

63 LUKU

ELÄINTERVEYSTODISTUKSEN MALLI HEVOSELÄINTEN MUNASOLUJEN JA ALKIOIDEN LÄHETYSTEN UNIONIIN TULOJA VARTEN, KUN MUNASOLUT JA ALKIOT ON KERÄTTY TAI TUOTETTU, KÄSITELTY JA VARASTOITU 20. HUHTIKUUTA 2021 JÄLKEEN ASETUKSEN (EU) 2016/429 JA DELEGOIDUN ASETUKSEN (EU) 2020/692 MUKAISESTI JA NE LÄHETTÄÄ KYSEISET MUNASOLUT TAI ALKIOT KERÄNNYNTÄ TAI TUOTTANUT ALKIONKERUURYHMÄ TAI ALKIONTUOTANTORYHMÄ (MALLI 'EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY')

MAA		Eläin terveystodistus EU:hun tuloa varten		
Osa I: Lähetyksen kuvaus	I.1 Lähettäjä/Viejä Nimi Osoite Maa ISO-maakoodi	I.2 Todistuksen viitenumero	I.2a IMSOC-viite	
		I.3 Toimivaltainen keskusviranomainen	QR-KOODI	
		I.4 Toimivaltainen paikallishallintoviranomainen		
	I.5 Vastaanottaja/Tuoja Nimi Osoite Maa ISO-maakoodi	I.6 Lähetyksestä vastaava toimija Nimi Osoite Maa ISO-maakoodi		
	I.7 Alkuperämaa ISO-maakoodi	I.9 Määränpäämaa ISO-maakoodi		
	I.8 Alkuperäalue Koodi	I.10 Määränpääalue Koodi		
	I.11 Lähetyspaikka Nimi Rekisteri-/hyväksyntänumero Osoite Maa ISO-maakoodi	I.12 Määräpaikka Nimi Rekisteri-/hyväksyntänumero Osoite Maa ISO-maakoodi		
	I.13 Lastauspaikka	I.14 Lähtöpäivä ja -aika		
	I.15 Kuljetusvälineet <input type="checkbox"/> Ilma-alus <input type="checkbox"/> Alus <input type="checkbox"/> Junavaunu <input type="checkbox"/> Maantieajoneuvo Tunnistetiedot	I.16 Saapumisrajatarkastusasema I.17		
	I.18 Kuljetusolosuhteet <input type="checkbox"/> Huoneenlämpö <input type="checkbox"/> Jäähdytetty <input type="checkbox"/> Jäädetyt			
I.19 Kuljetuspäällyksen numero / sinetin numero Kuljetuspäällyksen nro Sinetin nro				
I.20 Tavaraalle annettu todistus seuraavaan tarkoitukseen <input type="checkbox"/> Sukusolut ja alkiot				
I.21 <input type="checkbox"/> Kauttakulkua varten Kolmas maa ISO-maakoodi	I.22 <input type="checkbox"/> Sisämarkkinoille I.23			

I.24 Pakkausten kokonaislukumäärä			I.25 Kokonaisu määrä		I.26
I.27 Lähetyksen kuvaus					
CN-koodi	Laji	Alalaji/Luokka		Tunnistenumero	Määrä
Tyyppi		Laitoksen/pitopaikan/keskuksen hyväksyntä- tai rekisterinumero	Tunnistusmerkki	Keräys-/tuotantopäivä	Testi

