE LITU TOOMISEKS, MIS ON PÄRAST 31. AUGUSTIT 2010 JA ENNE 1. OKTOOBRI 2014 KOGUTUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „EQUI-SEM-C-ENTRY“)

RIIK		Loomaterwise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
		I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD	
		I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik ISO riigikood	I.9 Sihtriik ISO riigikood		
	I.8 Päritolupiirkond Kood	I.10 Sihtpiirkond Kood		
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/hea skiidunumber Aadress Riik ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/hea kskiidunumber Aadress Riik ISO riigikood		
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Öhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17		
	I.18 Veotingimused <input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur <input type="checkbox"/> Jahutatud <input type="checkbox"/> Külmutatud			
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-C-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanu,⁽¹⁾veterinaarjärelevalve ametnik, (eksportiva riigi nimi)</p> <p>kinnitan, et:</p> <p>II.1 seemendusjaam,⁽²⁾ kus I osas kirjeldatud sperma koguti, töödeldi ja säilitati Euroopa Liitu eksportimiseks, on vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki I osa punkti 1 ja I peatüki II osa punkti 1 tingimustele pädeva asutuse poolt tunnustatud ja kontrollitud;</p> <p>II.2 ajavahemikul, mis algas 30 päeva enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja kestis kuni külmutatud sperma 30päevase minimaalse säilitusperioodi lõpuni, vastas seemendusjaam järgmistele tingimustele:</p> <p>II.2.1 asus sellises ekspordiriigis või direktiivi 2009/156/EÜ⁽³⁾ artikli 13 kohase piirkondadeks jaotamise korral sellises ekspordiriigi territooriumi osas,</p> <ul style="list-style-type: none"> – mida vastavalt direktiivi 2009/156/EÜ⁽³⁾ artikli 5 lõike 2 punktidele a ja b ei käsitatud hobuste Aafrika katku nakatununa, – mis oli olnud kahe aasta jooksul vaba hobuste Venezuela entsefalomüeliidist, – mis oli kuue kuu jooksul olnud vaba malleusest ja kargtaudist; <p>II.2.2 vastas ettevõtte suhtes direktiivi 2009/156/EÜ⁽³⁾ artikli 4 lõikes 5 sätestatud tingimustele, eelkõige:</p> <p>^{(4)kas} [II.2.2.1 kui kõik ettevõttes viibivad allpool nimetatud taudile vastuvõtlikku liiki kuuluvad loomad ei ole sellise taudi esinemise tõttu tapetud või surmatud, on ettevõtte olnud vaba:</p> <ul style="list-style-type: none"> – hobuste entsefalomüeliidi kõikidest liikidest vähemalt kuus kuud alates nakatunud hobuslaste tapmise kuupäevast, – hobuste infektsioosset aneemiast vähemalt ajavahemiku jooksul, mis on vajalik, et teha pärast nakatunud loomade tapmist alles jäänud loomadele kolmekuulise intervalliga kaks immunodifusioontesti agargeelis (Cogginsi test) ja saada negatiivsed tulemused; – vesikulaarsest stomatiidist vähemalt kuue kuu jooksul pärast viimast registreeritud juhtumit, – marutaudist vähemalt ühe kuu jooksul pärast viimast registreeritud juhtumit; – põrnatõvest vähemalt 15 päeva jooksul pärast viimast registreeritud juhtumit;] <p>^{(4)või} [II.2.2.1 kui kõik ettevõttes asuvad allpool nimetatud taudile vastuvõtlikku liiki kuuluvad loomad on sellise taudi esinemise tõttu tapetud või surmatud ja ruumid on desinfitseeritud, on ettevõtte olnud vaba hobuste entsefalomüeliidi kõikidest liikidest, hobuste infektsioosset aneemiast, vesikulaarsest stomatiidist ja marutaudist vähemalt 30 päeva ning põrnatõvest vähemalt 15 päeva alates sellest päevast, kui pärast loomade hävitamist ruumide rahuldav desinfitseerimine lõpule viidi;]</p> <p>II.2.3 seemendusjaamas peeti üksnes selliseid hobuslasi, kellel ei esinenud hobuste viirusarteriidi viiruse ega hobuste nakkava metriidi kliinilisi tunnuseid;</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-C-ENTRY

	<p>II.3 seemendusjaamas asuvad doonortäkkud ja muud hobuslased:</p> <p>II.3.1 on viibinud enne seemendusjaama toomist kolme kuu jooksul (või juhul kui nad on sisse toodud kõnealuse kolme kuu jooksul otse mõnest Euroopa Liidu liikmesriigist, siis alates sissetoomise päevast) püsivalt sellises ekspordiriigis või direktiivi 2009/156/EÜ⁽³⁾ artikli 13 kohase piirkondadeks jaotamise korral sellises ekspordiriigi territooriumi osas, mis kõnealusel ajavahemikul vastas järgmistele tingimustele:</p> <ul style="list-style-type: none"> – mida vastavalt direktiivi 2009/156/EÜ⁽³⁾ artikli 5 lõike 2 punktidele a ja b ei käsitatud hobuste Aafrika katku nakatununa, – mis oli olnud vähemalt kahe aasta jooksul vaba hobuste Venezuela entsefalomüeliidist, – mis oli vähemalt kuue kuu jooksul olnud vaba malleusest ja kargtaudist; <p>^{(4)kas} [II.3.2 on pärit ekspordiriigist, kus loomade seemendusjaamas vastuvõtmise päevaks ei olnud vähemalt kuue kuu jooksul esinenud vesikulaarset stomatiiti,]</p> <p>^{(4)või} [II.3.2 neile on vereproovist, mis võeti⁽⁵⁾ 14 päeva jooksul enne seemendusjaama toomist, tehtud vesikulaarse stomatiidi suhtes viiruse neutralisatsiooni test, mille tulemus oli seerumilahjendusel 1 : 12 negatiivne;]</p> <p>II.3.3 on pärit ettevõtetest, mis loomade seemendusjaama vastuvõtmise päeval vastasid punkti II.2.2 nõuetele;</p> <p>II.4 I osas kirjeldatud sperma on kogutud doonortäkkudelt:</p> <p>II.4.1 kellel ei ole olnud seemendusjaama vastuvõtmise ajal ega sperma kogumise päeval nakkushaiguste kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.4.2 keda on 30 päeva enne sperma kogumist peetud ettevõttes, kus ühelgi hobuslasele ei ole kõnealuse ajavahemiku jooksul esinenud viirusarteriidi ega hobuste infektsioosse metriidi kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.4.3 keda ei ole kasutatud loomulikult paaritamiseks vähemalt 30 päeva enne esimest spermakogumist ega punktides II.4.5.1, II.4.5.2 ja/või II.4.5.3 osutatud esimese proovi võtmisest kuni kogumisperioodi lõpuni;</p> <p>II.4.4 kes on läbinud järgmised testid, mis on tehtud pädeva asutuse tunnustatud laboris proovidest, mis on võetud mõne punktis II.4.5 nimetatud testimiskava kohaselt, ning mis vastavad vähemalt OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu asjakohases peatükis esitatud nõuetele:</p> <p>^{(4)(6)kas} [II.4.4.1 immunodifusioontest agargeelis (Cogginsi test) hobuste nakkava aneemia suhtes, millega saadi negatiivne tulemus;]</p> <p>^{(4)(6)või} [II.4.4.1 ELISA hobuste nakkava aneemia suhtes, ja saadi negatiivne tulemus;]</p> <p>ning ^{(4)kas} [II.4.4.2 seerumi neutralisatsiooni test hobuste viirusarteriidi suhtes, millega saadi seerumilahjendusel 1 : 4 negatiivne tulemus;]</p> <p>^{(4)või} [II.4.4.2 viirusisolatsiooni test hobuste viirusarteriidi suhtes, millega saadi doonortäku kogu sperma ühe alikvoodi puhul negatiivne tulemus;]</p> <p>ning II.4.4.3 hobuste infektsioosse metriidi tauditekitaja määramise test, mis tehakse seitsmepäevase vahega kaks korda, eraldades pärast 7–14-päevast kultiveerimisperioodi haigustekitaja <i>Taylorella equigenitalis</i>'e seemnepurske-eelsest vedelikust või spermaproovist ja genitaal-tampooniproovist, mis võetakse vähemalt kürvatupest, kusitist ja kusitilohust, ja mille kõik tulemused peavad olema negatiivsed;</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-C-ENTRY

	<p>II.4.5 kes on teinud kõikidel juhtudel punktis II.4.4 esitatud asjakohase tulemusega läbi vähemalt ühe punktides II.4.5.1, II.4.5.2 ja II.4.5.3 kirjeldatud uuringukavadest⁽⁷⁾ kooskõlas järgmiste nõuetega:</p> <p>II.4.5.1 doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja spermakogumise ajal püsivalt seemendusjaamas ega ole puutunud kõnealusel ajavahemikul otseselt kokku ühegi seemendusjaamas viibiva doonortäkust halvema tervisliku seisundiga hobuslasega.</p> <p>Punktis II.4.4 kirjeldatud testid on tehtud proovide põhjal, mis on võetud⁽⁵⁾ enne esimest spermakogumist ning vähemalt 14 päeva pärast 30päevase seemendusjaamas viibimise algust;</p> <p>II.4.5.2 doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist ja spermakogumise ajal seemendusjaamas, kuid lahkus jaama veterinaararsti vastutusel jaamast vähem kui 14 järjestikuse päeva pikkuseks perioodiks või teised hobuslased puutuvad seemendusjaamas otseselt kokku halvema tervisliku seisundiga hobuslastega.</p> <p>Punktis II.4.4 nimetatud testid on tehtud proovidest, mis võeti⁽⁵⁾ enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist paaritushooajal või spermakogumist kõnealusel aastal ning vähemalt 14 päeva pärast vähemalt 30päevase jaamas viibimise algust,</p>
<i>ning</i>	<p>punktis II.4.4.1 nimetatud test hobuste nakkava aneemia suhtes on viimati tehtud vereproovist, mis võeti⁽⁵⁾ mitte rohkem kui 90 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;</p>
<i>ning</i> ⁽⁴⁾ <i>kas</i>	<p>[üks punktis II.4.4.2 nimetatud testidest hobuste viirusarteriidi suhtes on viimati tehtud proovist, mis võeti⁽⁵⁾ mitte rohkem kui 30 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;]</p>
⁽⁴⁾ <i>või</i>	<p>[doonortäkult⁽⁵⁾ kogutud kogu sperma ühest alikvoodist tehtud viiruse isolatsiooni test hobuste viirusarteriidi suhtes, mis on tehtud mitte rohkem kui kuus kuud enne I osas kirjeldatud sperma kogumist, oli negatiivne ning samal kuupäeval⁽⁵⁾ võetud vereproov andis hobuste viirusarteriidi suhtes seerumilahjendusel rohkem kui 1:4 juures positiivse tulemuse;]</p>
<i>ning</i>	<p>punktis II.4.4.3 nimetatud test hobuste infektsioosse metriidi suhtes on viimati tehtud proovidest, mis võeti⁽⁵⁾ mitte rohkem kui 60 päeva enne I osas kirjeldatud sperma kogumist;</p>
	<p>II.4.5.3 punktis II.4.4 nimetatud testid on tehtud proovidest, mis võeti⁽⁵⁾ enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist paaritushooajal või enne spermakogumist kõnealusel aastal;</p>
<i>ning</i>	<p>punktis II.4.4 nimetatud testid on tehtud proovidest, mis võeti⁽⁵⁾ 14–90 päeva jooksul pärast I osas kirjeldatud sperma kogumist;</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-C-ENTRY

II.4.6 kellelt on võetud punktides II.3.2⁽⁴⁾ ja II.4.5 nimetatud testideks vajalikud proovid järgmistel kuupäevadel:

Sperma identifitseeri mine	Uuringu- kava	Alguskuupäev ⁽⁵⁾		Terviseuuringuteks vajalike proovide võtmise kuupäev ⁽⁵⁾					
		Doonorlooma asukoht	Sperma kogumine	VS ⁽⁴⁾ II.3.2	EIA II.4.4.1.	EVA II. 4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Vereproov	Spermaproov	1. proov	2. proov

⁽⁴⁾kas [II.5 spermale ei ole lisatud antibiootikume;]

⁽⁴⁾või [II.5 Spermale on lisatud järgmine antibiootikum või antibiootikumide kombinatsioon, nii et kontsentratsioon sperma lõpplahjenduses ei oleks väiksem kui⁽⁸⁾:

.....
..... ;]

II.6 I osas kirjeldatud sperma

II.6.1 on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud tingimustel, mis vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II peatüki I osa punktis I ja III peatüki I osas sätestatud nõuetele;

II.6.2 on saadetud laadimispunkti plommitud konteineris, mis vastab direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki I osa punktile 1.4 ja kannab lahtris I.19 osutatud numbrit.

Märkused

Käesolev sertifikaat on ette nähtud hobuslaste sperma toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma lõppsihtkoht.

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse seemendusjaam, kust sperma pärineb.

Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.

Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.

Lahter I.27: „Identifitseerimisnumber“: doonorlooma andmeteks märgitakse looma ametlikud identifitseerimisandmed.

„Kogumise/tootmise kuupäev“: kogumise kuupäev peab olema järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-C-ENTRY

II osa

Punktis II.4.6 esitatud tabeli täitmise juhend.

