

Deel I: Beschrijving van de zending	I.1. Verzender		I.2. Imsoc-referentie		I.2.a. Lokale referentie	
	Naam				I.3. Centrale bevoegde autoriteit	
	Adres					
	Land		ISO-code		I.4. Lokale bevoegde autoriteit	
	I.5. Geadresseerde			I.6. Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen		
	Naam			Naam		
	Adres			Adres		
	Land			Land		
				Erkenningsnummer		
				ISO-code		
I.7. Land van oorsprong			ISO-code		I.9. Land van bestemming	
					ISO-code	
I.8. Regio van oorsprong			Code		I.10. Regio van bestemming	
					Code	
I.11. Plaats van verzending			I.12. Plaats van bestemming			
Naam			Naam			
Adres			Adres			
Erkenningsnummer			Erkenningsnummer			
Land			Land			
			ISO-code			
I.13. Plaats van lading			I.14. Datum en tijdstip van vertrek			
Naam						
Adres						
Erkenningsnummer						
Land			ISO-code			
I.15. Vervoermiddel			I.16. Vervoerder			
Soort		Document	Identificatie	Naam		
				Adres		
				Erkenningsnummer		
				Land		
				ISO-code		
			I.17. Begeleidende documenten			
			Document Type			
			Referentienummer van het handelsdocument			
			Datum van afgifte			
			Land			
			Plaats van afgifte			
I.18. Vervoersomstandigheden						
Gekoeld <input type="checkbox"/>		Omgeving <input type="checkbox"/>		Bevroren <input type="checkbox"/>		
I.19. Containernummer / Zegelnummer						
I.20. Gecertificeerd als of voor						
Levende producten <input type="checkbox"/>						
I.21. Voor doorvoer door een derde land <input type="checkbox"/>						
Derde land		ISO-code				
Plaats van uitgang		Code van de grenscontrolepost				
Plaats van binnenkomst		Code van de grenscontrolepost				
I.22. Voor doorvoer door lidstaten <input type="checkbox"/>			I.23. Voor uitvoer <input type="checkbox"/>			
Lidstaat		ISO-code		Derde land		
				ISO-code		
				Code van de grenscontrolepost		
I.24. Geschatte duur van het vervoer			I.25. Journaal			
I.26. Totaal aantal colli		I.27. Totale hoeveelheid		I.28. Totaal brutogewicht		
I.30. Beschrijving van de zending						
1. 05 ANDERE PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG, ELDERS GENOEMD NOCH ELDERS ONDER BEGREPEN						
0511 Producten van dierlijke oorsprong, elders genoemd noch elders onder begrepen; dode dieren van de soorten bedoeld bij hoofdstuk 1 of 3,						

Deel I: Beschrijving van de zending	niet geschikt voor menselijke consumptie				
	051199 andere				
	05119985 andere				
#1.	Grondstof	Identificatienummer	Hoeveelheid	Aard van de goederen	Identificatiemerk
	Soort(en)	Aantal colli	Datum van winning	bedrijf/inrichting/centrum	Soort
<p>Uitleg schema pagina 6:</p> <p>Het bovenstaande schema wordt ingevuld conform de richtsnoeren op pagina 8 van het certificaat.</p> <p>Let op: ook bij diepvriessperma kan testprogramma II.2.8.1 of II.2.8.2 zijn gevolgd!</p> <p>Het "merkteken" is het op het buisje of rietje aangebracht merk. Dit merk staat tevens in BOX I.30.</p> <p>Indien II.2.8.1 of II.2.8.2: Bij "spermawinning" wordt de datum ingevuld waarop het eerste sperma is gewonnen na afloop van de quarantaineperiode dat bestemd was voor verplaatsing naar een andere EU lidstaat. De quarantaineperiode is bij testprogramma II.2.8.1 en II.2.8.2 altijd minimaal 30 dagen.</p> <p>Op de bovenste rij worden de data ingevuld waarop de monsters tijdens de quarantaineperiode (dus is de periode tussen de binnenkomst in het SWC en de datum dat het eerste sperma werd gewonnen) zijn genomen. Deze monsternamedata moeten minimaal 14 dagen na binnenkomst in het SWC liggen en voor de datum van de eerste spermawinning. Voor CEM is dit altijd een dubbele test (kweek of PCR) met minimaal 7 dagen tussen beide monsternames.</p> <p>Indien II.2.8.2: Op de tweede rij worden de monsternamedata ingevuld van de op dit moment geldige tests.</p> <p>Indien II.2.8.3: Bij "verblijf donor" wordt de datum ingevuld dat de hengst het SWC binnen is gekomen voor het korte verblijf. Bij "spermawinning" wordt de datum ingevuld waarop het eerste sperma van de hengst tijdens dit korte verblijf werd gewonnen dat bestemd was voor verplaatsing.</p> <p>Op de bovenste rij worden de monsternamedata ingevuld van de tests die zijn uitgevoerd aan het begin van het fokseizoen. Deze monsterdata liggen altijd voor de windatum en zijn nooit langer dan één jaar geleden uitgevoerd. Voor CEM is dit altijd een dubbele test met minimaal 7 dagen tussen beide monsternames.</p> <p>Op de tweede rij worden de monsternamedata ingevuld van de tests die zijn uitgevoerd tijdens de verplichte 30 dagen bewaartermijn van het sperma op het SWC van winning. Deze monsternamedata moeten tussen dag 14 en 90 na de winningsdatum liggen en voor de datum van verzending.</p>					

