

Osa I: Lähetyksen kuvaus	I.1. Lähettäjä		I.2. IMSOC-viite		I.2.a. Paikallinen viite		
	Nimi				I.3. Toimivaltainen keskusviranomaisen		
	Osoite				I.4. Toimivaltainen paikallishallintoviranomaisen		
	Maa		ISO-koodi				
	I.5. Vastaanottaja			I.6. Pitopaikasta riippumaton kokoamisia toteuttava toimija			
	Nimi			Nimi			
	Osoite			Osoite			
	Maa			Hyväksyntänu mero			
				Maa			
	ISO-koodi			ISO-koodi			
I.7. Alkuperämaa		ISO-koodi		I.9. Määränpäämaa		ISO-koodi	
I.8. Alkuperäalue		Koodi		I.10. Määränpääalue		Koodi	
I.11. Lähetyspaikka			I.12. Määräpaikka				
Nimi			Nimi				
Osoite			Osoite				
Hyväksyntänu mero			Hyväksyntänu mero				
Maa			Maa			ISO-koodi	
ISO-koodi							
I.13. Lastauspaikka			I.14. Lähtöpäivä -aika				
Nimi							
Osoite							
Hyväksyntänu mero							
Maa							
ISO-koodi							
I.15. Kuljetusväline			I.16. Kuljettaja				
Tyyppi		Asiakirja	Tunnistetiedot		Nimi		
					Osoite		
					Hyväksyntänu mero		
					Maa		ISO-koodi
			I.17. Mukana seuraavat asiakirjat				
			Document Type				
			Kaupalliset en asiakirjojen viitenumerot				
			Myöntämispäivä				
			Maa				
			Myöntämisaika				
I.18. Kuljetusolosuhteet							
Ympäristö <input type="checkbox"/>		Jäädetytetty <input type="checkbox"/>		Jäähdytetty <input type="checkbox"/>			
I.19. Kontin nro / sinetin nro							
I.20. Tavaralle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen							
Sukusolut ja alkiot <input type="checkbox"/>							
I.21. Kolmannenmaan kautta tapahtuvaa kauttakuljetusta varten <input type="checkbox"/>							
Kolmasmaa			ISO-koodi				
Poist umispaikka			Rajatarkastusaseman koodi				
Maahantulopaikka			Rajatarkastusaseman koodi				
I.22. Jäsenvaltioiden kautta tapahtuvaa kauttakuljetusta varten <input type="checkbox"/>			I.23. Vientiä varten <input type="checkbox"/>				
Jäsenvaltio			ISO-koodi		ISO-koodi		
			Kolmasmaa		Rajatarkastu saseman koodi		
			Poist umispaikka				
I.24. Arvioitu kuljetusaika			I.25. Reittisuunnitelma				
I.26. Pakkausten kokonaislukumäärä		I.27. Kokonaismäärä		I.28. Kokonaisbruttopaino			
I.30. Lähetyksen kuvaus							
1. 05 MUUALLE KUULUMATTOMAT ELÄINPERÄISET TUOTTEET							
0511 Muualla kuuluvat eläintuotteet; ihmisravinnoksi soveltumattomat kuolleet 1 tai 3 ryhmän eläimet							

051199 muut					
05119985 muut					
#1.	Tavara	Tunnist numero	Määrä	Tavaran luonne	Tunnist usmerkki
Laji		Pakkausten lukumäärä	Keräyspäivämäärä	oksen/pitopaikan/keskuksen	Type
Osa I: Lähetyksen kuvaus					

II. Terveyttä koskevat tiedot				
Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa seuraavaa:				
Osa II: Todistus	II.1	Osassa I kuvattu hevoseläinten siemenneste		
	II.1.1	on kerätty, käsitelty ja varastoitu siemennesteen keräysasemalla(1), joka on toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä ja rekisteriin kirjaama, ja se lähetetään samalta siemennesteen keräysasemalta;		
	II.1.2	on kerätty, käsitelty ja varastoitu siemennesteen keräysasemalla, joka täyttää komission delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 liitteessä I olevassa 1 osassa vahvistetut vastuualueita, toimintamenettelyjä, tiloja ja laitteita koskevat vaatimukset, ja se lähetetään samalta siemennesteen keräysasemalta;		
	(2) ○ joko	II.1.3	lähetetään siemennesteen keräysasemalta tai vyöhykkeeltä, johon ei sovelleta hevoseläimiä koskevia siirtorajoituksia, jotka on otettu käyttöön kyseisten lajien osalta luetteloitujen tautien tai kyseisten lajien osalta merkityksellisten kiireellisiä toimenpiteitä edellyttävien tautien takia, tai tällaisia rajoituksia ei sovelleta kyseiseen siemennesteeseen, koska se on kerätty ennen kyseisten rajoitusten käyttöönottoa eikä siemenneste ole ollut riittävän pitkään aikaan kosketuksissa terveystilanteeltaan heikomman siemennesteen kanssa.]]	