Lühendid:

VS	vesikulaarse stomatiidi test, kui see on nõutav punkti II.3.2 kohaselt
EIA-1	hobuste nakkava aneemia esimene uuring
EIA-2	hobuste nakkava aneemia teine uuring
EVA-B1	hobuste viirusarteriidi viiruse esimene uuring vereprooviga
EVA-B2	hobuste viirusarteriidi viiruse teine uuring vereprooviga
EVA-S1	hobuste viirusarteriidi viiruse esimene uuring spermaprooviga
EVA-S2	hobuste viirusarteriidi viiruse teine uuring spermaprooviga
CEM-11	hobuste nakkava metriidi esimese uuringu esimene proov
CEM-12	hobuste nakkava metriidi esimese uuringu teine proov, mis on võetud seitse päeva pärast CEM-11 proovi
CEM-21	hobuste nakkava metriidi teise uuringu esimene proov
CEM-22	hobuste nakkava metriidi teise uuringu teine proov, mis on võetud seitse päeva pärast CEM-21 proovi

Juhised

Iga veerus A identifitseeritud sperma kohta, mille andmed vastavad lahtris I.27 esitatud teabele, märgitakse veerus B asjaomane uuringukava (II.4.5.1, II.4.5.2 ja/või II.4.5.3) ning veergudes C ja D asjaomased kuupäevad.

Kuupäevad, mil on võetud proovid laboratoorseteks testideks enne I osas kirjeldatud sperma esimest kogumist (nagu on nõutud punktides II.4.5.1, II.4.5.2 ja II.4.5.3), tuleb märkida tabeli veergude 5–9 ülemisele reale ehk allpool esitatud tabeli puhul lahtritesse EIA-1, EVA-B1 või EVA-S1 ning CEM-11 ja CEM-12.

Kuupäevad, mil on võetud laboratoorseteks uuringuteks kordusproovid, nagu on nõutud punktis II.4.5.2 või II.4.5.3, tuleb märkida veergude 5–9 alumisele reale, st lahtritesse EIA-2, EVA-B2 või EVA-S2 ja CEM-21 ja CEM-22.

Sperma identifitseerim	Uuringukava	Alguskuupäev		Terviseuuringuteks vajalike proovide võtmise kuupäev					
		Doonorlooma asukoht	Sperma kogumine	VS II.3.2.	EIA II.4.4.1.	EVA II.4.4.2		CEM II.4.4.3	
						Vereproov	Spermaproov	1. proov	2. proov
A	B	C	D	VS	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
					EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) Hobuslaste sperma import on lubatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisa 1. veerus loetletud kolmandatest riikidest, eeldusel et sperma on kogutud kõnealuse lisa 2. veerus loetletud kolmandate riikide territooriumide osades doonortäkkudelt, kes kuuluvad kõnealuse lisa 3. veerus ära märgitud hobuslaste kategooriasse.
- (2) Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud direktiivi 92/65/EMÜ artikli 17 lõike 3 punkti b kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en.
- (3) ELT L 192, 23.7.2010, lk 1.
- (4) Mittevajalik maha tõmmata.
- (5) Lisada punktis II.4.6 esitatud tabelis märgitud kuupäev (vt II osa märkustes esitatud juhised).
- (6) Immunodifusioontest agargeelis (Cogginsi test) hobuste nakkava aneemia suhtes ning ELISA test hobuste nakkava aneemia suhtes ei ole nõutavad doonorhobuslaste puhul, kes on sünnist saadik Islandil elanud, kui on tõendatud, et Island on ametlikult vaba hobuste infektsioosest aneemiast ning kui enne sperma kogumist ja selle ajal ei ole Islandile väljastpoolt toodud hobuslasi, nende spermat, munarakke ega embrüoid.

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-C-ENTRY

(7) Tõmmata maha kavad, mida saadetise puhul ei kohaldata.	
(8) Sisestada nimetused ja kontsentratsioonid.	
Veterinaarjärelevalve ametnik	
Nimi (trükitähtedega)	
Kuupäev	Kvalifikatsioon ja ametinimetus
Tempel	Allkiri

62. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISE SPERMA
VARUDE SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON ENNE 1. SEPTEMBRIT 2010
KOGUTUD, TÖÖDEL DUD JA SÄILITATUD DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE
KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD SPERMA KOGUNUD
SEEMENDUSJAAMAST (NÄIDIS „EQUI-SEM-D-ENTRY“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber	
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Läheta miskuupäev ja -kellaeg			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maantee sõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17				
I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
		I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-D-ENTRY

	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
II osa. Sertifitseerimine	Mina, allakirjutanu, ⁽¹⁾	veterinaarjärelevalve ametnik,	
		(eksportiva riigi nimi)	
	kinnitan järgmist:		
	II.1 seemendusjaam, ⁽²⁾ kus I osas kirjeldatud sperma koguti, töödeldi ja säilitati eksportimiseks Euroopa Liitu:		
	II.1.1 on pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja kontrollitud vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki tingimustele;		
	II.1.2 asub sellises ekspordiriigis või direktiivi 2009/156/EÜ(3) artikli 13 kohase piirkondadeks jaotamise korral sellises ekspordiriigi territooriumi osas, kus sperma kogumise päevast kuni lähetamiskuupäevani ei ole esinenud:		
	– hobuste Aafrika katku ELi õigusaktide kohaselt,		
	– hobuste Venezuela entsefalomüeliiti kahe aasta jooksul,		
	– malleust ja kargtaudi kuue kuu jooksul;		
	II.1.3 ei ole olnud ajavahemikus, mis algas 30 päeva enne sperma kogumise kuupäeva ja lõppes sperma lähetamiskuupäevaga, sellise loomade tervislikust seisundist tuleneva keelu all, millega on kehtestatud üks järgmistest tingimustest:		
II.1.3.1 kui kõik ettevõttes viibivad haigusele vastuvõtlikusse liiki kuuluvad loomad ei ole tapetud või surmatud, kestis keeld::			
– hobuste entsefalomüeliidi puhul kuus kuud alates nakatunud hobuslaste tapmise päevast,			
– hobuste nakkava aneemia korral ajavahemiku jooksul, mis on vajalik, et teha pärast nakatunud loomade tapmist allesjäänud loomadele kolmekuulise vahega kaks immunodifusioontesti agargeelis ja saada negatiivsed tulemused,			
– vesikulaarse stomatiidi puhul kuus kuud,			
– marutaudi puhul vähemalt üks kuu alates viimasest registreeritud juhtumist,			
– põrnatõve puhul vähemalt 15 päeva alates viimasest registreeritud juhtumist;			
II.1.3.2 kui kõik ettevõttes asuvad haigusele vastuvõtlikusse liiki kuuluvad loomad on tapetud või surmatud ja ruumid on desinfitseeritud, kestis keeld 30 päeva ning põrnatõve puhul 15 päeva alates sellest päevast, kui pärast loomade hävitamist ruumide rahuldav desinfitseerimine lõpule viidi;			
II.1.4 sisaldas ajavahemikus, mis algas 30 päeva enne sperma kogumist ja kestis kuni sperma lähetamiseni, üksnes selliseid hobuslasi, kellel ei esinenud hobuste viirusarteriidi ega hobuste nakkava metriidi kliinilisi tunnuseid;			
II.2 seemendusjaamas asuvad doonortäkid ja muud hobuslased:			
II.2.1 olid püsivalt viibinud kolme kuu jooksul (või juhul kui nad on imporditud kõnealuse kolme kuu jooksul otse mõnest Euroopa Liidu liikmesriigist, alates importimise päevast) sellises ekspordiriigis või piirkondadeks jaotamise korral sellises ekspordiriigi territooriumi osas, ⁽⁴⁾ kus kõnealuses ajavahemikus ei ole esinenud:			
– hobuste Aafrika katku ELi õigusaktide kohaselt,			
– hobuste Venezuela entsefalomüeliiti kahe aasta jooksul,			
– malleust kuue kuu jooksul,			
– kargtaudi kuue kuu jooksul;			
⁽⁴⁾ kas [II.2.2 on pärit ekspordiriigist, kus loomade seemendusjaamas vastuvõtmise päevaks ei olnud kuue kuu jooksul esinenud vesikulaarset stomatiiti.]			

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-D-ENTRY

⁽⁴⁾ või	[II.2.2 on kontrollitud vesikulaarse stomatiidi suhtes viiruse neutralisatsiooni testiga ⁽⁵⁾ võetud vereproovist, mis jääb 14 päeva sisse enne seemendusjaama toomist, ning mille tulemus oli seerumilahjendusel 1 : 12 negatiivne;]
II.2.3	on pärit ettevõtetest, mis loomade seemendusjaama vastuvõtmise päeval vastasid punkti II.1.3 nõuetele;
II.3	I osas kirjeldatud sperma on kogutud doonortäkkudest:
II.3.1	kellel ei esinenud sperma kogumise päeval nakkushaiguste kliinilisi tunnuseid;
II.3.2	keda ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma kogumist kasutatud loomuliku seemendamise jaoks;
II.3.3	keda on vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma kogumist hoitud põllumajandusettevõtetes, kus ühelgi hobuslasel ei ole esinenud hobuste viirusarteriidi kliinilisi tunnuseid;
II.3.4	keda on viimase 60 päeva jooksul enne sperma kogumist hoitud põllumajandusettevõtetes, kus ühelgi hobuslasel ei ole esinenud hobuste nakkava metriidi kliinilisi tunnuseid;
II.3.5	kes ei ole mulle teadaolevalt ja niivõrd, kui ma olen suutnud kindlaks teha, puutunud sperma kogumisele vahetult eelnenud 15 päeva jooksul kokku nakkushaigusi põdevate hobuslastega;
II.3.6	kes on läbinud järgmised loomade tervise seisundi testid, mis on tehtud pädeva asutuse tunnustatud laboris punktis II.3.7 nimetatud testimiskava kohaselt:
II.3.6.1	immunodifusioontest agargeelis (Cogginsi test) hobuste nakkava aneemia suhtes, millega saadi negatiivne tulemus ⁽⁶⁾ ;
⁽⁴⁾ kas	[II.3.6.2 seerumi neutralisatsiooni test hobuste viirusarteriidi suhtes, millega saadi seerumilahjendusel 1 : 4 negatiivne tulemus;]
⁽⁴⁾ või	[II.3.6.2 viiruse isoleerimise test hobuste viirusarteriidi suhtes, millega saadi kogu sperma ühe alikvoodi puhul negatiivne tulemus;]
II.3.6.3	hobuste infektsioosse metriidi tauditekitaja määramise test, mis tehakse seitsmepäevase vahega kaks korda, eraldades tauditekitaja <i>Taylorella equigenitalis</i> 'e seemnepurske-eelsest vedelikust või spermaproovist ja genitaali-tampooniproovist, mis võetakse vähemalt kürvatuppest, kusitist ja kusitilohust ja mille kõik tulemused peavad olema negatiivsed;
II.3.7	kes on teinud läbi ühe järgmistest testimiskavadest ⁽⁷⁾ :
II.3.7.1	doonortäkk on viibinud vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma kogumist ja spermakogumise ajal püsivalt seemendusjaamas ega ole puutunud kõnealusel ajavahemikul otseselt kokku ühegi seemendusjaamas viibivatest doonortäkkudest halvema tervisliku seisundiga hobuslastega. Punkti II.3.6 kohased testid on tehtud ⁽⁵⁾ ja ⁽⁵⁾ võetud proovidest vähemalt 14 päeva pärast eespool nimetatud seemendusjaamas viibimise ajavahemiku algust ja vähemalt paaritushooaja alguses;
II.3.7.2	doonortäkk ei ole viibinud püsivalt seemendusjaamas ning on puutunud otseselt kokku seemendusjaamas viibivatest doonortäkkudest halvema tervisliku seisundiga hobuslastega. Punkti II.3.6 kohased testid on tehtud ⁽⁵⁾ ja ⁽⁵⁾ võetud proovidest vähemalt 14 päeva enne esimest spermakogumist ja vähemalt paaritushooaja alguses. Viimane punkti II.3.6.1 kohane test on tehtud vereproovist, mis on võetud ⁽⁵⁾ seega mitte rohkem kui 120 päeva enne sperma kogumist;
⁽⁴⁾ kas	[viimane punkti II.3.6.2 kohane test on tehtud ⁽⁵⁾ kuid mitte rohkem kui 30 päeva enne sperma kogumist;]
⁽⁴⁾ või	[viiruse isolatsiooni test, mis on tehtud ⁽⁵⁾ kuid mitte rohkem kui üks aasta enne sperma kogumist, on kinnitanud, et hobuste viirusarteriidi suhtes seropositiivne täkk ei ole hobuste viirusarteriidi levitaja;]
II.3.7.3	punkti II.3.6 kohased testid on tehtud külmutatud sperma 30päevase kohustusliku säilitamisperioodi jooksul ja vähemalt 14 päeva pärast sperma kogumist ⁽⁵⁾ ja ⁽⁵⁾ võetud proovidest;