	II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:			
	II.1.	Het in deel I beschreven sperma van paardachtigen:		
	II.1.1.	is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in en wordt verzonden vanuit het spermawinningscentrum(1) dat door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;		
	II.1.2.	is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in en wordt verzonden vanuit het spermawinningscentrum dat voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie;		
	(2) <input checked="" type="checkbox"/> hetzij	II.1.3.	wordt verzonden vanuit een spermawinningscentrum dat of een zone die niet is onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen die op paardachtigen betrekking hebben en die zijn ingesteld wegens voor die soorten relevante in de lijst opgenomen ziekten of voor die soorten relevante ziekten waarvoor noodmaatregelen gelden, of die beperkingen gelden niet voor dit sperma omdat het is gewonnen voordat de beperkingen zijn ingesteld, en het sperma is gedurende een passende periode niet in contact geweest met ander sperma met een lagere gezondheidsstatus.]	
	(2) <input type="checkbox"/> hetzij	II.1.3.	wordt verzonden vanuit een spermawinningscentrum dat of een zone die is onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen die op paardachtigen betrekking hebben en die zijn ingesteld wegens (3), maar er zijn afwijkingen van die verplaatsingsbeperkingen toegestaan, en:	
	(2) <input type="checkbox"/>	[het voldoet aan de voorschriften die zijn vastgesteld in (4);]		
	(2) <input type="checkbox"/>	[en het is met name (5).]		
	II.2.	Het in deel I beschreven sperma is bestemd voor kunstmatige voortplanting en is verkregen van donordieren die:		
	II.2.1.	in de Unie zijn geboren en daar sinds hun geboorte hebben verbleven, of de Unie zijn binnengekomen in overeenstemming met de voorschriften voor binnenkomst in de Unie;		
	II.2.2.	voor hun binnenkomst in het spermawinningscentrum afkomstig waren van inrichtingen in een lidstaat of een zone daarvan of van inrichtingen in een derde land of gebied of een zone daarvan die onder officieel toezicht van de bevoegde autoriteit staan, waar:		
	II.2.2.1.	in de 30 dagen voorafgaand aan de datum van winning van het sperma geen melding is gemaakt van surra (Trypanosoma evansi), en:		
	(2) <input checked="" type="checkbox"/> hetzij	[in de inrichtingen is in de twee jaar voorafgaand aan de datum van winning van het sperma geen melding gemaakt van surra;]		
	(2) <input type="checkbox"/> hetzij	[in de twee jaar voorafgaand aan de datum van winning van het sperma is in de inrichtingen melding gemaakt van surra en de getroffen inrichtingen zijn sinds de datum van de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen:		
	(2) <input type="checkbox"/> hetzij	[tot en met de datum waarop de overblijvende dieren in de inrichtingen met gebruikmaking van een van de in deel 3 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 van de Commissie vermelde diagnostische methoden met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van surra, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de datum van de verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichtingen zijn genomen;]		
(2) <input type="checkbox"/> hetzij	[gedurende ten minste 30 dagen na de datum waarop het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichtingen is gedood en vernietigd of is geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]			
II.2.2.2.	in de zes maanden voorafgaand aan de datum van winning van het sperma geen melding is gemaakt van dourine, en:			
(2) <input checked="" type="checkbox"/> hetzij	[in de inrichtingen is in de twee jaar voorafgaand aan de datum van winning van het sperma geen melding gemaakt van dourine;]			
(2) <input type="checkbox"/> hetzij	[in de twee jaar voorafgaand aan de datum van winning van het sperma is in de inrichtingen melding gemaakt van dourine en de getroffen inrichtingen zijn sinds de datum van de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen:			
(2) <input type="checkbox"/>	[tot en met de datum waarop de overblijvende paardachtigen in de inrichtingen, met			