MAA

Todistusmalli EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

II. Terveyttä koskevat tiedot		II.a Todistuksen viitenumero	II.b IMSOC-viite
Allekirjoittanut virkaeläinlääkäri todistaa seuraavaa:			
Osa II: Todistus	II.1 Osassa I kuvatut munasolut ⁽¹⁾ / <i>in vivo</i> -tuotetut alkiot ⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> -tuotetut alkiot ⁽¹⁾ / mikromanipuloidut alkiot ⁽¹⁾ on tarkoitettu keinolliseen lisääntymiseen, ja ne on saatu luovuttajaeläimistä, jotka ovat peräisin		
	II.1.1 kolmannelta maasta, alueelta tai jommankumman vyöhykkeeltä,		
	II.1.1.1 jossa/jolta hevoseläinten munasolujen ⁽¹⁾ /alkioiden ⁽¹⁾ tulo unioniin on sallittua ja joka mainitaan komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 liitteen XII luettelossa;		
	II.1.1.2 jossa/jolla afrikkalaisesta hevostutosta, venezuelalaisesta hevosen enkefalomyyliitista, <i>Burkholderia mallei</i> -tartunnasta (räkätauti), surraasta (<i>Trypanosoma evansi</i>), astumataudista (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), hevosen näivetystaudista, raivotautiviruksen aiheuttamasta tartunnasta, pernarutosta, hevosen arteriittiviruksen aiheuttamasta tartunnasta ja hevosen tarttuvasta kohtutulehduksesta (<i>Taylorella equigenitalis</i>) ilmoittaminen on pakollista;		
	II.1.1.3 joka on ollut komission delegoidun asetuksen (EU) 2020/692 22 artiklan 2 kohdan a alakohdan mukaisesti vapaa afrikkalaisesta hevostutosta vähintään 24 kuukauden ajan välittömästi ennen munasolujen ⁽¹⁾ /alkioiden ⁽¹⁾ keräystä ⁽¹⁾ /tuotantoa ⁽¹⁾ ja niiden lähetyspäivään asti ja jossa/jolla ei ole annettu järjestelmällisesti rokotuksia afrikkalaista hevostuttoa vastaan vähintään 12 kuukauteen välittömästi ennen munasolujen ⁽¹⁾ /alkioiden ⁽¹⁾ keräystä ⁽¹⁾ /tuotantoa ⁽¹⁾ eikä niiden lähetyspäivään mennessä kyseisen asetuksen 22 artiklan 4 kohdan b alakohdan mukaisesti;		
	II.1.1.4 jossa/jolla ei ole raportoitu venezuelalaista hevosen enkefalomyyliittia vähintään 24 kuukauteen välittömästi ennen munasolujen ⁽¹⁾ /alkioiden ⁽¹⁾ keräystä ⁽¹⁾ /tuotantoa ⁽¹⁾ eikä niiden lähetyspäivään mennessä;		
	II.1.2 kolmannessa maassa, alueella tai jommankumman vyöhykkeellä sijaitsevasta pitopaikasta,		
	⁽¹⁾ joko [II.1.2.1 jossa/jolla ei ole raportoitu <i>Burkholderia mallei</i> -tartuntaa (räkätauti) vähintään 36 kuukauteen välittömästi ennen munasolujen ⁽¹⁾ /alkioiden ⁽¹⁾ keräystä ⁽¹⁾ /tuotantoa ⁽¹⁾ eikä niiden lähetyspäivään mennessä;]		
	⁽¹⁾ tai [II.1.2.1 jossa/jolla ei ole raportoitu <i>Burkholderia mallei</i> -tartuntaa (räkätauti) vähintään kuuteen kuukauteen välittömästi ennen munasolujen ⁽¹⁾ /alkioiden ⁽¹⁾ keräystä ⁽¹⁾ /tuotantoa ⁽¹⁾ eikä niiden lähetyspäivään mennessä, ja komissio on tunnustanut jalostushevoseläimiä koskevan seurantaohjelman, joka on toteutettu alkuperäisessä pitopaikassa sen osoittamiseksi, ettei tartuntaa ole esiintynyt kyseisenä kuuden kuukauden aikana;]		
	⁽¹⁾ joko [II.1.2.2 jossa/jolla ei ole raportoitu astumatautia vähintään 24 kuukauteen välittömästi ennen munasolujen ⁽¹⁾ /alkioiden ⁽¹⁾ keräystä ⁽¹⁾ /tuotantoa ⁽¹⁾ eikä niiden lähetyspäivään mennessä;]		
⁽¹⁾ tai [II.1.2.2 jossa/jolla ei ole raportoitu astumatautia vähintään kuuteen kuukauteen välittömästi ennen munasolujen ⁽¹⁾ /alkioiden ⁽¹⁾ keräystä ⁽¹⁾ /tuotantoa ⁽¹⁾ eikä niiden lähetyspäivään mennessä, ja komissio on tunnustanut jalostushevoseläimiä koskevan seurantaohjelman, joka on toteutettu alkuperäisessä pitopaikassa sen osoittamiseksi, ettei tartuntaa ole esiintynyt kyseisenä kuuden kuukauden aikana;]			
⁽¹⁾ joko [II.1.2.3 jossa/jolla ei ole raportoitu surraa (<i>Trypanosoma evansi</i>) vähintään 24 kuukauteen välittömästi ennen munasolujen ⁽¹⁾ /alkioiden ⁽¹⁾ keräystä ⁽¹⁾ /tuotantoa ⁽¹⁾ eikä niiden lähetyspäivään mennessä;]			