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-SEM-D-ENTRY

<p>II.4</p> <p>Märkused</p> <p>I osa</p> <p>II osa</p>	<p>I osas kirjeldatud sperma on kogutud, töödeldud, säilitatud ja transporditud vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa II ja III peatüki nõuetele.</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud hobuslaste sperma toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokoll artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokoll 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse seemendusjaam, kust sperma pärineb.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: doonorlooma andmeteks märgitakse looma ametlikud identifitseerimisandmed.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: kogumise kuupäev peab olema järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.</p> <p>(1) Hobuslaste sperma import on lubatud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisa 1. veerus loetletud kolmandatest riikidest, eeldusel et sperma on kogutud kõnealuse lisa 2. veerus loetletud kolmandate riikide territooriumide osades doonorloomadelt, kes kuuluvad kõnealuse lisa 3. veerus ära märgitud hobuslaste kategooriasse.</p> <p>(2) Ainult need seemendusjaamad, mis on loetletud direktiivi 92/65/EMÜ artikli 17 lõike 3 punkti b kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>(3) ELT L 192, 23.7.2010, lk 1.</p> <p>(4) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(5) Märkida kuupäev.</p> <p>(6) Immunodifusioontest agargeelis (Cogginsi test) hobuste nakkava aneemia suhtes ning ELISA test hobuste nakkava aneemia suhtes ei ole nõutavad doonorhobuslaste puhul, kes on sünnist saadik Islandil elanud, kui on tõendatud, et Island on ametlikult vaba hobuste infektsioosest aneemiast ning kui enne sperma kogumist ja selle ajal ei ole Islandile väljastpoolt toodud hobuslasi, nende spermat, munarakke ega embrüoid.</p> <p>(7) Tõmmata maha kavad, mida saadetise puhul ei kohaldata.</p>
<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p>	<p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

63. PEATÜKK

LOOMATERVISE CERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISTE OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON PÄRAST 20. APRILLI 2021 KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÕDELDUD JA SÄILITATUD MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/692 NÕUETE KOHASELT NING LÄHETATUD OOTSÜÜDID VÕI EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD EMBRÜOKOGUMIS- VÕI -TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood	
	ISO riigikood	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.13 Pealeaadimiskoht	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Öhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp <input type="checkbox"/> Maanteeõiduk ort Identifitseerimistunnused	I.17			
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			I.23	
ISO riigikood					

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja need on saadud doonorloomadelt, kes on pärit</p> <p>II.1.1 kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist,</p> <p>II.1.1.1 millest on lubatud liitu tuua hobuslaste ootsüüte⁽¹⁾/embrüoid⁽¹⁾ ja mis on kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 IX lisas esitatud loetellu;</p> <p>II.1.1.2 kus hobuste Aafrika katk, hobuste Venezuela entsefalomüeliit, <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkus (<i>malleus</i>), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), kargtaud (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), hobuste nakkav aneemia, marutaudi viiruse nakkus, põrnatõbi, hobuste viirusarteriidi viiruse nakkus ja hobuste nakkav metriit (<i>Taylorella equigenitalis</i>) on teatamiskohustuslikud loomataudid;</p> <p>II.1.1.3 mis on vaba hobuste Aafrika katkust vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ ja kuni nende lähetamise kuupäevani vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 22 lõike 2 punktile a ning kus vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ ei ole tehtud süstemaatilist vaksineerimist hobuste Aafrika katku vastu kuni nende lähetamise kuupäevani vastavalt kõnealuse määruse artikli 22 lõike 4 punktile b;</p> <p>II.1.1.4 kus hobuste Venezuela entsefalomüeliidist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ kuni nende lähetamise kuupäevani;</p> <p>II.1.2 on pärit kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis asuvast ettevõttest,</p> <p>⁽¹⁾kas [II.1.2.1 kus <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkusest (<i>malleus</i>) ei ole teatatud vähemalt 36 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.1.2.1 kus <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkusest (<i>malleus</i>) ei ole teatatud vähemalt kuue kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ kuni nende lähetamise kuupäevani ning komisjon on tunnustanud päritoluettevõttes hobuslaste suguloomade seas läbi viidud seireprogrammi, mille eesmärk on tõendada nakkuse puudumist kõnealuse kuue kuu pikkuse perioodi vältel;]</p> <p>⁽¹⁾kas [II.1.2.2 kus kargtaudist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽¹⁾või [II.1.2.2 kus kargtaudist ei ole teatatud vähemalt kuue kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ kuni nende lähetamise kuupäevani ning komisjon on tunnustanud päritoluettevõttes hobuslaste suguloomade seas läbi viidud seireprogrammi, mille eesmärk on tõendada nakkuse puudumist kõnealuse kuue kuu pikkuse perioodi vältel;]</p> <p>⁽¹⁾kas [II.1.2.3 kus surrast (<i>Trypanosoma evansi</i>) ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ kuni nende lähetamise kuupäevani;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾või [II.1.2.3 kus surrast (<i>Trypanosoma evansi</i>) ei ole teatatud vähemalt kuue kuu jooksul vahetult enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾ kuni nende lähetamise kuupäevani ning komisjon on tunnustanud päritoluettevõttes hobuslaste suguloomade seas läbi viidud seireprogrammi, mille eesmärk on tõendada nakkuse puudumist kõnealuse kuue kuu pikkuse perioodi vältel;]</p>
II.2	I osas kirjeldatud ootsüüdid ⁽¹⁾ /embrüod ⁽¹⁾ on saanud doonorloomadelt, kes on pärit ettevõtetest,
II.2.1	II.2.1 milles 30 päeva jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ⁽¹⁾ /tootmist ⁽¹⁾ ei ole teadaolevalt esinenud surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), ning
⁽¹⁾ kas	[milles kahe aasta jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ⁽¹⁾ /tootmist ⁽¹⁾ ei ole teadaolevalt esinenud surrat;]
⁽¹⁾ või	[kus ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumisele ⁽¹⁾ /tootmisele ⁽¹⁾ eelneva kahe aasta jooksul on teadaolevalt esinenud surrat ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud
⁽¹⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud loomadele tehti surra tuvastamiseks komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 3. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast viimase nakatunud looma eemaldamist ettevõttest, ja saadi negatiivsed tulemused;]
⁽¹⁾ või	[vähemalt 30 päevaks arvates puhastamise ja desinfitseerimise kuupäevast, mil loetellu kantud liikidesse kuuluv viimane loom ettevõttes on surmatud ja hävitatud või tapetud;]
II.2.2	II.2.2 kus kuue kuu jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ⁽¹⁾ /tootmist ⁽¹⁾ ei ole teadaolevalt esinenud kargtaudi, ning
⁽¹⁾ kas	[kus kahe aasta jooksul enne ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumist ⁽¹⁾ /tootmist ⁽¹⁾ ei ole teadaolevalt esinenud kargtaudi;]
⁽¹⁾ või	[kus ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumisele ⁽¹⁾ /tootmisele ⁽¹⁾ eelneva kahe aasta jooksul on teadaolevalt esinenud kargtaudi ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumispiirangud
⁽¹⁾ kas	[kuni ettevõtte ülejäänud loomadele, v.a kastreeritud isastele hobuslastele tehti kargtaudi tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 8. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil uuring proovidega, mis võeti vähemalt kuus kuud pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist, või nakatunud kastreerimata isaste hobuslaste kastreerimist, ja saadi negatiivsed tulemused;]
⁽¹⁾ või	[vähemalt 30 päevaks pärast seda, kui ettevõtte viimane hobuslane kas surmati ja hävitati või tapeti, ning ruumid puhastati ja desinfitseeriti;]
II.2.3	II.2.3 kus ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumisele ⁽¹⁾ /tootmisele ⁽¹⁾ eelneva 90 päeva jooksul ei ole teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat, ning
⁽¹⁾ kas	[ootsüütide ⁽¹⁾ /embrüote ⁽¹⁾ kogumisele ⁽¹⁾ /tootmisele ⁽¹⁾ eelneva 12 kuu jooksul ei ole ettevõttes teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat;]

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾või [kus ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumisele⁽¹⁾/tootmisele⁽¹⁾ eelneva 12 kuu jooksul on teadaolevalt esinenud hobuste nakkavat aneemiat ning tabandunud ettevõttes jäid pärast viimast taudipuhangut kehtima liikumiskiirangud</p> <p>⁽¹⁾kas [kuni ettevõtte ülejäänud hobuslastele tehti uuring hobuste nakkava aneemia tuvastamiseks delegeeritud määruse (EL) 2020/688 I lisa 9. osas kirjeldatud diagnostikameetodi abil proovidega, mis võeti kahel korral vähemalt kolme kuu pikkuse vahega pärast nakatunud loomade surmamist ja hävitamist või tapmist, ning ettevõtte puhastamist ja desinfitseerimist, ja saadi negatiivsed tulemused;]</p> <p>⁽¹⁾või [vähemalt 30 päevaks pärast seda, kui ettevõtte viimane hobuslane kas surmati ja hävitati või tapeti, ning ruumid puhastati ja desinfitseeriti;]</p> <p>⁽¹⁾[II.3 I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetanud embrüokogumisrühm,⁽²⁾</p> <p>II.3.1 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.3.2 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>⁽¹⁾[II.3 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on kogutud, töödeldud ja säilitatud, ning need on lähetanud embrüokogumisrühm,⁽²⁾ mis</p> <p>II.3.1 mis on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.3.2 mis vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 2. ja 3. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.4 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾ on saadud doonorloomadelt,</p> <p>II.4.1 keda ei ole vaktsineeritud hobuste Aafrika katku vastu vähemalt viimase 40 päeva jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾;</p> <p>II.4.2 keda ei ole vaktsineeritud hobuste Venezuela entsefalomüeliidi vastu vähemalt viimase 60 päeva jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist⁽¹⁾/tootmist⁽¹⁾;</p> <p>II.4.3 kes on vähemalt kolm kuud enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ kuupäeva viibinud lahtis I.7 osutatud kolmandas riigis või territooriumil või selle tsoonis;</p> <p>II.4.4 keda vähemalt 30 päeva jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/ tootmise⁽¹⁾ kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul</p> <p>II.4.4.1 on peetud ettevõtetes, mis ei asu hobuste Aafrika katku, <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkuse (malleus) või hobuslaste puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi esinemise tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.4.4.2 on peetud ühes ettevõttes, kus ei ole teadaolevalt esinenud hobuste Venezuela entsefalomüeliiti, kargtaudi, surrat (<i>Trypanosoma evansi</i>), hobuste nakkavat aneemiat, hobuste nakkavat metriiti, marutaudiviiruse nakkust ega põrnatõbe;</p> <p>II.4.4.3 ei ole lastud kokku puutuda loomadega, kes on pärit ettevõtetest, mis asuvad punktis II.4.4.1 osutatud taudide tõttu kehtestatud piirangutsoonis, või ettevõtetest, mis ei vasta punktis II.4.4.2 osutatud tingimustele;</p> <p>II.4.5 keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks vähemalt 30 päeva jooksul enne ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva ega punktides II.4.8.1 ja II.4.8.2 osutatud esimeste proovide võtmise ning ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva vahelisel ajal;</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>II.4.6 kelle peab olema läbi vaadanud rühma veterinaararst või rühma liige ja peab olema kinnitatud, et ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise⁽¹⁾/tootmise⁽¹⁾ päeval ei esinenud neil loomade nakkushaiguste sümptomeid või kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.4.7 kes on identifitseeritud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 21 lõikele 2;</p> <p>II.4.8 kes on läbinud delegeeritud määruse (EL) 2020/686 II lisa 4. osa II peatüki punkti 2 alapunktides b ja c osutatud järgmised uuringud:</p> <p>⁽³⁾[II.4.8.1 hobuste nakkava kehvveresuse suhtes negatiivse tulemuse andnud agargeeli immunodifusioontest (AGID või Cogginsi test) või ensüüm-immunosorptsioonanalüüs (ELISA test), mis on tehtud vereproovist, mis võeti⁽⁴⁾ seega mitte vähem kui 14 päeva pärast punktis II.4.5 osutatud ajavahemiku algust; viimane test on tehtud⁽⁴⁾ võetud vereproovi põhjal; seega mitte rohkem kui 90 päeva enne liitu toomiseks ette nähtud ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist;]</p> <p>II.4.8.2 hobuste nakkava metriidi suhtes negatiivse tulemuse andnud tauditekitaja määramise uuring, mis on tehtud punktis II.4.5 osutatud ajavahemikul vähemalt kahe tampooniprooviga, mis võeti vähemalt doonormära kliitorilohu ja -urke limaskestalt</p> <p>⁽¹⁾kas [II.4.8.2.1 <i>Tylorella equigenitalis</i>'e isoleerimisel: mikroaeroofiilses keskkonnas kahel korral⁽⁴⁾ ja⁽⁴⁾ vähemalt seitsmepäevase vahega vähemalt seitsmepäevases külvist, mis on külvatud 24 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist või 48 tunni jooksul, kui proove on hoitud veo ajal jahedas.]</p> <p>⁽¹⁾ja/või [II.4.8.2.2 <i>Tylorella equigenitalis</i>'e genoomi määramisel: polümeraasi ahelreaktsiooni või reaajas polümeraasi ahelreaktsiooniga ühel korral⁽⁴⁾ 48 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist.]</p> <p>Punktides II.4.8.2.1 ja II.4.8.2.2 osutatud proovid ei ole mingil juhul võetud enne kui seitse päeva (süsteemne ravi) või 21 päeva (kohalik ravi) pärast doonortäku antimikroobset ravi ja on enne laborisse saatmist paigutatud aktiivsõega transportsõetmesse (nt Amiesi sööde).</p> <p>II.5 I osas kirjeldatud ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾</p> <p>II.5.1 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa 2. osas⁽¹⁾ / 3. osas⁽¹⁾ / 4. osas⁽¹⁾ / 5. osas⁽¹⁾ ja 6. osas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.5.2 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;</p> <p>II.5.3 veetakse konteineris, mis</p> <p>II.5.3.1 on enne embrüokogumis- või -tootmisrühma poolt lähetamist plommitud ja nummerdatud rühma veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.5.3.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.5.3.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]</p>	
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.5.4 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.5.5 veetakse konteineris, milles need on tükseisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.6 I osas kirjeldatud <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on eostatud kunstliku seemendamise teel spermaga, mis pärineb seemendusjaamast, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, mille on sperma kogumiseks, töötlemiseks ja/või säilitamiseks heaks kiitnud rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisas loetletud kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni pädev asutus hobuslaste sperma puhul või liikmesriigi pädev asutus⁽⁸⁾.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.7 Kogumiseks, töötlemiseks, pesemiseks ja säilitamiseks ettenähtud söötmetele lisatakse järgmisi antibiootikume⁽¹⁰⁾:]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud hobuslaste ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole selliste ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokoll artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokoll 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust ootsüütide või embrüote saadeti lähetati. Ainult need embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine_en</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida ootsüütide või embrüote saadeti sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod. „<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber. „<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduvad ootsüüdid või embrüod pannakse. „<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduvad ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti. „<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle embrüokogumis- või -tootmisrühma kordumatu heakskiidunumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti. „<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Ainult need embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>(3) Immunodifusioontest agargeelis (AGID või Cogginsi test) hobuste nakkava aneemia suhtes ning ELISA test hobuste nakkava aneemia suhtes ei ole nõutavad doonorhobuslaste puhul, kes on sünnist saadik Islandil elanud, kui on tõendatud, et Island on ametlikult vaba hobuste infektsioosest aneemiast ning kui enne munarakkude või embrüote kogumist ja sperma kasutamist seemendamiseks ning selle ajal ei ole Islandile väljastpoolt toodud hobuslasi, nende spermat, munarakke ega embrüoid.</p> <p>(4) Sisestada kuupäev järgmises vormingus: pp.kk.aaaa</p> <p>(5) Kohaldatakse külmutatud ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(6) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse hobuslaste ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p> <p>(7) Ei kohaldata ootsüütide suhtes.</p> <p>(8) Üksnes seemendusjaam, loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte või loomse paljundusmaterjali säilituskeskus, mis on loetletud komisjoni veebisaitidel: – asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis: https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en – asub liikmesriigis: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</p> <p>(9) Kohustuslik kinnitus antibiootikumide lisamise korral.</p> <p>(10) Märkida lisatud antibiootikumi(de) nimi (nimed) ja selle (nende) kontsentratsioon.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