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
		<p>hetzij uitzondering van gecastreerde mannelijke paardachtigen, met gebruikmaking van de in deel 8 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van dourine, die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de datum waarop de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of zijn geslacht, of de datum waarop de besmette niet-gecastreerde mannelijke paardachtigen zijn gecastreerd, zijn genomen;]]</p> <p>(2) o [gedurende ten minste 30 dagen na de datum waarop de laatste paardachtige in de hetzij inrichtingen is gedood en vernietigd of is geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]]</p>		
	II.2.2.3.	in de 90 dagen voorafgaand aan de datum van winning van het sperma geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden, en:		
	(2) <input checked="" type="checkbox"/>	hetzij [in de inrichtingen is in de twaalf maanden voorafgaand aan de datum van winning van het sperma geen melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden;]		
	(2) o	hetzij [in de twaalf maanden voorafgaand aan de datum van winning van het sperma is in de inrichtingen melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de getroffen inrichtingen zijn sinds de datum van de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen:		
	(2) o	hetzij [tot en met de datum waarop de overblijvende paardachtigen in de inrichtingen met gebruikmaking van de in deel 9 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688 vermelde diagnostische methode met negatief resultaat onderworpen zijn aan een test voor de opsporing van infectieuze anemie bij paarden, die is uitgevoerd op monsters die op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste drie maanden zijn genomen na de datum waarop de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of zijn geslacht en de inrichtingen zijn gereinigd en ontsmet;]]		
	(2) o	hetzij [gedurende ten minste 30 dagen na de datum waarop de laatste paardachtige in de inrichtingen is gedood en vernietigd of is geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]]		
	II.2.2.4.	in de 30 dagen voor de datum van winning van het sperma geen enkele paardachtige tekenen vertoonde van infectie met het equinearteritisvirus of van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (Taylorella equigenitalis);		
	II.2.3.	op de dag waarop zij tot een spermawinningscentrum zijn toegelaten en op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden;		
	II.2.4.	zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 58, lid 1, artikel 59, lid 1, of artikel 62, lid 1, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2019/2035 van de Commissie;		
	II.2.5.	gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van het sperma en gedurende de winningsperiode:		
	II.2.5.1.	zijn gehouden in inrichtingen die zich bevinden in een zone die niet is onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen die zijn ingesteld wegens de aanwezigheid van Afrikaanse paardenpest of infectie met Burkholderia mallei (kwade droes) of van een nieuwe ziekte die relevant is voor paardachtigen;		
	II.2.5.2.	zijn gehouden in inrichtingen waar geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis, dourine, surra (Trypanosoma evansi), infectieuze anemie bij paarden, besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (Taylorella equigenitalis), infectie met het rabiësvirus en miltvuur;		
	II.2.5.3.	niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een zone die is onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen die wegens de aanwezigheid van in punt II.2.5.1 genoemde ziekten zijn ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.2.5.2 voldoen;		
II.2.6.	gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van de eerste spermawinning en vanaf de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in punt II.2.7.1, II.2.7.2 en/of II.2.7.3 en tot en met het einde van de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;			
II.2.7.	aan de volgende tests zijn onderworpen, zoals bedoeld in deel 4, hoofdstuk I, punt 1, a), van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686: Deze verklaring geeft aan welk type test(s) is/zijn uitgevoerd			
II.2.7.1.	voor infectieuze anemie bij paarden (EIA), een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa), met negatief resultaat;			
II.2.7.2.	voor infectie met het equinearteritisvirus (EVA),			

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.7.2.1. een serumneutralisatietest, met negatief resultaat bij een serumverduunning van 1:4;]		
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.7.2.2. een virusisolatietest, polymerasekettingreactie (PCR) of real-time PCR uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst, met negatief resultaat;]		
	II.2.7.3.	voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (<i>Taylorella equigenitalis</i>) (CEM), een test voor de opsporing van de ziekteverwekker uitgevoerd op drie monsters (swabs) die op twee verschillende tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen van de penisschacht (voorhuid), de urethra en de fossa glandis van de donorhengsten zijn genomen.		
		De monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donorhengst genomen en zijn in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst vóór de verzending naar het laboratorium, waar zij met negatief resultaat tests hebben ondergaan voor:		
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.7.3.1. de isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt in de laatste 24 uur na de datum waarop de monsters van de donordieren zijn genomen of in de laatste 48 uur indien de monsters tijdens het vervoer koel worden bewaard;]		
	(2) <input type="checkbox"/> en/of	[II.2.7.3.2. de opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een PCR of real-time PCR, uitgevoerd binnen 48 uur na de datum waarop de monsters van de donordieren zijn genomen;]		
	II.2.8.	aan ten minste één van de volgende in deel 4, hoofdstuk I, punt 1, b), i), ii) en iii), van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 omschreven testprogramma's zijn onderworpen met de in punt II.2.7 vermelde resultaten: Deze verklaring geeft aan welk testprogramma werd gevolgd op het moment dat het sperma werd gewonnen.		
	(6)	<input type="checkbox"/> [II.2.8.1. de donorhengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma, en geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum is gedurende die periode rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst. De in punt II.2.7 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of voor de eerste winning van sperma dat bestemd is voor verplaatsing naar een andere lidstaat als vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste spermawinning zijn genomen(7);]		
	(6)	<input type="checkbox"/> [II.2.8.2. de donorhengst heeft gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma in het spermawinningscentrum verbleven, maar heeft dit onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum gedurende een periode van in totaal minder dan 14 dagen tijdens de winningsperiode verlaten, of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst. De in punt II.2.7 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of voor de datum van de eerste winning van sperma dat bestemd is voor verplaatsing naar een andere lidstaat als vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen voor de eerste spermawinning zijn genomen(7), en de donorhengst heeft gedurende de winningsperiode van het sperma dat bestemd is voor verplaatsing naar een andere lidstaat als vers, gekoeld of ingevroren sperma de in punt II.2.7 beschreven tests als volgt ondergaan:		

Aanvinken indien permanent verblijf

Aanvinken indien semi-permanent verblijf

a) voor infectieuze anemie bij paarden, een in punt II.2.7.1 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma is genomen(7);

b) voor infectie met het equinearteritisvirus,

(2) hetzij

[een in punt II.2.7.2 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een monster dat niet meer dan 30 dagen voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma is genomen(7);]

(2) hetzij

[indien is bevestigd dat een voor infectie met het equinearteritisvirus seropositieve donorhengst geen virus uitscheidt, is een in punt II.2.7.2.2 beschreven test uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst dat niet meer dan zes maanden voor de datum van winning van het in deel I

Deel II: Certificering	<p>II. Informatie over de gezondheid</p>																														
	<p>beschreven sperma is verkregen(7) en een gedurende de periode van zes maanden genomen bloedmonster(7) van de donorhengst gaf bij een serumneutralisatietest op infectie met het equinearteritisvirus een positief resultaat bij een serumverdunding van meer dan 1:4;]</p> <p>c) voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden, de in punt II.2.7.3 beschreven tests zijn voor het laatst uitgevoerd op drie monsters (swabs) die niet meer dan 60 dagen voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma zijn genomen(7):</p> <p>(2) o [op twee verschillende tijdstippen;]</p> <p>hetzij</p> <p>(2) o [op één tijdstip en aan een PCR of real-time PCR zijn onderworpen;]</p> <p>hetzij</p> <p>(6) <input type="checkbox"/> [II.2.8.3. de donorhengst voldeed niet aan de voorwaarden van deel 4, hoofdstuk I, punt 1, b), i) en ii), Aanvinken indien kort verblijf. van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en het sperma is gewonnen voor verplaatsing naar een andere lidstaat als ingevroren sperma.</p> <p>De in de punten II.2.7.1, II.2.7.2 en II.2.7.3 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen zijn genomen(7), en de in de punten II.2.7.1 en II.2.7.3 beschreven tests zijn niet minder dan 14 dagen en niet meer dan 90 dagen na de datum van winning van het in deel I beschreven sperma uitgevoerd op monsters van de donorhengst die gedurende de opslagperiode van het sperma van ten minste 30 dagen na de datum van de winning ervan en voor de datum waarop het sperma uit het spermawinningscentrum is afgevoerd, zijn genomen(7), en:</p> <p>(2) o [de in punt II.2.7.2 beschreven tests op infectie met het equinearteritisvirus zijn niet minder dan 14 dagen en niet meer dan 90 dagen na de datum van winning van het in deel I beschreven sperma uitgevoerd op monsters die gedurende de opslagperiode van het sperma van ten minste 30 dagen na de datum van de winning ervan en voor de datum waarop het sperma uit het spermawinningscentrum is afgevoerd of gebruikt, zijn genomen(7);]</p> <p>hetzij</p> <p>(2) o [als het gaat om een voor infectie met het equinearteritisvirus seropositieve donorhengst, is met een virusisolatietest, PCR of real-time PCR, die met negatief resultaat is uitgevoerd op monsters van een deel van het volledige sperma die tweemaal per jaar met een tussenpoos van ten minste vier maanden van de donorhengst zijn genomen(7), bevestigd dat het dier geen virus uitscheidt, en de donorhengst heeft positief gereageerd op een serumneutralisatietest voor infectie met het equinearteritisvirus bij een serumverdunding van ten minste 1:4;]</p> <p>II.2.9. zijn onderworpen aan de in punt II.2.8 bedoelde tests, die zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen op de volgende data:</p> <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: left;">Identificatie van het sperma</th> <th style="text-align: left;">Testprogramma</th> <th style="text-align: left;">Begindatum(7)</th> <th colspan="4" style="text-align: left;">Datum bemonstering voor gezondheidstests(7)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td style="text-align: center;">Verblijf donor</td> <td style="text-align: center;">Spermawinning</td> <td style="text-align: center;">EIA II.2.7.1</td> <td style="text-align: center;">EVA II.2.7.2</td> <td style="text-align: center;">CEM II.2.7.3</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td style="text-align: center;">Datum binnenkomst in SWC</td> <td></td> <td style="text-align: center;">Bloedmonster</td> <td style="text-align: center;">Spermamonster</td> <td style="text-align: center;">Eerste monster</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td style="text-align: center;">Tweede monster</td> </tr> </tbody> </table> <p style="color: red; font-weight: bold; margin-top: 10px;">Zie pagina 2 voor verdere uitleg</p>	Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum(7)	Datum bemonstering voor gezondheidstests(7)						Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.2.7.1	EVA II.2.7.2	CEM II.2.7.3			Datum binnenkomst in SWC		Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster							Tweede monster		
Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum(7)	Datum bemonstering voor gezondheidstests(7)																												
		Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.2.7.1	EVA II.2.7.2	CEM II.2.7.3																									
		Datum binnenkomst in SWC		Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster																									
						Tweede monster																									
	<p>II.3. Het in deel I beschreven sperma:</p>																														

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
	II.3.1.	is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van deel 1, punten 1 en 2, van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;		
	II.3.2.	is in rietjes of andere verpakkingen geplaatst waarop het merk is aangebracht overeenkomstig de voorschriften van artikel 10 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;		
	II.3.3.	wordt vervoerd in een recipiënt die:		
	II.3.3.1.	vóór de datum van verzending vanuit het spermawinningscentrum is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de dierenarts van het centrum, of door een officiële dierenarts, en het zegel heeft het in vak I.19 vermelde nummer;		
	II.3.3.2.	vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;		
	(2)(8)	<input type="checkbox"/> [II.3.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt.]		Diepvries
	(2)(9)	<input type="checkbox"/> [II.4. Wanneer een antibioticum of mengsel daarvan is toegevoegd aan het sperma:		Aanvinken indien van toepassing
	II.4.1.	Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica is na de laatste verdunning aan het sperma toegevoegd, of zit in de gebruikte spermaverdunningsmiddelen: (10). Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan of de handelsnaam van het spermaverdunningsmiddel dat antibiotica bevat.		
	II.4.2.	Onmiddellijk na de toevoeging van het antibioticum/de antibiotica en vóór het eventuele invriezen is het verdunde sperma gedurende ten minste 45 minuten op een temperatuur van ten minste 5 °C gehouden of aan een tijd-temperatuurregime met een gedocumenteerd equivalent bacteriedodend effect onderworpen.]		
Toelichting				
<p>In overeenstemming met het Akkoord inzake de terugtrekking van het Verenigd Koninkrijk van Groot-Brittannië en Noord-Ierland uit de Europese Unie en de Europese Gemeenschap voor Atoomenergie, en met name artikel 5, lid 4, van het Protocol inzake Ierland/Noord-Ierland in samenhang met bijlage 2 bij dat protocol, betreffen verwijzingen naar de Unie in dit diergezondheidscertificaat ook het Verenigd Koninkrijk met betrekking tot Noord-Ierland.</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in hoofdstuk 2 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p>Deel I:</p> <p>Vak I.11: "Plaats van verzending": Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het spermawinningscentrum van verzending van de zending sperma.</p> <p>Vak I.12: "Plaats van bestemming": Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma.</p> <p>Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.</p> <p>Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.</p> <p>Vak I.30: "Type": Vermeld sperma.</p> <p>"Identificatienummer": Vermeld voor elk donordier het identificatienummer.</p> <p>"Identificatiemerk": Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma van de zending is geplaatst.</p> <p>"Datum van winning/productie": Vermeld de datum waarop het sperma van de zending is gewonnen.</p> <p>"Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum": Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma van de zending is gewonnen.</p> <p>"Hoeveelheid": Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p> <p>"Test": Vermeld "Ja, zie de punten II.2.8 en II.2.9."</p> <p>Deel II:</p> <p>Toelichting voor het invullen van de tabel in II.2.9:</p> <p>Afkortingen:</p> <p>EIA-1 eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)</p> <p>EIA-2 tweede test op EIA</p> <p>EVA-B1 eerste bloedmonstertest op equine virale arteritis (EVA)</p>				