	(2) ○ tai	II.1.3	lähetetään siemennesteen keräysasemalta tai vyöhykkeeltä, johon sovelletaan hevoseläimiä koskevia siirtorajoituksia, jotka on otettu käyttöön (3) takia, mutta siirtorajoituksiin on myönnetty poikkeus, ja	
	(2)	<input type="checkbox"/>	[se täyttää	(4) vahvistetut vaatimukset;]]
	(2)	<input type="checkbox"/>	[ja se on	(5).]]
	II.2	Osassa I kuvattu siemenneste on tarkoitettu keinolliseen lisääntymiseen, ja se on saatu luovuttajaeläimistä,		
	II.2.1	jotka ovat syntyneet ja olleet syntymästään lähtien unionissa tai tulleet unioniin unioniin tuloa koskevien vaatimusten mukaisesti;		
	II.2.2	jotka ovat ennen siemennesteen keräysasemalle saapumistaan tulleet pitopaikoista, jotka sijaitsevat jäsenvaltiossa tai sen vyöhykkeellä tai ovat kolmannen maan tai alueen tai jommankumman vyöhykkeen toimivaltaisen viranomaisen virallisessa valvonnassa ja joissa		
II.2.2.1	ei ole raportoitu surraa (Trypanosoma evansi) siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden 30 päivän aikana, ja			
(2) ○ joko	[pitopaikoissa ei ole raportoitu surraa siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden kahden vuoden aikana;]]			
(2) ○ tai	[pitopaikoissa on raportoitu surraa siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden kahden vuoden aikana, ja pitopaikkoihin on sovellettu viimeisen taudinpurkauksen toteamispäivän jälkeen siirtorajoituksia			
(2) ○ joko	[siihen päivään asti, jona pitopaikoissa jäljellä oleville eläimille on tehty surran (Trypanosoma evansi) varalta testi negatiivisin tuloksin jollakin komission delegoidun asetuksen (EU) 2020/688 liitteessä I olevassa 3 osassa säädetyistä diagnoosimenetelmistä näytteistä, jotka on otettu vähintään kuusi kuukautta sen päivän jälkeen, jona viimeinen tartunnan saanut eläin on poistettu pitopaikoista;]]			
(2) ○ tai	[vähintään 30 päivän ajan sen päivän jälkeen, jona pitopaikkojen viimeiset luetteloituun lajiin kuuluvat eläimet on joko lopetettu ja hävitetty tai teurastettu, ja tilat on puhdistettu ja desinfioitu;]]			
II.2.2.2	ei ole raportoitu astumatautia siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden kuuden kuukauden aikana, ja			
(2) ○ joko	[pitopaikoissa ei ole raportoitu astumatautia siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden kahden vuoden aikana;]]			
(2) ○ tai	[pitopaikoissa on raportoitu astumatautia siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden kahden vuoden aikana, ja pitopaikkoihin on sovellettu viimeisen taudinpurkauksen toteamispäivän jälkeen siirtorajoituksia			
(2) ○ joko	[siihen päivään asti, jona pitopaikoissa jäljellä oleville hevoseläimille, lukuun ottamatta kuohittuja urospuolisia hevoseläimiä, on tehty astumataudin varalta testi negatiivisin tuloksin delegoidun asetuksen (EU) 2020/688 liitteessä I olevassa 8 osassa säädetyllä diagnoosimenetelmällä näytteistä, jotka on otettu vähintään kuusi kuukautta sen päivän jälkeen, jona tartunnan saaneet eläimet on joko lopetettu ja hävitetty tai teurastettu tai jona tartunnan saaneet kuohitsemattomat urospuoliset hevoseläimet on kuohittu;]]			

Osa II: Todistus	II. Terveyttä koskevat tiedot		
	(2) ○ tai [vähintään 30 päivän ajan sen päivän jälkeen, jona pitopaikkojen viimeiset hevoseläimet on joko lopetettu ja hävitetty tai teurastettu, ja tilat on puhdistettu ja desinfioitu;]		
	II.2.2.3 ei ole raportoitu hevosen näivetystautia siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden 90 päivän aikana, ja		