64. PEATÜKK

LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISTE OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE VARUDE SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON PÄRAST 30. SEPTEMBRIT 2014 JA ENNE 21. APRILLI 2021 KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÕODELDUD JA SÄILITATUD DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD OOTSÜÜDID VÕI EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD EMBRÜOKOGUMIS- VÕI - TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide		
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUTKOOD		
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importija Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik			
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber	
	ISO riigikood	ISO riigikood			
	I.13 Pealeaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Öhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17			
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
	I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			
	I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
	I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
	ISO riigikood	I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus		I.26	
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria		Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanu,⁽¹⁾ veterinaarjärelevalve ametnik, (<i>eksportiva riigi nimi</i>) kinnitan järgmist:</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud munarakud⁽²⁾/embrüod⁽²⁾</p> <p>II.1.2 on kogutud⁽²⁾/toodetud⁽²⁾ lahtris I.11 nimetatud tööühmas,⁽³⁾ mis on tunnustatud ja mida kontrollitakse vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ⁽⁴⁾ D lisa I peatüki III osa tingimustele ning mida veterinaarjärelevalve ametnik kontrollib vähemalt üks kord iga kalendriaasta jooksul;</p> <p>II.1.3 on kogutud⁽²⁾/toodetud⁽²⁾, töödeldud ja säilitatud vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa nõuetele;</p> <p>II.1.4 on kogutud hoone või ettevõtte muudest osadest eraldatud kohas, mis on heas korras ja puhas ning mida on enne kogumist desinfitseeritud;</p> <p>II.1.5 on kontrollitud, töödeldud ja pakitud laboratooriumides, mis ei asu sellises piirkonnas, mille suhtes kohaldatakse lahtris II.1.6 sätestatud keeldu või karantiinimeetmeid, ruumis, mis on eraldatud doonorloomadega kokkupuutuvate seadmete ja materjalide ladustamise ja doonorloomade käitlemise ruumidest;</p> <p>II.1.6 on pärit doonormäradelt:</p> <p>II.1.6.1 kes on viibinud kolme kuu jooksul (või juhul kui nad on sisse toodud kõnealuse kolme kuu jooksul otse mõnest Euroopa Liidu liikmesriigist, siis alates sissetoomise päevast) püsivalt sellises ekspordiriigis või direktiivi 2009/156/EÜ⁽⁵⁾ artikli 13 kohase piirkondadeks jaotamise korral sellises ekspordiriigi territooriumi osas, mis kõnealusel ajavahemikul vastas järgmistele tingimustele:</p> <ul style="list-style-type: none"> – seda ei käsitatud vastavalt direktiivi 2009/156/EÜ artikli 5 lõike 2 punktidele a ja b hobuste Aafrika katku nakatununa, – see oli olnud vähemalt kahe aasta jooksul vaba hobuste Venezuela entsefalomüeliidist, – see oli vähemalt kuue kuu jooksul olnud vaba malleusest ja kargtaudist; <p>^{(2)kas} [II.1.6.2 kes on pärit sellisest ekspordiriigist, kus kogumispäevaks ei olnud vähemalt kuue kuu jooksul alates nimetatud kuupäevast esinenud vesikulaarset stomatiiti;]</p> <p>^{(2)või} [II.1.6.2 kellele on tehtud vesikulaarse stomatiidi suhtes viiruse neutralisatsiooni test, mille tulemus oli seerumilahjendusel 1 : 32 negatiivne, või negatiivse tulemusega VS ELISA, mis vastab OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu asjakohases peatükis esitatud nõuetele ja mis on tehtud vereproovist, mis võeti⁽⁶⁾ 30 päeva jooksul enne munarakkude⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist;]</p> <p>^{(2)kas} [II.1.6.3 kes on viibinud viimase 30 päeva jooksul enne kogumiskuupäeva veterinaarjärelevalve all olevates ettevõtetes, mis vastasid alates munarakkude⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumise päevast kuni nende lähetamiseni direktiivi 2009/156/EÜ artikli 4 lõikes 5 kõnealuste ettevõtete suhtes kehtestatud tingimustele, eelkõige:]</p> <p>^{(2)või} [II.1.6.3 keda on juhul, kui tegemist on külmutatud munarakkude⁽²⁾/embrüotega⁽²⁾, peetud viimase 30 päeva jooksul enne kogumiskuupäeva veterinaarjärelevalve all olevates ettevõtetes, mis vastasid alates munarakkude⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumise päevast kuni heakskiidetud säilitamiskohas toimunud 30päevase kohustusliku säilitamise lõppemiseni direktiivi 2009/156/EÜ artikli 4 lõikes 5 kõnealuste ettevõtete suhtes kehtestatud tingimustele, eelkõige:]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	⁽²⁾ kas	<p>[II.1.6.3.1 kui kõik ettevõttes viibivad allpool nimetatud taudile vastuvõtlikusse liiki kuuluvad loomad ei ole sellise taudi esinemise tõttu tapetud või surmatud, on ettevõtte olnud vaba:</p> <ul style="list-style-type: none"> – hobuste entsefalomüeliidi kõikidest liikidest vähemalt kuue kuu jooksul alates nakatunud hobuslaste tapmise kuupäevast, – hobuste infektsioosset aneemiast vähemalt ajavahemiku jooksul, mis on vajalik, et teha pärast nakatunud loomade tapmist alles jäänud loomadele kolmekuulise intervalliga kaks immunodifusioontesti agargeelis (AGID või Cogginsi test) ja saada negatiivsed tulemused; – vesikulaarsest stomatiidist vähemalt kuue kuu jooksul pärast viimast registreeritud juhtumit, – marutaudist vähemalt ühe kuu jooksul pärast viimast registreeritud juhtumit; – põrnatõvest vähemalt 15 päeva jooksul pärast viimast registreeritud juhtumit;]
	⁽²⁾ või	<p>[II.1.6.3.1 kui kõik ettevõttes asuvad allpool nimetatud taudile vastuvõtlikku liiki kuuluvad loomad on sellise taudi esinemise tõttu tapetud või surmatud ja ruumid on desinfitseeritud, on ettevõtte olnud vaba hobuste entsefalomüeliidi kõikidest liikidest, hobuste nakkavast kehveresusest, vesikulaarsest stomatiidist ja marutaudist vähemalt 30 päeva jooksul ning põrnatõvest vähemalt 15 päeva jooksul alates sellest päevast, kui pärast loomade hävitamist ruumide rahuldav desinfitseerimine lõpule viidi;]</p>
	II.1.6.4	<p>keda on viimase 30 päeva jooksul enne munarakkude⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist peetud ettevõtetes, kus ühelgi hobuslasel ei ole vähemalt viimase 60 päeva jooksul esinenud hobuste infektsioosse metriidi kliinilisi tunnuseid;</p>
	II.1.6.5	<p>keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks vähemalt 30 päeva jooksul enne munarakkude⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumise kuupäeva ega punktides II.1.6.6.1 ja II.1.6.6.2 osutatud esimeste proovide ning munarakkude⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumise kuupäeva vahelisel ajal;</p>
	II.1.6.6	<p>kes on läbinud järgmised testid, mis vastavad vähemalt OIE maismaaloomade diagnostiliste testide ja vaktsiinide käsiraamatu asjakohastes peatükkides esitatud nõuetele ja mis on tehtud pädeva asutuse tunnustatud laboris, mille puhul allpoolnimetatud testid sisalduvad tema akrediteeringus, mis on samaväärne määruse (EÜ) nr 882/2004⁽⁷⁾ artiklis 12 sätestatuga:</p>
	⁽⁸⁾ [II.1.6.6.1	<p>hobuste nakkava kehveresuse suhtes negatiivse tulemuse andnud agargeeli immunodifusioontest (AGID või Cogginsi test) või ensüüm-immunosorptsioonanalüüs (ELISA test), mis on tehtud vereproovist, mis võeti⁽⁶⁾ seega mitte vähem kui 14 päeva pärast punktis II.1.6.5 osutatud ajavahemiku algust; viimane test on tehtud⁽⁶⁾ võetud vereproovi põhjal; seega mitte rohkem kui 90 päeva enne liitu importimiseks ette nähtud munarakkude⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist;]</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>II.1.6.6.2 hobuste nakkava metriidi suhtes negatiivse tulemuse andnud tauditekitaja määramise uuring, mis on tehtud punktis II.1.6.5 osutatud ajavahemikul vähemalt kahe tampooniprooviga, mis võeti vähemalt doonormära kliitorilohu ja -urke limaskestalt</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.6.6.2.1 <i>Taylorella equigenitalis</i>'e isoleerimisel: mikroaerofiilses keskkonnas kahel korral⁽⁶⁾ ja⁽⁶⁾ vähemalt seitsmepäevase vahega vähemalt seitsmepäevasesest külvist, mis on külvatud 24 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist või 48 tunni jooksul, kui proove on hoitud veo ajal jahedas;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [II.1.6.6.2.2 <i>Taylorella equigenitalis</i>'e genoomi määramisel: polümeraasi ahelreaktsiooni või reaajas polümeraasi ahelreaktsiooniga ühel korral⁽⁶⁾ 48 tunni jooksul pärast doonorloomalt proovide võtmist;]</p> <p>punktides II.1.6.6.2.1 ja II.1.6.6.2.2 osutatud proovid ei ole mingil juhul võetud enne kui seitse päeva (süsteemne ravi) või 21 päeva (lokaalne ravi) pärast doonortäku antimikroobset ravi ja on enne laborisse saatmist paigutatud aktiivsõega transporditmesse (nt Amiesi sõode);</p> <p>II.1.6.7 kes ei ole mulle teadaolevalt ja niivõrd, kui ma olen suutnud kindlaks teha, puutunud kogumisele vahetult eelnenud 15 päeva jooksul kokku nakkushaigusi põdevate hobuslastega;</p> <p>II.1.6.8 kellel ei esinenud munarakkude⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumise päeval nakkushaiguste kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.1.7 on kogutud⁽²⁾/toodetud⁽²⁾ pärast kuupäeva, mil eksportiva riigi pädev asutus lahtris I.11 kirjeldatud embrüokogumis-/tootmisrühma⁽²⁾ heaks kiitis;</p> <p>II.1.8 on töödeldud ja neid on säilitatud kooskõlas heakskiidetud tingimustega vähemalt 30 päeva vahetult pärast kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ ja transporditud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osas sätestatud nõuetele vastavatel tingimustel.</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud embrüod on saadud kunstliku seemendamise⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> viljastamise⁽²⁾ tulemusena, kasutades spermat, mis vastas direktiivi 92/65/EMÜ tingimustele ning mis saadi seemendusjaamast, mis on tunnustatud vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ⁽⁹⁾ artikli 11 lõikele 2 ja artikli 17 lõike 3 punktile b, mis asub liidu liikmesriigis või rakendusmääruse (EL) 2018/659 I lisa 2. ja 4. veerus loetletud kolmandas riigis või nende kolmandate riikide territooriumide osas, millest on lubatud importida registreeritud hobustelt, registreeritud hobuslastelt või tõuaretuseks ja tootmiseks ettenähtud hobuslastelt kogutud spermat kooskõlas rakendusmääruse (EL) 2018/659 artikliga 4 ning vastavalt rakendusmääruse I lisa 11., 12. ja 13. veerule⁽¹⁰⁾⁽¹¹⁾.</p> <p>⁽¹²⁾[II.3 Munarakud, mida on kasutatud I osas kirjeldatud embrüote tootmiseks <i>in vitro</i>, vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisale ja eriti käesoleva sertifikaadi punktides II.1.1 kuni II.1.8 sätestatud nõuetele.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud hobuslaste ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole selliste ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokoll artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokolliga 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.