MAA

Todistusmalli EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾<i>tai</i> [II.1.2.3 jossa/jolla ei ole raportoitu surraa (<i>Trypanosoma evansi</i>) vähintään kuuteen kuukauteen välittömästi ennen munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräystä⁽¹⁾/tuotantoa⁽¹⁾ eikä niiden lähetyspäivään mennessä, ja komissio on tunnustanut jalostushevoseläimiä koskevan seurantaohjelman, joka on toteutettu alkuperäisessä pitopaikassa sen osoittamiseksi, ettei tartuntaa ole esiintynyt kyseisenä kuuden kuukauden aikana.]</p> <p>II.2 Osassa I kuvatut munasolut⁽¹⁾/alkiot⁽¹⁾ on saatu luovuttajaeläimistä, jotka ovat peräisin pitopaikoista,</p> <p>II.2.1 joissa ei ole raportoitu surraa (<i>Trypanosoma evansi</i>) munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräystä⁽¹⁾/tuotantoa⁽¹⁾ edeltäneiden 30 päivän aikana, ja</p> <p>⁽¹⁾<i>joko</i> [surraa ei ole raportoitu pitopaikassa munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräystä⁽¹⁾/tuotantoa⁽¹⁾ edeltäneiden kahden vuoden aikana;]</p> <p>⁽¹⁾<i>tai</i> [surraa on raportoitu pitopaikassa munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräystä⁽¹⁾/tuotantoa⁽¹⁾ edeltäneiden kahden vuoden aikana, ja pitopaikkaan on sovellettu viimeisen taudinpurkauksen jälkeen siirto rajoituksia</p> <p>⁽¹⁾<i>joko</i> [kunnes pitopaikoissa jäljellä oleville eläimille on tehty surran 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 jälkeen, kun viimeinen tartunnan saanut eläin on poistettu pitopaikasta;]</p> <p>⁽¹⁾<i>tai</i> [vähintään 30 päivän ajan päivästä, jona on suoritettu puhdistus ja desinfiointi sen jälkeen, kun pitopaikkojen viimeiset luetteloituun lajiin kuuluvat eläimet on joko lopetettu ja hävitetty tai teurastettu;]</p> <p>II.2.2 joissa ei ole raportoitu astumatautia munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräystä⁽¹⁾/tuotantoa⁽¹⁾ edeltäneiden kuuden kuukauden aikana, ja</p> <p>⁽¹⁾<i>joko</i> [astumatautia ei ole raportoitu pitopaikassa munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräystä⁽¹⁾/tuotantoa⁽¹⁾ edeltäneiden kahden vuoden aikana;]</p> <p>⁽¹⁾<i>tai</i> [astumatautia on raportoitu pitopaikassa munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräystä⁽¹⁾/tuotantoa⁽¹⁾ edeltäneiden kahden vuoden aikana, ja pitopaikkaan on sovellettu viimeisen taudinpurkauksen jälkeen siirto rajoituksia</p> <p>⁽¹⁾<i>joko</i> [kunnes 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 jälkeen, kun tartunnan saaneet eläimet on joko lopetettu ja hävitetty tai teurastettu tai tartunnan saaneet kuohitsemattomat urospuoliset hevoseläimet on kuohittu;]</p> <p>⁽¹⁾<i>tai</i> [vähintään 30 päivän ajan sen jälkeen, kun pitopaikkojen viimeiset hevoseläimet on joko lopetettu ja hävitetty tai teurastettu, ja tilat on puhdistettu ja desinfioitu;]</p> <p>II.2.3 joissa ei ole raportoitu hevosen näivetystautia munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräystä⁽¹⁾/tuotantoa⁽¹⁾ edeltäneiden 90 päivän aikana, ja</p> <p>⁽¹⁾<i>joko</i> [kyseisissä pitopaikoissa ei ole raportoitu hevosen näivetystautia munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräystä⁽¹⁾/tuotantoa⁽¹⁾ edeltäneiden 12 kuukauden aikana;]</p>
--	--