	(2) ○ joko [pitopaikoissa ei ole raportoitu hevosen näivetystautia siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden 12 kuukauden aikana;]		
	(2) ○ tai [pitopaikoissa on raportoitu hevosen näivetystautia siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden 12 kuukauden aikana, ja pitopaikkoihin on sovellettu viimeisen taudinpurkauksen toteamispäivän jälkeen siirtorajoituksia		
	(2) ○ joko [siihen päivään asti, jona pitopaikoissa jäljellä oleville hevoseläimille on tehty hevosen näivetystaudin varalta testi negatiivisin tuloksin delegoidun asetuksen (EU) 2020/688 liitteessä I olevassa 9 osassa säädetyllä diagnoosimenetelmällä näytteistä, jotka on otettu kahdella eri kerralla vähintään kolmen kuukauden välein sen päivän jälkeen, jona tartunnan saaneet eläimet on joko lopetettu ja hävitetty tai teurastettu ja pitopaikat on puhdistettu ja desinfioitu;]		
	(2) ○ tai [vähintään 30 päivän ajan sen päivän jälkeen, jona pitopaikkojen viimeiset hevoseläimet on joko lopetettu ja hävitetty tai teurastettu, ja tilat on puhdistettu ja desinfioitu;]		
	II.2.2.4 siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden 30 päivän aikana yhdessäkään hevoseläimessä ei ole esiintynyt merkkejä hevosen arteriittiviruksen aiheuttamasta tartunnasta tai hevosen tarttuvasta kohtutulehduksesta (Taylorella equigenitalis);		
	II.2.3 joissa ei ole ilmennyt oireita tai kliinisiä merkkejä tarttuvista eläintaudeista päivänä, jona ne on otettu siemennesteen keräysasemalle, eikä siemennesteen keräyspäivänä;		
	II.2.4 jotka on yksilöity tunnistimella komission delegoidun asetuksen (EU) 2019/2035 58 artiklan 1 kohdan, 59 artiklan 1 kohdan tai 62 artiklan 1 kohdan mukaisesti;		
	II.2.5 jotka ovat täyttäneet seuraavat vaatimukset ensimmäistä siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden vähintään 30 päivän aikana ja keräysjakson aikana:		
	II.2.5.1 ne on pidetty pitopaikoissa, jotka ovat sijainneet vyöhykkeellä, johon ei sovelleta afrikkalaisen hevosruton, Burkholderia mallei -tartunnan (räkätaudin) tai hevoseläinten osalta merkityksellisen uuden taudin esiintymisen vuoksi käyttöön otettuja siirtorajoituksia;		
	II.2.5.2 ne on pidetty pitopaikoissa, joissa ei ole raportoitu venezuelalaista hevosen enkefalomyeliittia, astumatautia, surraa (Trypanosoma evansi), hevosen näivetystautia, hevosen tarttuvaa kohtutulehdusta (Taylorella equigenitalis), raivotautiviruksen aiheuttamaa tartuntaa eikä pernaruttoa;		
	II.2.5.3 ne eivät ole olleet kosketuksissa sellaisista pitopaikoista peräisin oleviin eläimiin, jotka sijaitsevat vyöhykkeellä, johon sovelletaan siirtorajoituksia kohdassa II.2.5.1. tarkoitettujen tautien esiintymisen vuoksi, tai jotka eivät täytä kohdassa II.2.5.2 tarkoitettuja edellytyksiä;		
	II.2.6 joita ei ole käytetty astutukseen ensimmäistä siemennesteen keräyspäivää edeltäneiden vähintään 30 päivän aikana eikä kohdassa II.2.7.1, II.2.7.2 ja/tai II.2.7.3 tarkoitettujen ensimmäisen näytteen ottopäivien ja keräysjakson päättymisen välisenä aikana;		
	II.2.7 joille on tehty seuraavat delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 liitteessä II olevan 4 osan I luvun 1 kohdan a alakohdassa tarkoitetut testit:		
	II.2.7.1 hevosen näivetystaudin (EIA) varalta agargeeli-immunodiffuusiotesti (AGID eli Coggins-testi) tai entsyymivälitteinen immunosorbenttimääritys (ELISA-testi) negatiivisin tuloksin;		
	II.2.7.2 hevosen arteriittiviruksen aiheuttaman tartunnan varalta		