I osa

Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse embrüokogumisrühm või embrüotootmisrühm, kus munarakud/embrüod on kogutud/toodetud, töödeldud ja säilitatud ning mis on tunnustatud direktiivi 92/65/EMÜ artikli 17 lõike 3 punkti b kohaselt ning kantud komisjoni veebisaidil asuvasse loetellu:

http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.

Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.

Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.

Lahter I.27: „Tüüp“: täpsustada, kas *in vivo* saadud embrüod, *in vivo* saadud munarakud, *in vitro* toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.

„Identifitseerimisnumber“: doonorlooma andmeteks märgitakse looma ametlikud identifitseerimisandmed.

„Kogumise/tootmise kuupäev“: kogumise kuupäev peab olema järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.

II osa

(1) Ainult komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisa 1. veerus loetletud kolmandad riigid või kolmandate riikide territooriumi osad, millest on lubatud liitu tuua ka hobuslasi, kes ei ole tapmiseks ette nähtud ja nagu on osutatud kõnealuse lisa 3. veerus.

(2) Mittevajalik kustutada.

(3) Üksnes embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on loetletud direktiivi 92/65/EMÜ artikli 17 lõike 3 punkti b kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.

(4) Nõukogu 13. juuli 1992. aasta direktiiv 92/65/EMÜ, milles sätestatakse loomatervishoiu nõuded ühendusesiseseks kauplemiseks loomade, sperma, munarakkude ja embrüotega, mille suhtes ei kohaldata direktiivi 90/425/EMÜ A (I) lisas osutatud ühenduse erieskirjades sätestatud loomatervishoiu nõudeid, ning nende impordiks ühendusse (EÜT L 268, 14.9.1992, lk 54).

(5) Nõukogu 30. novembri 2009. aasta direktiiv 2009/156/EÜ hobuslaste liikumist ja kolmandatest riikidest importimist reguleerivate loomatervishoiunõuete kohta (ELT L 192, 23.7.2010, lk 1).

(6) Märkida kuupäev. (vt II osa märkustes esitatud juhised).

(7) Euroopa Parlamendi ja nõukogu 29. aprilli 2004. aasta määrus (EÜ) nr 882/2004 ametlike kontrollide kohta, mida tehakse sööda- ja toidualaste õigusnormide ning loomatervishoidu ja loomade heaolu käsitlevate eeskirjade täitmise kontrollimise tagamiseks (ELT L 165, 30.4.2004, lk 1).

(8) Agar-geeli immunodifusioontest (AGID või Cogginsi test) hobuste nakkava kehvveresuse suhtes ning ELISA test hobuste nakkava kehvveresuse suhtes ei ole nõutavad doonorhobuslaste puhul, kes on sünnist saadik Islandil elanud, kui on tõendatud, et Island on ametlikult vaba hobuste nakkavast kehvveresusest ning kui enne munarakkude või embrüote kogumist ja sperma kasutamist seemendamiseks ning selle ajal ei ole Islandile väljastpoolt toodud hobuslasi, nende spermat, munarakke ega embrüoid.

(9) Hobuslaste sperma puhul üksnes seemendusjaamad, mis on heaks kiidetud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisasse kantud kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni pädeva asutuse poolt või liikmesriigi pädeva asutuse poolt.

(10) Hobuslaste sperma import on lubatud rakendusmääruse (EL) 2018/659 I lisa 2. veerus loetletud kolmandatest riikidest, eeldusel et sperma on kogutud I lisa 4. veerus loetletud kolmanda riigi territooriumi osas doonorloomadelt, kes kuuluvad kõnealuse määruse I lisa 11., 12. või 13. veerus ära märgitud hobuslaste kategooriasse.

(11) Ei kohaldata munarakkude suhtes.

(12) Kustutada, kui ükski saadetises olev embrüo ei ole saadud munarakkude *in vitro* viljastamise teel.

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

Veterinaarjärelevalve ametnik

Nimi (trükitähtedega)

Kuupäev

Tempel

Kvalifikatsioon ja
ametnimetus

Allkiri

65. PEATÜKK

LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS HOBUSLASTE SELLISTE OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE VARUDE SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON PÄRAST 31. AUGUSTIT 2010 JA ENNE 1. OKTOOBRI 2014 KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÕDELDUD JA SÄILITATUD NÕUKOGU DIREKTIIVI 92/65/EMÜ NÕUETE KOHASELT NING PÄRAST 20. APRILLI 2021 LÄHETATUD OOTSÜÜDID VÕI EMBRÜOD KOGUNUD VÕI TOOTNUD EMBRÜOKOGUMIS- VÕI -TOOTMISRÜHMA POOLT (NÄIDIS „EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY“)

RIIK		Loomaterwise sertifikaat ELi toomiseks			
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	RUUTKOOD	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus			
		I.4 Pädev kohalik asutus			
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik		ISO riigikood
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber	ISO riigikood
	I.13 Pealeaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg		
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt I.17		
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud		
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number				
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks			
		I.23			

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanu,⁽¹⁾ veterinaarjärelevalve ametnik, (<i>eksportiva riigi nimi</i>) kinnitan järgmist:</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud munarakud⁽²⁾/embrüüd⁽²⁾</p> <p>II.1.2 on kogutud⁽²⁾/toodetud⁽²⁾ lahtris I.11 nimetatud tööruhmas,⁽³⁾ mis on tunnustatud ja mida kontrollitakse vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa I peatüki III osa tingimustele ning mida veterinaarjärelevalve ametnik kontrollib vähemalt üks kord iga kalendriaasta jooksul;</p> <p>II.1.3 on kogutud⁽²⁾/toodetud,⁽²⁾ töödeldud ja säilitatud vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osa nõuetele;</p> <p>II.1.4 on kogutud hoone või ettevõtte muudest osadest eraldatud kohas, mis on heas korras ja puhas ning mida on enne kogumist desinfitseeritud;</p> <p>II.1.5 on kontrollitud, töödeldud ja pakitud laboratooriumides, mis ei asu sellises piirkonnas, mille suhtes kohaldatakse lahtris II.1.6 sätestatud keeldu või karantiinimeetmeid, ruumis, mis on eraldatud doonorloomadega kokkupuutuvate seadmete ja materjalide ladustamise ja doonorloomade käitlemise ruumidest;</p> <p>II.1.6 on pärit doonormäradelt:</p> <p>II.1.6.1 kes on viibinud enne seemendusjaama toomist kolme kuu jooksul (või juhul kui nad on sisse toodud kõnealuse kolme kuu jooksul otse mõnest Euroopa Liidu liikmesriigist, siis alates sissetoomise päevast) püsivalt sellises ekspordiriigis või direktiivi 2009/156/EÜ⁽⁴⁾ artikli 13 kohase piirkondadeks jaotamise korral sellises ekspordiriigi territooriumi osas, mis kõnealusel ajavahemikul vastas järgmistele tingimustele:</p> <ul style="list-style-type: none"> – seda ei käsitatud vastavalt direktiivi 2009/156/EÜ artikli 5 lõike 2 punktidele a ja b hobuste Aafrika katku nakatununa, – see oli olnud vähemalt kahe aasta jooksul vaba hobuste Venezuela entsefalomüeliidist, – see oli vähemalt kuue kuu jooksul olnud vaba malleusest ja kargtaudist; <p>^{(2)kas} [II.1.6.2 kes on pärit sellisest ekspordiriigist, kus kogumispäevaks ei olnud vähemalt kuue kuu jooksul esinenud vesikulaarset stomatiiti;]</p> <p>^{(2)või} [II.1.6.2 kellele on 30 päeva jooksul enne kogumist tehtud vesikulaarse stomatiidi suhtes⁽⁵⁾ võetud vereproovi alusel viiruse neutralisatsiooni test, mille tulemus oli seerumilahjendusel 1 : 12 negatiivne;]</p> <p>^{(2)kas} [II.1.6.3 kes on viibinud viimase 30 päeva jooksul enne kogumist veterinaarjärelevalve all olevates ettevõtetes, mis vastasid alates munarakkude⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumise päevast kuni nende lähetamiseni direktiivi 2009/156/EÜ artikli 4 lõikes 5 kõnealuste ettevõtete suhtes kehtestatud tingimustele, eelkõige:]</p> <p>^{(2)või} [II.1.6.3 kes on viibinud viimase 30 päeva jooksul enne kogumist veterinaarjärelevalve all olevates ettevõtetes, mis vastasid alates munarakkude⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumise päevast kuni külmutatud munarakkude⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ heakskiidetud säilitamiskohas toimunud 30päevase kohustusliku säilitamise lõppemiseni direktiivi 2009/156/EÜ artikli 4 lõikes 5 kõnealuste ettevõtete suhtes kehtestatud tingimustele, eelkõige:]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p>⁽²⁾kas [II.1.6.3.1 kui kõik ettevõttes viibivad allpool nimetatud taudile vastuvõtlikku liiki kuuluvad loomad ei ole sellise taudi esinemise tõttu tapetud või surmatud, on ettevõtte olnud vaba:</p> <ul style="list-style-type: none"> – hobuste entsefalomüeliidi kõikidest liikidest vähemalt kuus kuud alates nakatunud hobuslaste tapmise kuupäevast, – hobuste infektsioossest aneemiast vähemalt ajavahemiku jooksul, mis on vajalik, et teha pärast nakatunud loomade tapmist allesjäänud loomadele kolmekuulise intervalliga kaks immunodifusioontesti agargeelis (Cogginsi test) ja saada negatiivsed tulemused; – vesikulaarsest stomatiidist vähemalt kuue kuu jooksul pärast viimast registreeritud juhtumit, – marutaudist vähemalt ühe kuu jooksul pärast viimast registreeritud juhtumit; – põrnatõvest vähemalt 15 päeva jooksul pärast viimast registreeritud juhtumit;] <p>⁽²⁾või [II.1.6.3.1 kui kõik ettevõttes asuvad allpool nimetatud taudile vastuvõtlikku liiki kuuluvad loomad on sellise taudi esinemise tõttu tapetud või surmatud ja ruumid on desinfitseeritud, on ettevõtte olnud vaba hobuste entsefalomüeliidi kõikidest liikidest, hobuste nakkavast kehveresusest, vesikulaarsest stomatiidist ja marutaudist vähemalt 30 päeva ning põrnatõvest vähemalt 15 päeva alates sellest päevast, kui pärast loomade hävitamist ruumide rahuldav desinfitseerimine lõpule viidi;]</p> <p>II.1.6.4 keda on viimase 30 päeva jooksul enne kogumist hoitud ettevõtetes, kus ei ole vähemalt viimase 60 päeva jooksul esinenud hobuste infektsioosse metriidi kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.1.6.5 keda ei ole kasutatud loomulikuks paaritamiseks vähemalt 30 päeva enne munarakkude või embrüote kogumise kuupäeva ega lahtrites II.1.6.6 ja II.1.6.7 osutatud esimeste proovide ning munarakkude ja embrüote kogumise kuupäeva vahelisel ajal;</p> <p>II.1.6.6 kellele on⁽⁵⁾ võetud vereproovi põhjal, seega 30 päeva jooksul enne munarakkude või embrüote esimest kogumist, tehtud immunodifusioontesti agargeelis (Cogginsi test) või ELISA test hobuste nakkava aneemia suhtes, mille tulemus oli negatiivne; viimati on test tehtud⁽⁵⁾ võetud vereproovi põhjal, seega mitte rohkem kui 90 päeva enne munarakkude või embrüote kogumist⁽⁶⁾;</p> <p>II.1.6.7 kellele on tehtud hobuste infektsioosse metriidi test, eraldades 7–14päevase kultivatsiooniperioodi järel haigustekitaja <i>Taylorella equigenitalis</i>'e ning negatiivsed tulemused on saadud kõikide proovidega, mis on võetud viimase 30 päeva jooksul enne esimest munarakkude või embrüote kogumist kliitorilohu ja -urke limaskestalt kahel järjestikusel innaajal⁽⁵⁾ ja⁽⁵⁾ ning lisaks prooviga, mis on võetud emakakaela limaskestalt ühel innaajal⁽⁵⁾;</p> <p>II.1.6.8 kes ei ole mulle teadaolevalt ja niivõrd, kui ma olen suutnud kindlaks teha, puutunud kogumisele vahetult eelnenud 15 päeva jooksul kokku nakkushaigusi põdevate hobuslastega;</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