MAA

Todistusmalli EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>⁽¹⁾<i>tai</i> [hevosen näivetystautia on raportoitu pitopaikassa munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräystä⁽¹⁾/tuotantoa⁽¹⁾ edeltäneiden 12 kuukauden aikana, ja pitopaikkaan on sovellettu viimeisen taudinpurkauksen jälkeen siirto rajoituksia</p> <p>⁽¹⁾<i>joko</i> [kunnes 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 jälkeen, kun tartunnan saaneet eläimet on lopetettu ja hävitetty tai teurastettu ja pitopaikat on puhdistettu ja desinfioitu.]]</p> <p>⁽¹⁾<i>tai</i> [vähintään 30 päivän ajan sen jälkeen, kun pitopaikkojen viimeiset hevoseläimet on joko lopetettu ja hävitetty tai teurastettu, ja tilat on puhdistettu ja desinfioitu.]]</p> <p>⁽¹⁾[II.3 Osassa I kuvatut <i>in vivo</i> -tuotetut alkiot on kerännyt, käsitellyt ja varastoinut ja ne lähettää alkionkeruuryhmä⁽²⁾,</p> <p>II.3.1 joka on kyseisen kolmannen maan tai alueen toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä ja luetteloon merkitsemä;</p> <p>II.3.2 joka täyttää komission delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 liitteessä I olevassa 2 osassa vahvistetut vastuualueita, toimintamenettelyjä, tiloja ja laitteita koskevat vaatimukset.]</p> <p>⁽¹⁾[II.3 Osassa I kuvatut munasolut⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> -tuotetut alkiot⁽¹⁾ / mikromanipuloidut alkiot⁽¹⁾ on kerännyt tai tuottanut, käsitellyt ja varastoinut ja ne lähettää alkiontuotantoryhmä⁽²⁾,</p> <p>II.3.1 joka on kyseisen kolmannen maan tai alueen toimivaltaisen viranomaisen hyväksymä ja luetteloon merkitsemä;</p> <p>II.3.2 joka täyttää delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 liitteessä I olevassa 2 ja 3 osassa vahvistetut vastuualueita, toimintamenettelyjä, tiloja ja laitteita koskevat vaatimukset.]</p> <p>II.4 Osassa I kuvatut munasolut⁽¹⁾/alkiot⁽¹⁾ on saatu luovuttajaeläimistä, jotka ovat täyttäneet seuraavat vaatimukset:</p> <p>II.4.1 niitä ei ole rokotettu afrikkalaista hevosruttoa vastaan vähintään viimeisten 40 päivän aikana ennen munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräystä⁽¹⁾/tuotantoa⁽¹⁾;</p> <p>II.4.2 niitä ei ole rokotettu venezuelalaista hevosen enkefalomyeliittia vastaan vähintään viimeisten 60 päivän aikana ennen munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräystä⁽¹⁾/tuotantoa⁽¹⁾;</p> <p>II.4.3 ne ovat olleet vähintään kolmen kuukauden ajan ennen munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräyspäivää⁽¹⁾/tuotantopäivää⁽¹⁾ kohdassa I.7 mainitussa/mainitulla kolmannessa maassa, alueella tai jommankumman vyöhykkeellä;</p> <p>II.4.4 vähintään 30 päivän ajan ennen munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräyspäivää⁽¹⁾/tuotantopäivää⁽¹⁾ sekä keräysjakson aikana</p> <p>II.4.4.1 ne on pidetty pitopaikoissa, jotka eivät ole sijainneet afrikkalaisen hevosruton, <i>Burkholderia mallei</i> -tartunnan (räkätaudin) tai hevoseläinten osalta merkityksellisen uuden taudin esiintymisen vuoksi perustetulla rajoitusvyöhykkeellä;</p> <p>II.4.4.2 ne on pidetty yhdessä pitopaikassa, jossa ei ole raportoitu venezuelalaista hevosen enkefalomyeliittia, astumatautia, surraa (<i>Trypanosoma evansi</i>), hevosen näivetystautia, hevosen tarttuvaa kohtutulehdusta, raivotautiviruksen aiheuttamaa tartuntaa eikä pernaruttoa;</p> <p>II.4.4.3 ne eivät ole olleet kosketuksissa sellaisista pitopaikoista peräisin oleviin eläimiin, jotka sijaitsevat kohdassa II.4.4.1 tarkoitettujen tautien esiintymisen vuoksi perustetulla rajoitusvyöhykkeellä tai jotka eivät täytä kohdassa II.4.4.2 tarkoitettuja edellytyksiä;</p> <p>II.4.5 niitä ei ole käytetty luonnolliseen siitokseen munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräystä edeltäneiden vähintään 30 päivän aikana eikä kohdissa II.4.8.1 ja II.4.8.2 tarkoitettujen ensimmäisten näytteiden ottopäivän ja munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräyspäivän välisenä aikana;</p>
--	---

MAA

Todistusmalli EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.6 ryhmän eläinlääkäri tai ryhmän jäsen on tutkinut ne, eikä niissä ole ilmennyt oireita tai klinisiä merkkejä tarttuvista eläintaudeista munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräyspäivänä⁽¹⁾/tuotantopäivänä⁽¹⁾;</p> <p>II.4.7 ne on yksilöity delegoidun asetuksen (EU) 2020/692 21 artiklan 2 kohdan mukaisesti;</p> <p>II.4.8 niille on tehty seuraavat delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 liitteessä II olevan 4 osan II luvun 2 kohdan b ja c alakohdassa tarkoitetut testit seuraavasti:</p> <p>⁽³⁾[II.4.8.1 hevosen näivetystaudin (EIA) varalta agargeeli-immunodiffuusiotesti (AGID eli Coggins-testi) tai entsyymivälitteinen immunosorbenttimääritys (ELISA-testi) negatiivisin tuloksin verinäytteestä, joka on otettu⁽⁴⁾ eli aikaisintaan 14 päivää kohdassa II.4.5 tarkoitetun ajanjakson alkamispäivästä, ja testi on viimeksi tehty verinäytteestä, joka on otettu⁽⁴⁾ eli enintään 90 päivää ennen unioniin tarkoitettujen munasolujen⁽¹⁾/alkioiden⁽¹⁾ keräyspäivää;]</p> <p>II.4.8.2 taudinaiheuttajan tunnistustesti hevosen tarttuvan kohtutulehduksen varalta negatiivisin tuloksin vähintään kahdesta näytteestä (tupponäytteet), jotka on otettu luovuttajattammasta ainakin klitoriksen (fossa ja sinus) limakalvoilta kohdassa II.4.5 tarkoitettuna ajanjaksona</p> <p>⁽¹⁾joko [II.4.8.2.1 kahdella eri kerralla vähintään seitsemän päivän välein⁽⁴⁾ ja⁽⁴⁾, kun kyseessä on viljely mikroaerofilisissä olosuhteissa vähintään seitsemän päivän ajan <i>Taylorella equigenitalis</i> -taudinaiheuttajan eristämiseksi; viljely on käynnistetty 24 tunnin kuluessa näytteiden ottamisesta luovuttajaeläimestä tai 48 tunnin kuluessa, jos näytteitä on säilytetty viileässä kuljetuksen aikana.]</p> <p>⁽¹⁾ja/tai [II.4.8.2.2 yhdellä kerralla⁽⁴⁾, kun kyseessä on polymeerasiketjureaktio (PCR) tai reaaliaikainen PCR <i>Taylorella equigenitalis</i> -taudinaiheuttajan genomien havaitsemiseksi; testi on tehty 48 tunnin kuluessa näytteiden ottamisesta luovuttajaeläimestä.]</p> <p>Kohdissa II.4.8.2.1 ja II.4.8.2.2 tarkoitettuja näytteitä ei missään tapauksessa ole otettu aiemmin kuin seitsemän päivän (systeeminen hoito) tai 21 päivän (paikallinen hoito) kuluttua luovuttajattamman mikrobilääkehoidon jälkeen, ja näytteet on sijoitettu kuljetuselatusaineeseen, jossa on aktiivihilät, kuten Amies-alustalle, ennen lähettämistä laboratorioon.</p> <p>II.5 Osassa I kuvatut munasolut⁽¹⁾/alkiot⁽¹⁾</p> <p>II.5.1 on kerätty, käsitelty ja varastoitu delegoidun asetuksen (EU) 2020/686 liitteessä III olevan 2 osan⁽¹⁾ / 3 osan⁽¹⁾ / 4 osan⁽¹⁾ / 5 osan⁽¹⁾ ja 6 osan eläinterveysvaatimusten mukaisesti;</p> <p>II.5.2 sijoitetaan olkiin tai muihin pakkauksiin, jotka merkitään delegoidun asetuksen (EU) 2020/692 83 artiklan a alakohdan vaatimusten mukaisesti, ja merkintä ilmoitetaan kohdassa I.27;</p> <p>II.5.3 kuljetetaan kuljetuspäilyksessä,</p> <p>II.5.3.1 jonka on sinetöinyt ja numeroinut ennen sen lähettämistä alkionkeruuryhmä tai alkiontuotantoryhmä ryhmän eläinlääkärin vastuulla tai virkaeläinlääkäri, ja sinetissä on kohdassa I.19 ilmoitettu numero;</p> <p>II.5.3.2 joka on puhdistettu ja joko desinfioitu tai steriloitu ennen käyttöä tai joka on uusi kertakäyttöinen kuljetuspäilyksessä;</p> <p>⁽¹⁾⁽⁵⁾[II.5.3.3 joka on täytetty jäädytysaineella, jolla ei ole aiemmin käsitelty muita tuotteita.]</p>
--	--

MAA

Todistusmalli EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>⁽¹⁾⁽⁶⁾[II.5.4 sijoitetaan olkiin tai muihin pakkauksiin, jotka suljetaan turvallisesti ja ilmatiiviisti;</p> <p>II.5.5 kuljetetaan kuljetuspäilyksessä, jossa ne erotetaan toisistaan fyysisiin osastoihin tai sekundaarisiiin suojapusseihin.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁷⁾[II.6 Osassa I kuvatut <i>in vivo</i> -tuotetut alkio⁽¹⁾ / <i>in vitro</i> -tuotetut alkio⁽¹⁾ / mikromanipuloidut alkio⁽¹⁾ on tuotettu keinohedelmöityksellä käyttäen siemennestettä, joka on peräisin siemennesteen keräysasemalta, sulusolujen ja alkioiden käsittelypaikasta tai sulusolujen ja alkioiden varastointiasemalta, jonka täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2021/404 liitteen XII luettelossa mainitun kolmannen maan, alueen tai jommankumman vyöhykkeen toimivaltainen viranomainen tai jäsenvaltion toimivaltainen viranomainen on hyväksynyt hevoseläinten keräykseen, käsittelyyn ja/tai varastointiin⁽⁸⁾.]</p> <p>⁽¹⁾⁽⁹⁾[II.7 Keräämisessä, käsittelyssä, pesussa tai varastoinnissa käytettäviin aineisiin on lisätty seuraavia antibiootteja tai antibioottiseoksia⁽¹⁰⁾:]</p> <p>Huomautukset</p> <p>Tämä todistus on tarkoitettu hevoseläinten munasolujen ja alkioiden unioniin tuloa varten, myös silloin, kun unioni ei ole kyseisten munasolujen ja alkioiden lopullinen määräpaikka.</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 todistuksessa olevat viittaukset Euroopan unioniin käsittävät myös Yhdistyneen kuningaskunnan Pohjois-Irlannin osalta.</p> <p>Tämä eläinterveystodistus on täytettävä komission täytäntöönpanoasetuksen (EU) 2020/2235 liitteessä I olevassa 4 luvussa säädettyjen todistusten täyttämistä koskevien huomautusten mukaisesti.</p> <p>Osa I:</p> <p>Kohta I.11: "Lähetyspaikka": Ilmoitetaan munasolu- tai alkiohäetyksen lähettävän alkionkeruuryhmän tai alkiontuotantoryhmän yksilöllinen hyväksyntänumero, nimi ja osoite. Ainoastaan sellaiset alkionkeruuryhmät ja alkiontuotantoryhmät, jotka mainitaan asetuksen (EU) 2016/429 233 artiklan 3 kohdan mukaisesti komission verkkosivustolla osoitteessa: https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en</p> <p>Kohta I.12: "Määräpaikka": Ilmoitetaan munasolu- tai alkiohäetyksen määränpäänä olevan pitopaikan osoite ja yksilöllinen rekisteri- tai hyväksyntänumero.</p> <p>Kohta I.19: Sinetin numero on ilmoitettava.</p> <p>Kohta I.24: Pakkausten kokonaislukumäärän on vastattava kuljetuspäilysten lukumäärää.</p> <p>Kohta I.27: "Tyyppi": Täsmennetään, onko kyse <i>in vivo</i> -tuotetuista alkiosta, <i>in vivo</i> -tuotetuista munasoluista, <i>in vitro</i> -tuotetuista alkiosta vai mikromanipuloiduista alkiosta.</p> <p>"Tunnistenumero": Ilmoitetaan kunkin luovuttajaeläimen tunnistenumero.</p> <p>"Tunnistusmerkki": Ilmoitetaan siihen olkeen tai muuhun pakkaukseen tehty merkintä, johon lähetykseen kuuluvat munasolut tai alkio on sijoitettu.</p> <p>"Keräys-/tuotantopäivä": Ilmoitetaan päivä, jona lähetykseen kuuluvat munasolut tai alkio on kerätty tai tuotettu.</p> <p>"Laitoksen/pitopaikan/keskuksen hyväksyntä- tai rekisterinumero": Ilmoitetaan munasolut tai alkio keränneen tai tuottaneen alkionkeruuryhmän tai alkiontuotantoryhmän yksilöllinen hyväksyntänumero.</p> <p>"Määrä": Ilmoitetaan samalla merkinnällä varustettujen olkien tai muiden pakkausten lukumäärä.</p>

MAA

Todistusmalli EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>Osa II:</p> <p>(1) Tarpeeton poistetaan.</p> <p>(2) Ainoastaan sellaiset alkionkeruuryhmät ja alkiontuotantoryhmät, jotka mainitaan asetuksen (EU) 2016/429 233 artiklan 3 kohdan mukaisesti komission verkkosivustolla osoitteessa: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en.</p> <p>(3) Agargeeli-immunodiffuusiotestiä (AGID eli Coggins-testi) tai ELISA-testiä hevosen näivetystaudin toteamiseksi ei vaadita, jos luovuttajana oleva hevoseläin on ollut Islannissa yhtäjaksoisesti syntymästään lähtien, edellyttäen, että Islanti on pysynyt virallisesti vapaana hevosen näivetystaudista eikä Islannin alueelle ole tuotu hevoseläimiä eikä niiden siemennestettä, munasoluja tai alkioita Islannin ulkopuolelta munasolujen ja alkoiden keräysjaksoa ennen eikä sen aikana ja että siemennestettä on käytetty hedelmöityksessä.</p> <p>(4) Lisätään päivämäärä seuraavassa muodossa: pp.kk.vvvv.</p> <p>(5) Sovelletaan jäädytettyihin munasoluihin tai alkioihin.</p> <p>(6) Sovelletaan lähetyksiin, joissa sijoitetaan hevoseläinten munasoluja, <i>in vivo</i> -tuotettuja alkioita, <i>in vitro</i> -tuotettuja alkioita ja mikromanipuloituja alkioita yhteen kuljetuspäilykseen, jossa ne kuljetetaan.</p> <p>(7) Ei sovelleta munasoluihin.</p> <p>(8) Ainoastaan siemennesteen keräysasemat, sukusolujen ja alkoiden käsittelypaikat sekä sukusolujen ja alkoiden varastointiasemat, jotka mainitaan komission verkkosivustoilla seuraavissa osoitteissa: - kun kyseessä on kolmas maa, alue tai jommankumman vyöhyke: https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en - kun kyseessä on EU:n jäsenvaltio: https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</p> <p>(9) Pakollinen ilmoitus siinä tapauksessa, että antibiootteja on lisätty.</p> <p>(10) Lisätään lisättyjen antibioottien nimet ja pitoisuudet.</p>	
<p>Virkaeläinlääkäri</p> <p>Nimi (suuraakkosin)</p> <p>Päiväys</p> <p>Leima</p>	<p>Virka-asema ja -nimike</p> <p>Allekirjoitus</p>