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid																																																										
	EVA-B2	tweede bloedmonstertest op EVA																																																									
	EVA-S1	eerste spermamonstertest op EVA																																																									
	EVA-S2	tweede spermamonstertest op EVA																																																									
	CEM-11	eerste test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), eerste monster																																																									
	CEM-12	eerste test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-11 genomen																																																									
	CEM-21	tweede test op CEM, eerste monster																																																									
	CEM-22	tweede test op CEM, tweede monster, 7 dagen na CEM-21 genomen																																																									
	Instructies:																																																										
	<p>Voor al het in kolom A van de tabel geïdentificeerde en in vak I.30 vermelde sperma moeten de testprogramma's (punten II.2.8.1, II.2.8.2 en/of II.2.8.3) worden vermeld in kolom B van de tabel, waarbij de desbetreffende data in de kolommen C en D van de tabel worden ingevuld.</p> <p>De data waarop de monsters voor laboratoriumonderzoek zijn genomen vóór de eerste winning van het in deel I beschreven sperma, zoals aangegeven in de punten II.2.8.1, II.2.8.2 en II.2.8.3, worden ingevuld in de bovenste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-1, EVA-B1 of EVA-S1 en CEM-11 en CEM-12 is ingevuld.</p> <p>De data waarop de monsters voor een tweede laboratoriumonderzoek zijn genomen, zoals aangegeven in punt II.2.8.2 of II.2.8.3, worden ingevuld in de onderste regel van de kolommen 5 tot en met 9 van de tabel, dat wil zeggen de vakken waar in het onderstaande voorbeeld EIA-2, EVA-B2 of EVA-S2 en CEM-21 en CEM-22 is ingevuld.</p>																																																										
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 10%;"></th> <th style="width: 15%;">Identificatie van het sperma</th> <th style="width: 15%;">Testprogramma</th> <th style="width: 15%;">Begindatum</th> <th style="width: 15%;">Datum bemonstering voor gezondheidstests</th> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>Verblijf donor</td> <td>Spermawinning</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>EIA II.2.7.1 EVA II.2.7.2 Bloedmonster</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>Spermamonster</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>Eerste monster</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>Tweede monster</td> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="text-align: center;">A</td> <td style="text-align: center;">B</td> <td style="text-align: center;">C</td> <td style="text-align: center;">D</td> <td style="text-align: center;">EIA-1 EIA-2</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td style="text-align: center;">EVA-B1 EVA-B2</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td style="text-align: center;">EVA-S1 EVA-S2</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td style="text-align: center;">CEM-11 CEM-21</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td style="text-align: center;">CEM-12 CEM-22</td> </tr> </tbody> </table>						Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum	Datum bemonstering voor gezondheidstests				Verblijf donor	Spermawinning					EIA II.2.7.1 EVA II.2.7.2 Bloedmonster					Spermamonster					Eerste monster					Tweede monster	A	B	C	D	EIA-1 EIA-2					EVA-B1 EVA-B2					EVA-S1 EVA-S2					CEM-11 CEM-21					CEM-12 CEM-22
	Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum	Datum bemonstering voor gezondheidstests																																																							
			Verblijf donor	Spermawinning																																																							
				EIA II.2.7.1 EVA II.2.7.2 Bloedmonster																																																							
				Spermamonster																																																							
				Eerste monster																																																							
				Tweede monster																																																							
A	B	C	D	EIA-1 EIA-2																																																							
				EVA-B1 EVA-B2																																																							
				EVA-S1 EVA-S2																																																							
				CEM-11 CEM-21																																																							
				CEM-12 CEM-22																																																							
<p>(1) Alleen spermawinningscentra die zijn erkend door de bevoegde autoriteit en zijn opgenomen in het in artikel 101, lid 1, punt b), van Verordening (EU) 2016/429 van het Europees Parlement en de Raad en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.</p>																																																											
(2) Schrappen indien niet van toepassing.																																																											
(3) Vul de na(a)m(en) van de ziekte(n) in.																																																											
(4) Vul de specifieke verwijzing in naar het (de) artikel(en), de titel en het nummer van de desbetreffende door de Commissie vastgestelde rechtshandeling(en) waarin die voorschriften zijn vervat.																																																											
(5) Vul de specifieke verklaring(en) in waarin wordt voorzien in en die wordt (worden) vereist door de desbetreffende door de Commissie vastgestelde rechtshandeling(en), zoals bedoeld in artikel 159, lid 2, punten a), b) en c), van Verordening (EU) 2016/429.																																																											
(6) De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.																																																											
(7) Vul de datum in in de tabel in punt II.2.9 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).																																																											
(8) Van toepassing op ingevroren sperma.																																																											
(9) Verplichte verklaring indien een antibioticum is/antibiotica zijn toegevoegd.																																																											
(10) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan of de handelsnaam van het spermaverdunningsmiddel dat antibiotica bevat.																																																											
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td colspan="2">Certificerend functionaris/Officiële dierenarts</td> </tr> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td>Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Datum van aangifte</td> <td>Handtekening</td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td></td> </tr> </table>					Certificerend functionaris/Officiële dierenarts		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Datum van aangifte	Handtekening	Stempel																																																
Certificerend functionaris/Officiële dierenarts																																																											
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel																																																										
Datum van aangifte	Handtekening																																																										
Stempel																																																											