<p>II.1.6.9 kellel ei esinenud munarakkude⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumise päeval nakkushaiguste kliinilisi tunnuseid;</p> <p>II.1.7 on kogutud⁽²⁾/toodetud⁽²⁾ pärast kuupäeva, mil eksportiva riigi pädev asutus lahtris I.11 kirjeldatud embrüokogumis-⁽²⁾/tootmisrühma⁽²⁾ heaks kiitis;</p> <p>II.1.8 on töödeldud ja neid on säilitatud kooskõlas heakskiidetud tingimustega vähemalt 30 päeva vahetult pärast kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ ja transporditud direktiivi 92/65/EMÜ D lisa III peatüki II osas sätestatud nõuetele vastavatel tingimustel;</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud embrüod on saadud kunstliku seemendamise⁽²⁾ / <i>in vitro</i> viljastamise⁽²⁾ tulemusena, kasutades spermat, mis vastas direktiivi 92/65/EMÜ tingimustele ning mis saadi seemendusjaamast, mis on tunnustatud vastavalt direktiivi 92/65/EMÜ artikli 11 lõikele 2 ja artikli 17 lõike 3 punktile b, mis asub Euroopa Liidu liikmesriigis või rakendusmääruse (EL) 2018/659 I lisa 2. ja 4. veerus loetletud kolmandas riigis või nende kolmandate riikide territooriumide osas, millest on lubatud importida registreeritud hobustelt, registreeritud hobuslastelt või tõuaretuseks ja tootmiseks ettenähtud hobuslastelt kogutud spermat kooskõlas rakendusmääruse (EL) 2018/659 artikliga 4 ning vastavalt rakendusmääruse I lisa 11., 12. ja 13. veerule⁽⁷⁾⁽⁸⁾;</p> <p>II.3 munarakud, mida on kasutatud eespool kirjeldatud embrüote tootmiseks <i>in vitro</i>, vastavad direktiivi 92/65/EMÜ D lisale ja eriti käesoleva sertifikaadi punktides II.1.1 kuni II.1.8 sätestatud nõuetele⁽²⁾.</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud hobuslaste ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole selliste ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollil artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollil 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: lähtekohaks märgitakse embrüokogumisrühm või embrüotootmisrühm, kus munarakud/embrüod on kogutud/toodetud, töödeldud ja säilitatud ning mis on tunnustatud nõukogu direktiivi 92/65/EMÜ artikli 17 lõike 3 punkti b kohaselt ning kantud komisjoni veebisaidil asuvasse loetellu: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm.</p> <p>Lahter I.19: märkida konteineri identifitseerimistunnus ja plommi number.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „Tüüp“: täpsustada, kas <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod. „Identifitseerimisnumber“: doonorlooma andmeteks märgitakse looma ametlikud identifitseerimisandmed. „Kogumise/tootmise kuupäev“: kogumise kuupäev peab olema järgmises vormingus: pp.kk.aaaa.</p>
--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p>II osa</p> <p>(1) Ainult komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisa 1. veerus loetletud kolmandad riigid või kolmandate riikide territooriumi osad, millest on lubatud liitu tuua ka hobuslasi, kes ei ole tapmiseks ette nähtud ja nagu on osutatud kõnealuse lisa 3. veerus.</p> <p>(2) Mittevajalik kustutada.</p> <p>(3) Üksnes embrüokogumis- või -tootmisrühmad, mis on loetletud direktiivi 92/65/EMÜ artikli 17 lõike 3 punkti b kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine_en</p> <p>(4) ELT L 192, 23.7.2010, lk 1.</p> <p>(5) Märkida kuupäev.</p> <p>(6) Immunodifusioontest agargeelis (Cogginsi test) hobuste nakkava aneemia suhtes ning ELISA test hobuste nakkava aneemia suhtes ei ole nõutavad doonorhobuslaste puhul, kes on sünnist saadik Islandil elanud, kui on tõendatud, et Island on ametlikult vaba hobuste infektsioosest aneemiast ning kui enne sperma kogumist ja selle ajal ei ole Islandile väljastpoolt toodud hobuslasi, nende spermat, ootsüüte ega embrüoid.</p> <p>(7) Hobuslaste sperma puhul üksnes seemendusjaamad, mis on heaks kiidetud rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lissasse kantud kolmanda riigi, territooriumi või selle tsooni pädeva asutuse poolt või liikmesriigi pädeva asutuse poolt.</p> <p>(8) Ei kohaldata munarakkude suhtes.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

66. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLISE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON
LÄHETATUD PÄRAST 20. APRILLI 2021 LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI
TÖÖTLEMISETTEVÖTTEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüüdid ja embrüod;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud

(NÄIDIS „EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks	
I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCI viide
		I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD
		I.4 Pädev kohalik asutus	
I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood
I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumbe r/hea skiidunumber ISO riigikood
I.13 Pealeladimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk ort Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisenemise piiripunkt	
		I.17 Saadetisedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide	Kood ISO riigikood

I.18	Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud	
I.19	Konteineri number / plommi number				
	Konteineri number	Plommi number			
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks				
	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks			I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks	
	Kolmas riik	ISO riigikood		I.23	
I.24	Pakkeüksusi kokku	I.25	Üldkogus	I.26	
I.27	Saadetise kirjeldus				
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria		Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte,⁽¹⁾ kus Euroopa Liitu eksporditavat spermat⁽²⁾ / ootsüüte⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüoid⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüoid⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüoid⁽²⁾ töödeldi ja säilitati:</p> <p>II.1.1 asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis,</p> <p>II.1.1.1 kust on lubatud liitu tuua hobuslaste spermat⁽²⁾/ootsüüte⁽²⁾/embrüoid⁽²⁾ ja mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisas;</p> <p>II.1.1.2 kus hobuste Aafrika katk, hobuste Venezuela entsefalomüeliit, <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkus (malleus), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), kargtaud (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), hobuste nakkav aneemia, marutaudi viiruse nakkus, põrnatõbi, hobuste viirusarteriidi viiruse nakkus ja hobuste nakkav metriit (<i>Taylorella equigenitalis</i>) on teatamiskohustuslikud loomataudid;</p> <p>II.1.1.3 mis on olnud vaba hobuste Aafrika katkust vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ ja kuni selle/nende lähetamise kuupäevani vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 22 lõike 2 punktile a ning kus vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist ei ole tehtud süstemaatilist vaktsineerimist hobuste Aafrika katku vastu kuni selle/nende lähetamise kuupäevani vastavalt kõnealuse määruse artikli 22 lõike 4 punktile b;</p> <p>II.1.1.4 kus hobuste Venezuela entsefalomüeliidist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;</p> <p>II.1.1 on ettevõtte,</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.2.1 kus ei ole teatatud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkusest (malleus) vähemalt 36 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽²⁾või [II.1.2.1 kus ei ole teatatud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkusest (malleus) vähemalt kuue kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani ning komisjon on tunnustanud päritoluettevõttes hobuslaste suguloomade seas läbi viidud seireprogrammi, mille eesmärk on tõendada nakkuse puudumist kõnealuse kuue kuu pikkuse perioodi vältel;]</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.2.2 kus ei ole teatatud kargtaudist vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>⁽²⁾või [II.1.2.2 kus ei ole teatatud kargtaudist vähemalt kuue kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani ning komisjon on tunnustanud päritoluettevõttes hobuslaste suguloomade seas läbi viidud seireprogrammi, mille eesmärk on tõendada nakkuse puudumist kõnealuse kuue kuu pikkuse perioodi vältel;]</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.2.3 kus ei ole teatatud sarrast (<i>Trypanosoma evansi</i>) vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽²⁾või [II.1.2.3 kus ei ole teatatud sarrast (<i>Trypanosoma evansi</i>) vähemalt kuue kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani ning komisjon on tunnustanud päritoluettevõttes hobuslaste suguloomade seas läbi viidud seireprogrammi, mille eesmärk on tõendada nakkuse puudumist kõnealuse kuue kuu pikkuse perioodi vältel;]</p> <p>II.1.2 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.1.3 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 4. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽²⁾/ootsüüdid⁽²⁾/embrüod⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ning</p> <p>II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾/embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾/embrüotootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses,⁽²⁾⁽³⁾ mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾ sätestatud nõuetele seoses kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja varustusega, ning</p> <p>⁽²⁾kas [asub eksportivas riigis;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [asub⁽⁴⁾ ning on imporditud eksportivasse riiki vähemalt sama rangetel tingimustel, mis on nõutud hobuslaste sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ liitu toomiseks kooskõlas määrusega (EL) 2016/429 ja komisjoni delegeeritud määrusega (EL) 2020/692;]</p> <p>II.2.2 toodi lahtis I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse vähemalt sama rangetel tingimustel, nagu on kirjeldatud:</p> <p>⁽²⁾kas [näidisel EQUI-SEM-A-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-SEM-B-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-SEM-C-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-SEM-D-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁵⁾;]</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>II.2.3 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisas esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.2.4 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;</p> <p>II.2.5 veetakse konteineris, mis</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.1 on enne loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud;]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.6 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.7 veetakse konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud hobuslaste sperma, ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma, ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p> <p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõtte kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide või embrüote saadeti lähetati. Ainult need paljundusmaterjali töötlemisettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine_en</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida sperma-, ootsüütide või embrüote saadete sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p>	
---	--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>Lahter I.17: „<i>Saatedokumendid</i>“: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.</p> <p>Lahter I.19: märkida plommi number.</p> <p>Lahter I.24: pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p> <p>Lahter I.27: „<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Ainult need paljundusmaterjali töötlemisettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en</p> <p>(2) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(3) Ainult need heakskiidetud loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en</p> <p>(4) Üksnes rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon ja ELi liikmesriigid.</p> <p>(5) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumendid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahtris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttesse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p>
--	--

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(7) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse hobuslaste spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

67. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS ALLPOOL LOETLETUD SELLESE
LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON
LÄHETATUD PÄRAST 20. APRILLI 2021 LOOMSE PALJUNDUSMATERJALI
SÄILITUSKESKUSEST:**

- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt enne 1. septembrit 2010 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste sperma varud;
- määruse (EL) 2016/429 ja delegeeritud määruse (EL) 2020/692 nõuete kohaselt pärast 20. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüüdid ja embrüod;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 30. septembrit 2014 ja enne 21. aprilli 2021 kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud;
- direktiivi 92/65/EMÜ nõuete kohaselt pärast 31. augustit 2010 ja enne 1. oktoobrit 2014 kogutud, töödeldud ja säilitatud hobuslaste ootsüütide ja embrüote varud

(NÄIDIS „EQUI-GP-STORAGE-ENTRY“)

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide	
	ISO riigikood	I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD	
		I.4 Pädev kohalik asutus		
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik		
	ISO riigikood	ISO riigikood		
	I.7 Päritoluriik	I.9 Sihtriik	ISO riigikood	
	ISO riigikood	I.10 Sihtpiirkond	Kood	
	I.8 Päritolupiirkond	Kood		
	I.11 Lähtekoht Nimi Registreerimisnumber/heakskiidunumber Aadress Riik	I.12 Sihtkoht Nimi Registreerimisnumber/heakskiidunumber Aadress Riik		
	ISO riigikood	ISO riigikood		
I.13 Pealelaadimiskoht	I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg			
I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransporditahend <input type="checkbox"/> Maanteesõiduk Identifitseerimistunnused	I.16 Riiki sisenemise piiripunkt			
	I.17 Saatedokumendid Liik Riik Äridokumendi viide			
	Kood ISO riigikood			

I.18	Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnatemperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
I.19	Konteineri number / plommi number			
	Konteineri number	Plommi number		
I.20	Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks			
	<input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal			
I.21	<input type="checkbox"/> Transiidiks	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks		
	Kolmas riik	ISO riigikood	I.23	
I.24	Pakkeüksusi kokku	I.25 Üldkogus	I.26	
I.27	Saadetise kirjeldus			
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev
				Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
	<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 Lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskus,⁽¹⁾ kus Euroopa Liitu eksporditavat spermat⁽²⁾ / ootsüüte⁽²⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüoid⁽²⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüoid⁽²⁾ / mikromanipuleeritud embrüoid⁽²⁾ säilitati:</p> <p>II.1.1 asub kolmandas riigis, territooriumil või selle tsoonis,</p> <p>II.1.1.1 kust on lubatud liitu tuua hobuslaste spermat⁽²⁾/ootsüüte⁽²⁾/embrüoid⁽²⁾ ja mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisas;</p> <p>II.1.1.2 kus hobuste Aafrika katk, hobuste Venezuela entsefalomüeliit, <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkus (malleus), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), kargtaud (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), hobuste nakkav aneemia, marutaudi viiruse nakkus, põrnatõbi, hobuste viirusarteriidi viiruse nakkus ja hobuste nakkav metriit (<i>Taylorella equigenitalis</i>) on teatamiskohustuslikud loomataudid;</p> <p>II.1.1.3 mis on vaba hobuste Aafrika katkust vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ ja kuni selle/nende lähetamise kuupäevani vastavalt komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artikli 22 lõike 2 punktile a ning kui vähemalt 12 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist ei ole tehtud süstemaatilist vaktsineerimist hobuste Aafrika katku vastu kuni selle/nende lähetamise kuupäevani vastavalt kõnealuse määruse artikli 22 lõike 4 punktile b;</p> <p>II.1.1.4 kus hobuste Venezuela entsefalomüeliidist ei ole teatatud vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;</p> <p>II.1.2 on ettevõtte,</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.2.1 kus ei ole teatatud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkusest (malleus) vähemalt 36 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽²⁾või [II.1.2.1 kus ei ole teatatud <i>Burkholderia mallei</i> põhjustatud nakkusest (malleus) vähemalt kuue kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani ning komisjon on tunnustanud päritoluettevõttes hobuslaste suguloomade seas läbi viidud seireprogrammi, mille eesmärk on tõendada nakkuse puudumist kõnealuse kuue kuu pikkuse perioodi vältel;]</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.2.2 kus ei ole teatatud kargtaudist vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p>		

