

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				
	ISO-code			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			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		
				Plaats van uitgang		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								
<b>1. 05 ANDERE PRODUCTEN VAN DIERLIJKE OORSPRONG, ELDERS GENOEMD NOCH ELDERS ONDER BEGREPEN</b>								
<b>0511</b> 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

Uitleg bij de tabel van pagina 4:

Let op: Ook bij diepvriessperma kan testprogramma II.3.5.1 of II.3.5.2. zijn gevolgd.

Het "merkteken" is het op het buisje of rietje aangebracht merk. Dit merk staat tevens in BOX I.30. Indien II.3.5.1 of II.3.5.2: 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.3.5.1 en II.3.5.2 altijd minimaal 30 dagen.

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) met minimaal 7 dagen tussen beide monsternames.

Indien II.3.5.2: Op de tweede rij worden de monsternamedata ingevuld van de op dit moment geldige tests.

Indien II.3.5.3: 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. 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.

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.



II. Informatie over de gezondheid						
<b>Deel II: Certificering</b>	II.3.5.2. <b>Semi-permanent verblijf</b>	de donorchengst 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 voor een aaneengesloten periode van minder dan 14 dagen verlaten en/of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus.				
	en	De in punt II.3.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen(5) vóór de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar dat het in deel I beschreven sperma is gewonnen en ten minste 14 dagen na het begin van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen,				
	en	de in punt II.3.4.1 omschreven test voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, is genomen(5),				
	en	(2) o	[een van de in punt II.3.4.2 omschreven tests voor het opsporen van equine virale arteritis is hetzij voor het laatst uitgevoerd op een monster dat niet meer dan 30 dagen voordat het hierboven beschreven sperma werd gewonnen, is genomen(5),]			
	en	(2) o	[een virusisolatietest voor het opsporen van equine virale arteritis is met negatief resultaat uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorchengsten dat niet eerder dan zes maanden voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, is verkregen(5) en een op dezelfde datum genomen(5) bloedmonster gaf bij een serumneutralisatietest op equine virale arteritis een positief resultaat bij een serumverdunding van meer dan 1:4,]			
	en	de in punt II.3.4.3 omschreven test voor het opsporen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden is voor het laatst uitgevoerd op monsters die niet meer dan 60 dagen voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, zijn genomen(5);				
	II.3.5.3. <b>Kort verblijf</b>	de in punt II.3.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen(5) vóór de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar dat het in deel I beschreven sperma is gewonnen,				
	en	de in punt II.3.4 omschreven tests zijn voor het laatst uitgevoerd op monsters niet minder dan 14 dagen en niet meer dan 90 dagen nadat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, zijn genomen(5);				
	II.3.6.	zijn onderworpen aan de in punt II.3.5 bedoelde tests, die zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen op de volgende data:				
		Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum(5)	Datum bemonstering voor gezondheidstests(5)	
			Verblijf donor	Spermawinning		
			EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2	CEM II.3.4.3	
			Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster	Tweede monster
	Merkteken, Zie vak I.30	II.3.5.1, II.3.5.2 of II.3.5.3	Binnenkomst in SWC	II.3.5.1 of 2: Datum eerste winning van het seizoen II.3.5.3 Datum eerste winning sperma kort verblijf		
	<b>Zie pagina 2 voor uitleg</b>					

	II. Informatie over de gezondheid		
Deel II: Certificering	(2) <input type="radio"/> hetzij	[II.4. Aan het sperma zijn geen antibiotica toegevoegd.]	
	(2) <input type="radio"/> hetzij	[II.4. Aan het sperma is het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica toegevoegd om in het uiteindelijke verdunde sperma een concentratie te verkrijgen van minimaal(6): Namen en concentraties .]	
	II.5.	Het in deel I beschreven sperma:	
	II.5.1.	is gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met hoofdstuk II, deel I, punt 1, en hoofdstuk III, deel I, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;	
	II.5.2.	is overeenkomstig hoofdstuk III, deel I, punt 1.4, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde recipiënt met het nummer dat in vak I.19 is vermeld;	
	II.5.4.	wordt verzonden vanuit:	
	(2) <input checked="" type="radio"/> hetzij	[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="radio"/> hetzij	[een spermawinningscentrum dat of een zone die is onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen die op paardachtigen betrekking hebben en die zijn ingesteld wegens (7), maar er zijn afwijkingen van die verplaatsingsbeperkingen toegestaan, en:	
	(2) <input type="checkbox"/>	[het voldoet aan de voorschriften die zijn vastgesteld in (8);]	
	(2) <input type="checkbox"/>	[en het is met name (9).]	
Toelichting			
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.			
Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in hoofdstuk 2 van bijlage I bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.			
Deel I:			
Vak I.11: Plaats van verzending: het spermawinningscentrum van oorsprong van het sperma.			
Vak I.12: Plaats van bestemming: het spermawinningscentrum of spermaopslagcentrum of het bedrijf waarvoor het sperma bestemd is.			
Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.			
Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.			
Vak I.30: De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier.			
Datum van winning: vermelden als dd/mm/jjjj.			
Het erkenningsnummer van het centrum moet overeenstemmen met het erkenningsnummer van het in vak I.11 aangegeven spermacentrum waar het sperma is gewonnen.			
Deel II:			
Toelichting voor het invullen van de tabel in II.3.6:			
Afkortingen:			
EIA-1	eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)		
EIA-2	tweede test op EIA		