(2) <input type="checkbox"/> joko [II.2.7.2.1 seerumilaimennoksella 1:4 tehty seroneutralisaatiotesti negatiivisin tuloksin;]			
(2) <input type="checkbox"/> [II.2.7.2.2 viruseristystesti, polymeraasiketjureaktio (PCR) tai reaaliaikainen PCR negatiivisin tuloksin ja/tai määräosasta luovuttajaorin siemennesteen koko määrästä;]			
II.2.7.3 hevosen tarttuvan kohtutulehduksen (Taylorella equigenitalis) (CEM) varalta taudinaiheuttajan tunnistustesti luovuttajaoreista otetuista kolmesta näytteestä (tupponäytteet), jotka on otettu kahdella eri kerralla vähintään seitsemän päivän välein ainakin esinahasta, virtsaputkesta ja fossa glandiksesta; näytteitä ei missään tapauksessa ole otettu aiemmin kuin seitsemän päivän (systeminen hoito) tai 21 päivän (paikallinen hoito) kuluttua luovuttajaorin mikrobilääkehoidon jälkeen, ja näytteet on sijoitettu kuljetuselatusaineeseen, jossa on aktiivihiltä, kuten Amies-alustalle, ennen lähettämistä laboratorioon, jossa niille on tehty seuraava testi negatiivisin tuloksin:			

Osa II: Todistus	II. Terveyttä koskevat tiedot		
	<p>(2) <input type="checkbox"/> joko [II.2.7.3.1 viljely mikroaerofiilisissä olosuhteissa vähintään seitsemän päivän ajan Taylorella equigenitalis -taudinaiheuttajan eristämiseksi; viljely on käynnistetty 24 tunnin kuluessa näytteiden ottamisesta luovuttajaeläimistä tai 48 tunnin kuluessa, jos näytteitä on säilytetty viileässä kuljetuksen aikana;]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> ja/tai [II.2.7.3.2 polymeraasiketjureaktio (PCR) tai reaaliaikainen PCR Taylorella equigenitalis -taudinaiheuttajan genomien havaitsemiseksi 48 tunnin kuluessa näytteiden ottamisesta luovuttajaeläimistä;]</p> <p>II.2.8 joille on tehty vähintään yksi seuraavista delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 liitteessä II olevan 4 osan I luvun 1 kohdan b alakohdan i, ii ja iii alakohdassa yksityiskohtaisesti esitetystä testausohjelmista kussakin tapauksessa kohdassa II.2.7 määriteltyin tuloksien:</p> <p>(6) <input type="checkbox"/> [II.2.8.1 Luovuttajaori on pidetty siemennesteen keräysasemalla yhtäjaksoisesti osassa I kuvatun siemennesteen ensimmäistä keräyspäivää edeltäneiden vähintään 30 päivän ajan ja koko keräysjakson ajan, eikä yksikään siemennesteen keräysasemalla olleista hevoseläimistä ole ollut kyseisenä ajanjaksona välittömässä kosketuksessa terveystilanteeltaan luovuttajajoria heikompiin hevoseläimiin. Kohdassa II.2.7 kuvatut testit on tehty näytteistä, jotka on otettu(7) luovuttajajorista vähintään kerran vuodessa lisääntymiskauden alkaessa tai ennen tuoreena, jäädytettyinä tai jäädytettyinä toiseen jäsenvaltioon siirrettäväksi tarkoitetun siemennesteen ensimmäistä keräystä ja aikaisintaan 14 päivän kuluttua siemennesteen ensimmäistä keräyspäivää edeltäneen, vähintään 30 päivää kestäneen pitoajan alkamisesta.]</p> <p>(6) <input type="checkbox"/> [II.2.8.2 Luovuttajaori on pidetty siemennesteen keräysasemalla osassa I kuvatun siemennesteen ensimmäistä keräyspäivää edeltäneiden vähintään 30 päivän ajan ja koko keräysjakson ajan, mutta se on siirtynyt pois siemennesteen keräysasemalta asemaeläinlääkärin vastuulla yhteensä alle 14 päivän pituiseksi ajaksi keräysjakson aikana tai muut siemennesteen keräysasemalla olevat hevoseläimet ovat olleet välittömässä kosketuksessa terveystilanteeltaan luovuttajajoria heikompiin hevoseläimiin. Kohdassa II.2.7 kuvatut testit on tehty näytteistä, jotka on otettu(7) luovuttajajorista vähintään kerran vuodessa lisääntymiskauden