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>⁽²⁾või [II.1.2.2 kus ei ole teatatud kargtaudist vähemalt kuue kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani ning komisjon on tunnustanud päritoluettevõttes hobuslaste suguloomade seas läbi viidud seireprogrammi, mille eesmärk on tõendada nakkuse puudumist kõnealuse kuue kuu pikkuse perioodi vältel;]</p> <p>⁽²⁾kas [II.1.2.3 kus ei ole teatatud sarrast (<i>Trypanosoma evansi</i>) vähemalt 24 kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani;]</p> <p>⁽²⁾või [II.1.2.3 kus ei ole teatatud sarrast (<i>Trypanosoma evansi</i>) vähemalt kuue kuu jooksul vahetult enne sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ kogumist⁽²⁾/tootmist⁽²⁾ kuni selle/nende lähetamise kuupäevani ning komisjon on tunnustanud päritoluettevõttes hobuslaste suguloomade seas läbi viidud seireprogrammi, mille eesmärk on tõendada nakkuse puudumist kõnealuse kuue kuu pikkuse perioodi vältel;]</p> <p>II.1.2 on kõnealuse kolmanda riigi või territooriumi pädeva asutuse poolt heaks kiidetud ja loetellu kantud;</p> <p>II.1.3 vastab komisjoni delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 5. osas esitatud nõuetele kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja töövahendite osas.]</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽²⁾/ootsüüdid⁽²⁾/embrüod⁽²⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ning</p> <p>II.2.1 on kogutud või toodetud, töödeldud ja säilitatud seemendusjaamas⁽²⁾⁽³⁾/embrüokogumisrühmas⁽²⁾⁽³⁾/embrüootootmisrühmas⁽²⁾⁽³⁾ ja/või töödeldud ja säilitatud loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttes⁽²⁾⁽³⁾ ja/või säilitatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses,⁽²⁾⁽³⁾ mis vastab delegeeritud määruse (EL) 2020/686 I lisa 1. osas⁽²⁾ / 2. osas⁽²⁾ / 3. osas⁽²⁾ / 4. osas⁽²⁾ / 5. osas⁽²⁾ sätestatud nõuetele seoses kohustuste, tegevuskorra, rajatiste ja varustusega, ning</p> <p>⁽²⁾kas [asub eksportivas riigis;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [asub⁽⁴⁾ ning on imporditud eksportivasse riiki vähemalt sama rangetel tingimustel, mis on nõutud hobuslaste sperma⁽²⁾/ootsüütide⁽²⁾/embrüote⁽²⁾ liitu toomiseks kooskõlas määrusega (EL) 2016/429 ja komisjoni delegeeritud määrusega (EL) 2020/692;]</p> <p>II.2.2 toodi lahtris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskusesse vähemalt sama rangetel tingimustel, nagu on kirjeldatud:</p> <p>⁽²⁾kas [näidisel EQUI-SEM-A-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-SEM-B-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-SEM-C-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-SEM-D-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel EQUI-GP-STORAGE-ENTRY⁽⁵⁾;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel 1, mis on esitatud määruse (EL) 2018/659⁽⁵⁾ III lisa 1. osa A jaos;]</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>⁽²⁾ja/või [näidisel 2, mis on esitatud määruse (EL) 2018/659⁽⁵⁾ III lisa 1. osa B jaos;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel 3, mis on esitatud määruse (EL) 2018/659⁽⁵⁾ III lisa 1. osa C jaos;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel 4, mis on esitatud määruse (EL) 2018/659⁽⁵⁾ III lisa 1. osa D jaos;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel 1, mis on esitatud otsuse 2010/471/EL⁽⁵⁾ II lisa 2. osa A jaos;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel 2, mis on esitatud otsuse 2010/471/EL⁽⁵⁾ II lisa 2. osa B jaos;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel 3, mis on esitatud komisjoni otsuse 2010/471/EL⁽⁵⁾ II lisa 2. osa C jaos;]</p> <p>⁽²⁾ja/või [näidisel, mis on esitatud komisjoni otsuse 96/539/EÜ⁽⁵⁾ lisas;]</p> <p>II.2.3 on kogutud, töödeldud ja säilitatud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/686 III lisa esitatud loomatervisenõuetele;</p> <p>II.2.4 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;</p> <p>II.2.5 veetakse konteineris, mis</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.1 on enne loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest lähetamist plommitud ja nummerdatud keskuse veterinaararsti vastutusel või veterinaarjärelevalve ametniku poolt ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.5.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p style="padding-left: 20px;">⁽²⁾⁽⁶⁾[II.2.5.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]</p> <p>⁽²⁾⁽⁷⁾[II.2.6 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.7 veetakse konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vaheseintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud hobuslaste sperma, ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma, ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>
--	---

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

I osa	
Lahter I.11:	<p>„<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse kordumatu heakskiidunumber ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti lähetati. Ainult need paljundusmaterjali säilituskeskused, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil:</p> <p>https://ec.europa.eu/food/animals/semes/equine_en</p>
Lahter I.12:	<p>„<i>Sihtkoht</i>“: märkida sperma-, ootsüütide ja/või embrüote saadeti sihtettevõtte aadress ning kordumatu registreerimis- või heakskiidunumber.</p>
Lahter I.17:	<p>„<i>Saadetokumendid</i>“: asjaomase originaalsertifikaadi number (asjaomaste originaalsertifikaatide numbrid) peab (peavad) vastama selle ametliku üksikdokumendi (nende ametlike üksikdokumentide) või tervisesertifikaadi (nende tervisesertifikaatide) seerianumbrile, mis oli(d) kaasas I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote saatmisel seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati lahteris I.11 kirjeldatud loomse paljundusmaterjali säilituskeskuses. Käesolevale sertifikaadile peavad olema lisatud kõnealuste dokumentide ja tunnistuste/sertifikaatide originaalid või ametlikult kinnitatud koopiad.</p>
Lahter I.19:	<p>märkida plommi number.</p>
Lahter I.24:	<p>pakkeüksuste arv peab vastama konteinerite arvule.</p>
Lahter I.27:	<p>„<i>Tüüp</i>“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„<i>Identifitseerimisnumber</i>“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„<i>Identifitseerimismärk</i>“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod pannakse.</p> <p>„<i>Kogumise/tootmise kuupäev</i>“: märkida kuupäev, mil saadeti sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber</i>“: märkida selle seemendusjaama kordumatu heakskiidunumber, kus sperma koguti, ja/või selle embrüokogumis- ja/või -tootmisrühma loanumber, kus ootsüüdid või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„<i>Kogus</i>“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p>
II osa	
(1)	<p>Ainult need paljundusmaterjali säilituskeskused, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil:</p> <p>https://ec.europa.eu/food/animals/semes/equine_en</p>
(2)	<p>Mittevajalik maha tõmmata.</p>
(3)	<p>Ainult need heakskiidetud loomse paljundusmaterjali ettevõtted, mis on loetletud määruse (EL) 2016/429 artikli 233 lõike 3 kohaselt komisjoni veebisaidil: https://ec.europa.eu/food/animals/semes/equine_en .</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(4) Üksnes rakendusmääruse (EL) 2021/404 XII lisas loetletud kolmas riik, territoorium või selle tsoon ja ELi liikmesriigid.</p> <p>(5) Asjaomane originaaldokument (asjaomased originaaldokumendid) või tervisesertifikaat (tervisesertifikaadid) või nende ametlikult kinnitatud koopiad, mis saadeti koos I osas kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüotega seemendusjaamast, kus sperma koguti, ja/või embrüokogumis- ja/või -tootmisrühmast, kus ootsüüte ja/või embrüoid koguti või toodeti, ja/või loomse paljundusmaterjali töötlemisettevõttest, kus spermat, ootsüüte või embrüoid töödeldi ja säilitati ja/või loomse paljundusmaterjali säilituskeskusest, kui spermat, ootsüüte või embrüoid säilitati, lahtris I.11 kirjeldatud sperma, ootsüütide ja/või embrüote loomse paljundusmaterjali säilituskeskuse, peab (peavad) olema lisatud käesolevale sertifikaadile.</p> <p>(6) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(7) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse hobuslaste spermat, ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p style="text-align: right;">Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p style="text-align: right;">Allkiri</p>

68. PEATÜKK

**LOOMATERVISE SERTIFIKAADI NÄIDIS KINNISES ETTEVÖTTES
PEETAVATE MAISMAALOOMADE SELLISE SPERMA NING SELLISTE
OOTSÜÜTIDE JA EMBRÜOTE SAADETISTE LIITU TOOMISEKS, MIS ON
KOGUTUD VÕI TOODETUD, TÖÖDELDUD JA SÄILITATUD VASTAVALT
MÄÄRUSE (EL) 2016/429 JA DELEGEERITUD MÄÄRUSE (EL) 2020/692
NÕUETELE (NÄIDIS „GP-CONFINED-ENTRY“)**

RIIK		Loomatervise sertifikaat ELi toomiseks		
I osa. Saadetise kirjeldus	I.1 Kaubasaatja/eksportija Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.2 Sertifikaadi viitenumber	I.2a IMSOCi viide
			I.3 Pädev keskasutus	RUUTKOOD
			I.4 Pädev kohalik asutus	
	I.5 Kaubasaaja/importi ja Nimi Aadress Riik	ISO riigikood	I.6 Saadetise eest vastutav ettevõtja Nimi Aadress Riik	
			ISO riigikood	
	I.7 Päritoluriik	ISO riigikood	I.9 Sihtriik	ISO riigikood
	I.8 Päritolupiirkond	Kood	I.10 Sihtpiirkond	Kood
	I.11 Lähtekoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea skiidunumber ISO riigikood	I.12 Sihtkoht Nimi Aadress Riik	Registreerimisnumber/hea kskiidunumber ISO riigikood
	I.13 Pealelaadimiskoht		I.14 Lähetamiskuupäev ja -kellaeg	
	I.15 Transpordivahend <input type="checkbox"/> Õhusõiduk <input type="checkbox"/> Laev <input type="checkbox"/> Raudteetransp ort Identifitseerimistunnused		I.16 Riiki sisnemise piiripunkt I.17	
	I.18 Veotingimused	<input type="checkbox"/> Keskkonnamperatuur	<input type="checkbox"/> Jahutatud	<input type="checkbox"/> Külmutatud
I.19 Konteineri number / plommi number Konteineri number	Plommi number			
I.20 Sertifitseeritud järgmisena või järgmise jaoks <input type="checkbox"/> Loomne paljundusmaterjal				
I.21 <input type="checkbox"/> Transiidiks Kolmas riik	ISO riigikood	I.22 <input type="checkbox"/> Siseturu jaoks		
		I.23		

I.24 Pakkeüksusi kokku		I.25 Üldkogus	I.26		
I.27 Saadetise kirjeldus					
CN-kood	Liik	Alamliik/kategooria	Identifitseerimisnumber	Kogus	
Liik		Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber	Märgistus	Kogumise/tootmise kuupäev	Uuring

RIIK

Sertifikaadi näidis GP-CONFINED-ENTRY

II osa. Sertifitseerimine	II Tervishoiualane teave	II.a Sertifikaadi viitenumber	II.b IMSOCi viide
		<p>Mina, allakirjutanud veterinaarjärevalve ametnik, kinnitan järgmist.</p> <p>II.1 I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾ / <i>in vivo</i> saadud embrüod⁽¹⁾ / ootsüüdid⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> toodetud embrüod⁽¹⁾ / mikromanipuleeritud embrüod⁽¹⁾ on ette nähtud kunstlikuks paljundamiseks ja need on saadud doonorloomadelt, kes</p> <p>II.1.1 on pärit kolmandast riigist, territooriumilt või selle tsoonist, millest on lubatud teatavaid loomaliike ja -kategooriaid liitu sisse tuua ning mis on loetletud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 III lisas;</p> <p>II.1.2 on pärit päritolukohaks olevas kolmandas riigis või territooriumil või selle tsoonis asuvast kinnisest ettevõttest, mis on kantud komisjoni delegeeritud määrus (EL) 2020/692 artikli 29 kohaselt koostatud nende kinniste ettevõtete loetellu, kust on lubatud teatavate loomaliikide liitu toomine;</p> <p>II.1.3 ei ole pärit ettevõttest ega ole kokku puutunud loomadega ettevõttest, mis asub komisjoni rakendusmääruse (EL) 2018/1882 lisas osutatud A-kategooria taudi või nende peetavate maismaaloomade liikide puhul asjassepuutuva esilekerkiva taudi esinemise tõttu kehtestatud piirangutsoonis;</p> <p>II.1.4 on pärit ettevõttest, kus ei ole vähemalt viimase 30 päeva jooksul esinenud ühtegi nende peetavate maismaaloomade liikide puhul asjakohast D-kategooria taudi, millele on osutatud rakendusmääruse (EL) 2018/1882 lisas;</p> <p>II.1.5 on viibinud vähemalt 30 päeva enne liitu toomiseks ette nähtud sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumist ühes kinnises päritoluettevõttes;</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾II.1.6 on veised, sead, lambad, kitsed või hobuslased ning on identifitseeritud vastavalt delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklile 21;] või</p> <p>⁽¹⁾⁽³⁾II.1.6 on muud maismaaloomad kui veised, sead, lambad, kitsed või hobuslased, kes on identifitseeritud ja registreeritud kinnise ettevõtte eeskirjade kohaselt;]</p> <p>II.1.7 on kinnises ettevõttes toimuva tegevuse eest vastutava ettevõtte veterinaararsti poolt kliiniliselt läbi vaadatud ja neil ei olnud sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeval taudi sümptomeid;</p> <p>II.1.8 keda niipalju kui võimalik, ei ole vähemalt 30 päeva jooksul enne sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ kogumise kuupäeva ja kogumisperioodi jooksul kasutatud loomulikuks paaritamiseks.</p> <p>II.2 I osas kirjeldatud sperma⁽¹⁾/ootsüüdid⁽¹⁾/embrüod⁽¹⁾</p> <p>II.2.1 on pakendatud kõrtesse või muudesse pakenditesse, millel on märgistus vastavalt ⁽¹⁾⁽²⁾[delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 83 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;]</p>	