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid																																																																																																																																				
	EVA-B1	eerste bloedmonstertest op equine virale arteritis (EVA)																																																																																																																																			
	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																																																																																																																																			
	<p>Instructies:</p> <p>Voor al het in kolom A van de tabel in het onderstaande voorbeeld geïdentificeerde sperma moeten de testprogramma's (punten II.3.5.1, II.3.5.2 en/of II.3.5.3) worden beschreven 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.3.5.1, II.3.5.2 en II.3.5.3, 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.3.5.2 of II.3.5.3, 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 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: 10%;">Begindatum(5)</th> <th style="width: 10%;">Datum bemonstering voor gezondheidstests(5)</th> <th style="width: 10%;"></th> <th style="width: 10%;"></th> <th style="width: 10%;"></th> <th style="width: 10%;"></th> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td>Verblijf donor</td> <td>Spermawinning</td> <td>EIA II.3.4.1</td> <td>EVA II.3.4.2</td> <td>Bloedmonster</td> <td>Spermamonster</td> <td>CEM II.3.4.3</td> </tr> <tr> <td></td> <td>A</td> <td>B</td> <td>C</td> <td>D</td> <td>EIA-1</td> <td>EVA-B1</td> <td>EVA-S1</td> <td>CEM-11</td> <td>CEM-12</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td>EIA-2</td> <td>EVA-B2</td> <td>EVA-S2</td> <td>CEM-21</td> <td>CEM-22</td> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>(1)</td> <td colspan="9">Alleen spermawinningscentra die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG zijn opgenomen in de lijst.</td> </tr> <tr> <td>(2)</td> <td colspan="9">Schrappen indien niet van toepassing.</td> </tr> <tr> <td>(3)</td> <td colspan="9">PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.</td> </tr> <tr> <td>(4)</td> <td colspan="9">De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.</td> </tr> <tr> <td>(5)</td> <td colspan="9">Vul de datum in in de tabel in punt II.3.6 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).</td> </tr> <tr> <td>(6)</td> <td colspan="9">Namen en concentraties invullen.</td> </tr> <tr> <td>(7)</td> <td colspan="9">Vul de na(a)m(en) van de ziekte(n) in.</td> </tr> <tr> <td>(8)</td> <td colspan="9">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.</td> </tr> <tr> <td>(9)</td> <td colspan="9">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 van het Europees Parlement en de Raad.</td> </tr> </tbody> </table>						Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum(5)	Datum bemonstering voor gezondheidstests(5)								Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2	Bloedmonster	Spermamonster	CEM II.3.4.3		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)	Alleen spermawinningscentra die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG zijn opgenomen in de lijst.									(2)	Schrappen indien niet van toepassing.									(3)	PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.									(4)	De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.									(5)	Vul de datum in in de tabel in punt II.3.6 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).									(6)	Namen en concentraties invullen.									(7)	Vul de na(a)m(en) van de ziekte(n) in.									(8)	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.									(9)	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 van het Europees Parlement en de Raad.								
	Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum(5)	Datum bemonstering voor gezondheidstests(5)																																																																																																																																	
			Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2	Bloedmonster	Spermamonster	CEM II.3.4.3																																																																																																																												
	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)	Alleen spermawinningscentra die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG zijn opgenomen in de lijst.																																																																																																																																				
(2)	Schrappen indien niet van toepassing.																																																																																																																																				
(3)	PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.																																																																																																																																				
(4)	De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.																																																																																																																																				
(5)	Vul de datum in in de tabel in punt II.3.6 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).																																																																																																																																				
(6)	Namen en concentraties invullen.																																																																																																																																				
(7)	Vul de na(a)m(en) van de ziekte(n) in.																																																																																																																																				
(8)	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.																																																																																																																																				
(9)	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 van het Europees Parlement en de Raad.																																																																																																																																				
<p>Certificerend functionaris/Officiële dierenarts</p> <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 50%;">Naam (in hoofdletters)</td> <td style="width: 50%;">Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Datum van aangifte</td> <td>Handtekening</td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td></td> </tr> </table>					Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Datum van aangifte	Handtekening	Stempel																																																																																																																												
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel																																																																																																																																				
Datum van aangifte	Handtekening																																																																																																																																				
Stempel																																																																																																																																					