alkaessa tai ennen tuoreena, jäädytettyinä tai jäädytettyinä toiseen jäsenvaltioon siirrettäväksi tarkoitetun siemennesteen ensimmäistä keräyspäivää ja aikaisintaan 14 päivän kuluttua siemennesteen ensimmäistä keräystä edeltäneen, vähintään 30 päivää kestäneen pitoajan alkamisesta, ja luovuttajajorille on tehty tuoreena, jäädytettyinä tai jäädytettyinä toiseen jäsenvaltioon siirrettäväksi tarkoitetun siemennesteen keräysjakson aikana kohdassa II.2.7 kuvatut testit seuraavalla tavalla:</p> <p>a) hevosen näivetystaudin osalta yksi kohdassa II.2.7.1 kuvatuista testeistä on viimeksi tehty verinäytteestä, joka on otettu(7) enintään 90 päivää ennen osassa I kuvatun siemennesteen keräyspäivää;</p> <p>b) hevosen arteriittiviruksen aiheuttaman tartunnan osalta yksi testeistä,</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> joko [jotka kuvataan kohdassa II.2.7.2, on viimeksi tehty näytteestä, joka on otettu(7) enintään 30 päivää ennen osassa I kuvatun siemennesteen keräyspäivää;]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> tai [jotka kuvataan kohdassa II.2.7.2.2, edellyttäen, että kyseessä on seropositivinen luovuttajaori, jonka on vahvistettu olevan hevosen arteriittivirusta erittämätön, on tehty määräosasta luovuttajajorin siemennesteen koko määrästä, joka on otettu(7) enintään kuusi kuukautta ennen osassa I kuvatun siemennesteen keräyspäivää, ja luovuttajajorista kyseisen kuuden kuukauden aikana otetusta(7) verinäytteestä on saatu positiivinen tulos hevosen arteriittiviruksen aiheuttaman tartunnan varalta tehdyssä seroneutralisaatiotestissä seerumilaimennoksen ollessa suurempi kuin 1:4;]</p> <p>c) hevosen tarttuvan kohtutulehduksen osalta kohdassa II.2.7.3 kuvattu testi on viimeksi tehty kolmesta näytteestä (tupponäytteet), jotka on otettu(7) enintään 60 päivää ennen osassa I kuvatun siemennesteen keräyspäivää</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> joko [kahdella eri kerralla;]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> tai [yhdeällä kertaa, ja näytteille on tehty PCR tai reaaliaikainen PCR.]]</p> <p>(6) <input type="checkbox"/> [II.2.8.3 Luovuttajaori ei täytä delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 liitteessä II olevan 4 osan I luvun 1 kohdan b alakohdan i ja ii alakohdassa esitettyjä edellytyksiä, ja siemenneste on kerätty tarkoituksena siirtää se jäädytettyinä toiseen jäsenvaltioon.</p> <p>Kohdissa II.2.7.1, II.2.7.2 ja II.2.7.3 kuvatut testit on tehty näytteistä, jotka on otettu(7) luovuttajajorista vähintään</p>		

II. Terveyttä koskevat tiedot				
Osa II: Todistus	kerran vuodessa lisääntymiskauden alkaessa, ja kohdissa II.2.7.1 ja II.2.7.3 kuvatut testit on tehty näytteistä, jotka on otettu(7) luovuttajaorista vähintään 30 päivää kestävän ja siemennesteen keräyspäivästä alkavan siemennesteen varastointiajan kuluessa ja ennen päivää, jona siemenneste on viety pois siemennesteen keräysasemalta, vähintään 14 päivän ja enintään 90 päivän kuluttua osassa I kuvatun siemennesteen keräyspäivästä, ja			
	(2) ○ joko	[kohdassa II.2.7.2 kuvatut testit hevosen arteriittiviruksen aiheuttaman tartunnan varalta on tehty näytteistä, jotka on otettu(7) siemennesteen vähintään 30 päivän pituisen varastointiajan kuluessa siemennesteen keräyspäivästä alkaen ja ennen siemennesteen viemistä pois siemennesteen keräysasemalta tai sen käyttöä, aikaisintaan 14 päivän ja viimeistään 90 päivän kuluttua osassa I kuvatun siemennesteen keräyspäivästä.]]		
	(2) ○ tai	[seroposiitivinen luovuttajaori on vahvistettu hevosen arteriittivirusta erittämättömäksi viruseristystestillä, PCR:llä tai reaaliaikaisella PCR:llä, joka on tehty negatiivisin tuloksin määräosasta luovuttajaorin siemennesteen koko määrästä kaksi kertaa vuodessa vähintään neljän kuukauden välein otetuista(7) näytteistä, ja luovuttajaori on saanut positiivisen tuloksen hevosen arteriittiviruksen aiheuttaman tartunnan varalta tehdyssä seroneutralisaatiotestissä seerumilaimennoksen ollessa suurempi kuin 1:4.]]		
	II.2.9	joille on tehty kohdassa II.2.8 tarkoitetut testit seuraavina päivinä otetuista näytteistä:		
		Siemennesteen tunnistetiedot	Testausohjelma	Aloituspäivä(7)
				Terveystestejä koskevan näytteenoton päivämäärä (7)
			Luovuttajan oleskelu	Siemennesteen keräys
			EIA II.2.7.1	EVA II.2.7.2
				CEM II.2.7.3
			Verinäyte	Siemennestenäyte
			1. näyte	
			2. näyte	
II.3	Osassa I kuvattu siemenneste			
II.3.1	on kerätty, käsitelty ja varastoitu delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 liitteessä III olevan 1 osan 1 ja 2 kohdan eläinterveysvaatimusten mukaisesti;			
II.3.2	sijoitetaan olkiin tai muihin pakkauksiin, jotka merkitään delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 10 artiklan vaatimusten mukaisesti, ja merkintä ilmoitetaan kohdassa I.30;			
II.3.3	kuljetetaan kuljetuspäilyksessä,			
II.3.3.1	joka on sinetöity ja numeroitu ennen päivää, jona se lähetetään siemennesteen keräysasemalta, asemaeläinlääkärin vastuulla tai virkaeläinlääkärin toimesta, ja sinetissä on kohdassa I.19 ilmoitettu numero;			
II.3.3.2	joka on puhdistettu ja joko desinfioitu tai steriloitu ennen käyttöä tai joka on uusi kertakäyttöinen kuljetuspäily;			
(2)(8)	<input type="checkbox"/> [II.3.3.3 joka on täytetty jäädytysaineella, jolla ei ole aiemmin käsitelty muita tuotteita.]			
(2)(9)	<input type="checkbox"/> [II.4 Silloin, kun siemennesteeseen on lisätty antibioottia tai antibioottiseosta:			
II.4.1	Siemennesteeseen on lopullisen laimennuksen jälkeen lisätty seuraavaa antibioottia tai			

Osa II: Todistus	II. Terveyttä koskevat tiedot																					
	<p>antibioottiseosta tai on käytetty kyseistä antibioottia tai antibioottiseosta sisältävää siemennesteen laimennusainetta:</p> <p>(10).</p> <p>II.4.2 Laimennettua siemennestettä on säilytetty välittömästi antibioottien lisäämisen jälkeen ja ennen mahdollista jäädytystä vähintään 5 °C:n lämpötilassa vähintään 45 minuutin ajan tai sellaisessa lämpötilassa ja sellaisen ajanjakson ajan, jotka on asiakirjoilla osoitettu bakterisidiseltä aktiivisuudeltaan vastaavaksi.]</p> <p>Huomautukset:</p> <p>Ison-Britannian ja Pohjois-Irlannin yhdistyneen kuningaskunnan eroamista Euroopan unionista ja Euroopan atomienergiayhteisöstä koskevan sopimuksen ja erityisesti Irlantia/Pohjois-Irlantia koskevan pöytäkirjan 5 artiklan 4 kohdan, luettuna yhdessä kyseisen pöytäkirjan liitteen 2 kanssa, mukaisesti tässä eläinterveystodistuksessa olevat viittaukset unioniin käsittävät myös Yhdistyneen kuningaskunnan Pohjois-Irlannin osalta.</p> <p>Tämä eläinterveystodistus on täytettävä komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2020/2235 liitteessä I olevassa 2 luvussa säädettyjen todistusten täyttämistä koskevien huomautusten mukaisesti.</p> <p>Osa I:</p> <p>Kohta I.11: ”Lähetyspaikka”: Ilmoitetaan siemennestelähetyksen lähettävän siemennesteen keräysaseman yksilöllinen hyväksyntänumero, nimi ja osoite.</p> <p>Kohta I.12: ”Määräpaikka”: Ilmoitetaan siemennestelähetyksen määränpäänä olevan pitopaikan osoite ja yksilöllinen rekisteri- tai hyväksyntänumero.</p> <p>Kohta I.19: Sinetin numero on ilmoitettava.</p> <p>Kohta I.26: Pakkausten kokonaislukumäärän on vastattava kuljetuspäällysten lukumäärää.</p> <p>Kohta I.30: ”Tyyppi”: Ilmoitetaan, että kyseessä on siemenneste.</p> <p>”Tunnistenumero”: Ilmoitetaan kunkin luovuttajaeläimen tunnistenumero.</p> <p>”Tunnistusmerkki”: Ilmoitetaan siihen olkeen tai muuhun pakkaukseen tehty merkintä, johon lähetykseen kuuluva siemenneste on sijoitettu.</p> <p>”Keräys-/tuotantopäivä”: Ilmoitetaan päivä, jona lähetykseen kuuluva siemenneste on kerätty.</p> <p>”Laitoksen/pitopaikan/keskuksen hyväksyntä- tai rekisterinumero”: Ilmoitetaan lähetykseen kuuluvan siemennesteen keräyspaikkana olleen siemennesteen keräysaseman yksilöllinen hyväksyntänumero.</p> <p>”Määrä”: Ilmoitetaan samalla merkinnällä varustettujen olkien tai muiden pakkausten lukumäärä.</p> <p>”Testi”: Ilmoitetaan ”Kyllä, katso kohdat II.2.8 ja II.2.9”.</p> <p>Osa II:</p> <p>Ohjeet kohdassa II.2.9 olevan taulukon täyttämiseksi:</p> <p>Lyhenteet:</p> <table border="0"> <tr><td>EIA-1</td><td>Hevoson näivetystaudin (EIA) testaus ensimmäisen kerran</td></tr> <tr><td>EIA-2</td><td>EIA-testaus toisen kerran</td></tr> <tr><td>EVA-B1</td><td>Hevoson arteriittiviruksen (EVA) aiheuttaman tartunnan testaus verinäytteestä ensimmäisen kerran</td></tr> <tr><td>EVA-B2</td><td>EVA-testaus verinäytteestä toisen kerran</td></tr> <tr><td>EVA-S1</td><td>EVA-testaus siemennestenäytteestä ensimmäisen kerran</td></tr> <tr><td>EVA-S2</td><td>EVA-testaus siemennestenäytteestä toisen kerran</td></tr> <tr><td>CEM-11</td><td>Hevoson tarttuvan kohtutulehduksen (CEM) testaus ensimmäisen kerran ensimmäisestä näytteestä</td></tr> <tr><td>CEM-12</td><td>CEM-testaus ensimmäisen kerran toisesta näytteestä, joka on otettu seitsemän päivää CEM-11:n jälkeen</td></tr> <tr><td>CEM-21</td><td>CEM-testaus toisen kerran ensimmäisestä näytteestä</td></tr> <tr><td>CEM-22</td><td>CEM-testaus toisen kerran toisesta näytteestä, joka on otettu seitsemän päivää CEM-21:n jälkeen</td></tr> </table> <p>Ohjeet:</p> <p>Kaiken sellaisen siemennesteen osalta, jonka tunnistetiedot annetaan taulukon sarakkeessa A ja kohdassa I.30, on taulukon sarakkeessa B täsmennettävä testausohjelma (kohdat II.2.8.1, II.2.8.2 ja/tai II.2.8.3), ja taulukon sarakkeisiin C ja D on lisättävä vaaditut päivämäärät.</p> <p>Päivämäärät, joina näytteet on otettu kohtien II.2.8.1, II.2.8.2 ja II.2.8.3 mukaisesti laboratoriotestejä varten ennen</p>	EIA-1	Hevoson näivetystaudin (EIA) testaus ensimmäisen kerran	EIA-2	EIA-testaus toisen kerran	EVA-B1	Hevoson arteriittiviruksen (EVA) aiheuttaman tartunnan testaus verinäytteestä ensimmäisen kerran	EVA-B2	EVA-testaus verinäytteestä toisen kerran	EVA-S1	EVA-testaus siemennestenäytteestä ensimmäisen kerran	EVA-S2	EVA-testaus siemennestenäytteestä toisen kerran	CEM-11	Hevoson tarttuvan kohtutulehduksen (CEM) testaus ensimmäisen kerran ensimmäisestä näytteestä	CEM-12	CEM-testaus ensimmäisen kerran toisesta näytteestä, joka on otettu seitsemän päivää CEM-11:n jälkeen	CEM-21	CEM-testaus toisen kerran ensimmäisestä näytteestä	CEM-22	CEM-testaus toisen kerran toisesta näytteestä, joka on otettu seitsemän päivää CEM-21:n jälkeen	
EIA-1	Hevoson näivetystaudin (EIA) testaus ensimmäisen kerran																					
EIA-2	EIA-testaus toisen kerran																					
EVA-B1	Hevoson arteriittiviruksen (EVA) aiheuttaman tartunnan testaus verinäytteestä ensimmäisen kerran																					
EVA-B2	EVA-testaus verinäytteestä toisen kerran																					
EVA-S1	EVA-testaus siemennestenäytteestä ensimmäisen kerran																					
EVA-S2	EVA-testaus siemennestenäytteestä toisen kerran																					
CEM-11	Hevoson tarttuvan kohtutulehduksen (CEM) testaus ensimmäisen kerran ensimmäisestä näytteestä																					
CEM-12	CEM-testaus ensimmäisen kerran toisesta näytteestä, joka on otettu seitsemän päivää CEM-11:n jälkeen																					
CEM-21	CEM-testaus toisen kerran ensimmäisestä näytteestä																					
CEM-22	CEM-testaus toisen kerran toisesta näytteestä, joka on otettu seitsemän päivää CEM-21:n jälkeen																					

II. Terveyttä koskevat tiedot										
Osa II: Todistus	osassa I kuvatun siemennesteen ensimmäistä keräystä, on merkittävä taulukon sarakkeiden 5–9 yläriville eli jäljempänä olevassa esimerkissä ruutuihin, joissa on merkintä EIA-1, EVA-B1 tai EVA-S1 ja CEM-11 ja CEM-12.									
	Päivämäärät, joina näytteet on otettu kohdan II.2.8.2 tai II.2.8.3 mukaisesti laboratoriotestin toistamiseksi, on merkittävä taulukon sarakkeiden 5–9 alariville eli jäljempänä olevassa esimerkissä ruutuihin, joissa on merkintä EIA-2, EVA-B2 tai EVA-S2 ja CEM-21 ja CEM-22.									
	Siemenne steen tunnisteti edot	Testausohj elma	Aloituspäi vä	Terveystestejä koskevan näytteenoton päivämäärä						
			Luovuttaj an oleskelu	Siemenne steen keräys	EIA II.2.7.1	EVA II.2.7.2		CEM II.2.7.3		
						Verinäyte	Siemenne stenäyte	1. näyte	2. näyte	
	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)	Ainoastaan toimivaltaisen viranomaisen hyväksymät siemennesteen keräysasemat, jotka on sisällytetty Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EU) 2016/429 101 artiklan 1 kohdan b alakohdassa ja delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 7 artiklassa tarkoitettuun rekisteriin.								
	(2)	Tarpeeton poistetaan.								
	(3)	Lisätään tautien nimet.								
(4)	Lisätään tarkka viittaus yhteen tai useampaan komission hyväksymän säädöksen (hyväksymien säädösten) artiklaan, joissa kyseisistä vaatimuksista säädetään, sekä kyseisen säädöksen otsikko ja numero.									
(5)	Lisätään ne erityiset vakuutukset, joista säädetään ja joita edellytetään niissä asiaankuuluvissa komission hyväksymissä säädöksissä, joihin viitataan asetuksen (EU) 2016/429 159 artiklan 2 kohdan a, b ja c alakohdassa.									
(6)	Poistetaan ohjelmat, jotka eivät koske lähetystä.									
(7)	Lisätään päivämäärä kohdassa II.2.9 olevaan taulukkoon (noudatettava huomautusten osassa II olevia ohjeita).									
(8)	Sovelletaan jäädytettyyn siemennesteeseen.									
(9)	Pakollinen ilmoitus siinä tapauksessa, että antibiootteja on lisätty.									
(10)	Lisätään lisättyjen antibioottien nimet ja pitoisuudet tai antibiootteja sisältävän siemennesteen laimennusaineen kaupallinen nimi.									
Todistuksen myöntävä virkamies/Virkaeläinlääkäri										
Nimi (suuraakkosin)					Virka-asema ja -nimike					
Ilmoituksen päivämäärä					Allekirjoitus					
Leima										