RIIK

Sertifikaadi näidis GP-CONFINED-ENTRY

	<p>⁽¹⁾⁽³⁾[delegeeritud määruse (EL) 2020/692 artiklis 119 punktis a sätestatud nõuetele, ning see märgistus on esitatud lahtris I.27;]</p> <p>II.2.2 veetakse konteineris, mis:</p> <p>II.2.2.1 on enne kinnisest ettevõttest lähetamist kinnises ettevõttes toimuva tegevuse eest vastutava ettevõtte veterinaararsti poolt pitseeritud ja nummerdatud ning plommil on lahtris I.19 esitatud number;</p> <p>II.2.2.2 on enne kasutamist puhastatud ja desinfitseeritud või steriliseeritud, või on ühekordselt kasutatav konteiner;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁴⁾[II.2.2.3 on täidetud krüogeense ainega, mida ei ole varem teiste toodetega kasutatud.]</p> <p>⁽¹⁾⁽²⁾⁽⁵⁾[II.2.3 on kõrtes või muudes pakendites, mis on turvaliselt ja hermeetiliselt suletud;</p> <p>II.2.4 veetakse konteineris, milles need on üksteisest eraldatud füüsiliste vahesintega või on paigutatud eraldi kaitsekottidesse.]</p> <p>II.3 Sperma⁽¹⁾/ootsüütide⁽¹⁾/embrüote⁽¹⁾ saadeti</p> <p>II.3.1 on ette nähtud liidus asuvale kinnisele ettevõttele, mis on määruse (EL) 2016/429 artikli 95 kohaselt heaks kiidetud;</p> <p>II.3.2 viiakse otse kinnisesse ettevõttesse, nagu on osutatud lahtris I.12.</p>
	<p>Märkused</p> <p>Käesolev sertifikaat on ette nähtud kinnistes ettevõtetes peetavate maismaaloomade sperma, ootsüütide ja embrüote toomiseks liitu, k.a siis, kui liit ei ole sellise sperma, ootsüütide ja embrüote lõppsihtkoht.</p> <p>Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva sertifikaadi viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.</p> <p>Käesolev loomatervise sertifikaat täidetakse vastavalt komisjoni rakendusmääruse (EL) 2020/2235 I lisa 4. peatükis sätestatud sertifikaatide täitmist käsitlevatele märkustele.</p>
	<p>I osa</p> <p>Lahter I.11: „<i>Lähtekoht</i>“: märkida selle kinnise ettevõtte kordumatu heakskiidunumber (kui pädev asutus on selle määranud) ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide või embrüote saadeti lähetati.</p> <p>Lahter I.12: „<i>Sihtkoht</i>“: märkida sperma-, ootsüütide või embrüote saadeti liidus asuva kinnise sihtetevõtte nimi, aadress ja kordumatu heakskiidunumber.</p>

RIIK

Sertifikaadi näidis GP-CONFINED-ENTRY

	<p>Lahter I.27:</p> <p>„Tüüp“: täpsustada, kas sperma, <i>in vivo</i> saadud embrüod, <i>in vivo</i> saadud ootsüüdid, <i>in vitro</i> toodetud embrüod või mikromanipuleeritud embrüod.</p> <p>„Identifitseerimisnumber“: märkida iga doonorlooma identifitseerimisnumber.</p> <p>„Identifitseerimismärk“: kanda märk kõrrele või muudele pakenditele, millesse saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid või embrüod pannakse.</p> <p>„Kogumise/tootmise kuupäev“: märkida kuupäev, mil saadetises sisalduv(ad) sperma, ootsüüdid ja/või embrüod koguti või toodeti.</p> <p>„Käitise/ettevõtte/keskuse heakskiidu- või registreerimisnumber“: märkida selle kinnise ettevõtte kordumatu heakskiidunumber (kui pädev asutus on selle määranud) ning nimi ja aadress, kust sperma-, ootsüütide või embrüote saadetis lähetati.</p> <p>„Kogus“: märkida sama märgiga kõrte või muude pakendite arv.</p> <p>II osa</p> <p>(1) Mittevajalik maha tõmmata.</p> <p>(2) Kohaldatakse veiste, sigade, lammaste, kitsede või hobuslaste sperma, ootsüütide või embrüote saadetise suhtes.</p> <p>(3) Kohaldatakse muude maismaaloomade kui veiste, sigade, lammaste, kitsede või hobuslaste sperma, ootsüütide või embrüote saadetise suhtes.</p> <p>(4) Kohaldatakse külmutatud sperma, ootsüütide või embrüote suhtes.</p> <p>(5) Kohaldatakse saadetise suhtes, kus ühte konteinerisse paigutatakse ja selles transporditakse veiste, sigade, lammaste, kitsede või hobuslaste ootsüüte, <i>in vivo</i> saadud embrüoid, <i>in vitro</i> toodetud embrüoid ja mikromanipuleeritud embrüoid.</p>
	<p>Veterinaarjärelevalve ametnik</p> <p>Nimi (trükitähtedega)</p> <p>Kuupäev</p> <p>Tempel</p> <p>Kvalifikatsioon ja ametinimetus</p> <p>Allkiri</p>

III LISA

III lisa sisaldab järgmist ametliku deklaratsiooni näidist:

Näidis

AT-TERRE-SEA	1. peatükk. Laeva kapteni deklaratsiooni näidis: addendum meritsi liitu toodavate maismaaloomade veoks
EQUI-TRANS	2. peatükk. Hobuslaste ümberlaadimisdeklaratsiooni näidis

1. PEATÜKK

LAEVA KAPTENI DEKLARATSIOONI NÄIDIS: addendum meritsi liitu toodavate maismaaloomade veoks (NÄIDIS „AT-TERRE-SEA“)*

(Täita ja lisada asjakohasele liitu toomise korral kasutatavale loomatervise sertifikaadile või loomatervise/ametlikule sertifikaadile, kui transport liidu piirile hõlmab (kasvõi osa teekonnast) transporti laevaga

Laeva kapteni deklaratsioon	
Mina, allakirjutanu, laeva kapten (nimi),	
kinnitan, et lisatud [loomatervise sertifikaadis] ⁽¹⁾ [loomatervise/ametliku sertifikaadis] ⁽¹⁾ osutatud loomad on viibinud laeva pardal reisi ajal alates ⁽³⁾ (ekspordiriigis asuv lähtesadam) kuni (Euroopa Liidus asuv sihtsadam) ja et laev ei teinud vahepeatust üheski kohas väljaspool (eksportiv riik) teel Euroopa Liitu, välja arvatud (marsruudi sissesõidusadamad). Reisi ajal ei ole kõnealused loomad olnud kontaktis muude, halvema tervisliku seisundiga loomadega pardal.	
(Koht)	(kuupäev)
(Sihtsadam)	(Saabumise kuupäev)
Tempel	(Kapteni allkiri)
	(Nimi trükitähedega ja ametinimetus)

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva deklaratsiooni viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

⁽¹⁾ Mittevajalik kustutada.

⁽²⁾ Märkida sertifikaadi viitenumber: kordumatu tähtnumbriline kood, mille on määranud kolmanda riigi pädev asutus või mis on määratud ametliku kontrolli teabehaldussüsteemis (IMSOC).

2. PEATÜKK

HOBUSLASTE ÜMBERLAADIMISDEKLARATSIOONI NÄIDIS (NÄIDIS „EQUI-TRANS“)

(Täita ja lisada asjakohasele loomatervise sertifikaadile või loomatervise/ametlikule sertifikaadile, kui vedu Euroopa Liidu piirini hõlmab ümberlaadimist ühelt lennukilt teisele või ühelt laevalt teisele sellises riigis, territooriumil või selle tsoonis, mis ei ole vastavalt kantud komisjoni rakendusmääruse (EL) 2021/404 III lisa 1. osa 1. ja 2. veeru loetellu)

Seerianumber:

Lennulasti ümberlaadimisdeklaratsiooni viitenumber:

.....⁽¹⁾

Riik, kus ümberlaadimine toimub:

Sihtlennujaam⁽²⁾/sihtsadam⁽²⁾:

Saabumiskuupäev:

Ümberlaadimiskuupäev:

Ümberlaadiv vedaja:

Vastuvõttev vedaja:

Saadetise kirjeldus:	Loomaliik:
Sertifikaadi viitenumber ⁽³⁾	Loomade üldarv:
	Märkused

Mina, allakirjutanud veterinaarjärelevalve ametnik⁽²⁾ / tolliametnik⁽²⁾ eespool nimetatud lennujaamas⁽²⁾/sadamas⁽²⁾ kinnitan, et ümberlaadimine toimus minu järelevalve all ja kooskõlas järgmiste tingimustega:

- a) hobuslased olid ümberlaadimise ajal kaitstud hobuslastele ülekanduvate nakkushaiguste siirutajateks olevate putukate eest;
- b) hobuslased ei puutunud kokku teistsuguse tervise seisundiga hobuslastega;
- c) boksidele, konteineritele või lennuveolatritele ja neid ümbritsevasse veosruumi õhku pihustati asjakohast putukatõrjevahendit koos insektitsiidiga vahetult pärast lennuki⁽²⁾/laeva⁽²⁾ uste sulgemist.

Saadetis on täielikult ja pealtnäha heas seisukorras ümber laaditud; kõrvalekalded on kantud lahtrisse „Märkused“.

(Koht) (kuupäev)

.....

.....
(veterinaarjärelevalve ametniku või tolliametniku allkiri)

Tempel

.....
(nimi trükitähtedega ja ametinimetus)

Märkused

Vastavalt Suurbritannia ja Põhja-Iiri Ühendkuningriigi Euroopa Liidust ja Euroopa Aatomienergiaühendusest väljaastumise lepingule, eriti Iirimaa ja Põhja-Iirimaa protokollis artikli 5 lõikele 4 koostoimes sama protokollis 2. lisaga, hõlmavad käesoleva deklaratsiooni viited Euroopa Liidule Ühendkuningriiki seoses Põhja-Iirimaaaga.

⁽¹⁾ Mitte täita, kui ümberlaadimine toimub laevalt laevale.

⁽²⁾ Mittevajalik maha tõmmata.

⁽³⁾ Märkida sertifikaadi viitenumber: kordumatu tähtnumbriline kood, mille on määranud kolmanda riigi pädev asutus või mis on määratud ametliku kontrolli teabehaldussüsteemis (IMSOC).

IV LISA

Artikli 26 lõikes 2 osutatud vastavustabel

Otsus 2010/470/EL

Otsus 2010/470/EL	Käesolev määrus
Artikli 1 punkt a	Artikli 12 punktid a, b, c ja d
Artikli 1 punkt b	Artikli 12 punktid e, f ja g
Artikli 1 punkt c	Artikli 10 punktid a, b ja c
Artikli 1 punkt d	Artikli 10 punktid d ja e
Artikli 1 punkt e	Artikli 11 punktid c ja d
Artikli 2 punkt a	Artikli 12 punkt a
Artikli 2 punkt b	Artikli 12 punkt b
Artikli 2 punkt c	Artikli 12 punkt c
Artikli 2 punkti d alapunkt i	–
Artikli 2 punkti d alapunkt ii	Artikli 12 punkt d
Artikli 3 punkt a	Artikli 12 punkt e
Artikli 3 punkt b	Artikli 12 punkt f
Artikli 3 punkt c	Artikli 12 punkt g
Artikli 4 punkt a	Artikli 10 punkt a
Artikli 4 punkt b	Artikli 10 punkt b
Artikli 4 punkt c	Artikli 10 punkt c
Artikli 5 punkt a	Artikli 10 punkt d
Artikli 5 punkt b	Artikli 10 punkt e
Artikli 6 punkt a	Artikli 11 punkt c
Artikli 6 punkt b	Artikli 11 punkt d
I lisa A osa	I lisa 46. peatükk (näidis EQUI-SEM-B-INTRA)
I lisa B osa	I lisa 47. peatükk (näidis EQUI-SEM-C-INTRA)
I lisa C osa	I lisa 48. peatükk (näidis EQUI-SEM-D-INTRA)
I lisa D osa	I lisa 54. peatükk (näidis EQUI-GP-STORAGE-INTRA)
II lisa A osa	I lisa 50. peatükk (näidis EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
II lisa B osa	I lisa 51. peatükk (näidis EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA)
II lisa C osa	I lisa 52. peatükk (näidis EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA)
III lisa A osa	I lisa 31. peatükk (näidis OV/CAP-SEM-B-INTRA)
III lisa B osa	I lisa 32. peatükk (näidis OV/CAP-SEM-C-INTRA)

III lisa C osa	I lisa 37. peatükk (näidis OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA)
IV lisa A osa	I lisa 34. peatükk (näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
IV lisa B osa	I lisa 35. peatükk (näidis OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA)
V lisa A osa	I lisa 41. peatükk (näidis POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
V lisa B osa	I lisa 42. peatükk (näidis POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA)