

EUROPESE
UNIE

INTRA

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			Erkenningsnummer		
				Land		
				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"/>		Bevroren <input type="checkbox"/>		Omgeving <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 bij verklaring II.3.1</p> <p>Indien het een zending betreft van:</p> <ul style="list-style-type: none"> - In vivo verkregen embryo's is deel 2 van toepassing. - Oöcyten die post mortem zijn gewonnen in een slachthuis of daaruit geproduceerde embryo's zijn deel 2 en 3 van toepassing. - In vitro geproduceerde embryo's zijn deel 2 en 4 van toepassing. - Gemicromanipuleerde embryo's betreft is deel 5 van toepassing. <p>Let op: het is hier dus mogelijk dat er verschillende opties van toepassing zijn! Gaat het om een gemicromanipuleerd embryo dat geproduceerd is uit een oöcyt dat gewonnen werd uit materiaal verkregen uit een slachthuis zijn alle opties van toepassing. Betreft het een zending in vivo gewonnen embryo's waar micromanipulatie op is toegepast is zijn deel 2 en 5 van toepassing.</p>					

II. Informatie over de gezondheid			
Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:			
Deel II: Certificering	(1) <input type="checkbox"/> [II.1.1.]	Embryowinnings-team	De in deel I beschreven <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [in vivo verkregen embryo's](1) van paardachtigen zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryowinningsteam(2) dat: Embryowinningsteam = EWT. Winning van oöcyten en/of embryo's (in vivo)
	II.1.1.		door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;
	II.1.2.		voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 2 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]
	(1) <input type="checkbox"/> [II.1.2.]	Embryoproductie-team	De in deel I beschreven <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [in vitro geproduceerde embryo's](1) <input type="checkbox"/> [gemicromanipuleerde embryo's](1) van paardachtigen zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryoproductieteam(2) dat: Embryoproductieteam = EPT. Winning van oöcyten en/of productie van embryo's (in vitro) uit door het team zelf gewonnen oöcyten
	II.1.1.		door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;
	II.1.2.		voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in de delen 2 en 3 van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.]
	II.2.		De in deel I beschreven <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en zijn 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.		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 <input type="checkbox"/> [winning](1) <input type="checkbox"/> [productie](1) van de <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) geen melding is gemaakt van surra (Trypanosoma evansi), en:
	(1) <input checked="" type="checkbox"/> hetzij		[in de inrichting is in de twee jaar voorafgaand aan de datum van <input type="checkbox"/> [winning](1) <input type="checkbox"/> [productie](1) van de <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) geen melding gemaakt van surra;]
	(1) <input type="checkbox"/> hetzij		[in de twee jaar voorafgaand aan de datum van <input type="checkbox"/> [winning](1) <input type="checkbox"/> [productie](1) van de <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) is in de inrichting melding gemaakt van surra en de getroffen inrichting is sinds de datum van de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen:
	(1) <input type="checkbox"/> hetzij		[tot en met de datum waarop de overblijvende dieren in de inrichting 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 inrichting zijn genomen;]
	(1) <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 inrichting 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 <input type="checkbox"/> [winning](1) <input type="checkbox"/> [productie](1) van de <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) geen melding is gemaakt van dourine, en:
	(1) <input checked="" type="checkbox"/> hetzij		[in de inrichting is in de twee jaar voorafgaand aan de datum van <input type="checkbox"/> [winning](1) <input type="checkbox"/> [productie](1) van de <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) geen melding gemaakt van dourine;]
	(1) <input type="checkbox"/> hetzij		[in de twee jaar voorafgaand aan de datum van <input type="checkbox"/> [winning](1) <input type="checkbox"/> [productie](1) van de <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) is in de inrichting melding gemaakt van dourine en de getroffen inrichting is sinds de datum van de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen:
	(1) <input type="checkbox"/> hetzij		[tot en met de datum waarop de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met 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;]
(1) <input type="checkbox"/> hetzij		[gedurende ten minste 30 dagen na de datum waarop de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of is geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]	
II.2.2.3.		in de 90 dagen voorafgaand aan de datum van <input type="checkbox"/> [winning](1) <input type="checkbox"/> [productie](1) van de <input type="checkbox"/> [oöcyten](1)	

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	<p><input type="checkbox"/> [embryo's](1) geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden, en:</p> <p>(1) <input checked="" type="checkbox"/> hetzij [in de inrichting is in de twaalf maanden voorafgaand aan de datum van <input type="checkbox"/> [winning](1) <input type="checkbox"/> [productie](1) van de <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) geen melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden;]</p> <p>(1) <input type="checkbox"/> hetzij [in de twaalf maanden voorafgaand aan de datum van <input type="checkbox"/> [winning](1) <input type="checkbox"/> [productie](1) van de <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) is in de inrichting melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de getroffen inrichting is sinds de datum van de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen:</p> <p>(1) <input type="checkbox"/> hetzij [tot en met de datum waarop de overblijvende paardachtigen in de inrichting 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 inrichting is gereinigd en ontsmet;]</p> <p>(1) <input type="checkbox"/> hetzij [gedurende ten minste 30 dagen na de datum waarop de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of is geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]</p> <p>II.2.3. door de teamdierenarts of een teamlid zijn onderzocht en geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden op de datum waarop de <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) zijn gewonnen;</p> <p>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;</p> <p>II.2.5. gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van de <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) en gedurende de winningsperiode:</p> <p>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;</p> <p>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;</p> <p>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;</p> <p>II.2.6. gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van winning van de <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) en vanaf de datum van de eerste monsternemingen zoals bedoeld in de punten II.2.7.1 en II.2.7.2 en tot en met de datum van winning van de <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p> <p>II.2.7. aan de volgende tests zijn onderworpen, zoals bedoeld in deel 4, hoofdstuk II, punt 2, b) en c), van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:</p> <p>II.2.7.1. voor infectieuze anemie bij paarden (EIA), een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan 14 dagen na het begin van de in punt II.2.6 bedoelde periode en niet eerder dan 90 dagen voor de datum van winning van de voor verplaatsing naar een andere lidstaat bestemde <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) is genomen op dd.mm.jjjj (3);]</p> <p>II.2.7.2. voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), een test voor het opsporen van de ziekteverwekker die met negatief resultaat is uitgevoerd op ten minste twee monsters (swabs) die gedurende de in punt II.2.6 bedoelde periode van ten minste de slijmvliesoppervlakken van de fossa clitoralis en de clitorale sinussen van de donormerrie zijn genomen</p> <p>(1) <input type="checkbox"/> [II.2.7.2.1. op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen op dd.mm.jjjj (3) en op dd.mm.jjjj (6) in het geval van isolatie van Taylorella equigenitalis na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt binnen 24 uur na het nemen van de monsters van het donordier of binnen 48 uur indien de monsters tijdens het vervoer koel worden bewaard;]</p>		

lgv oöcyten of in vitro geproduceerde embryo's (hier wordt immers een oöcyt voor gewonnen) is een 2e monsternamen v.t. en wordt er dus geen 2e datum ingevuld

II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering	(1) <input type="checkbox"/> en/of	<p>II.2.7.2.2. op één tijdstip op dd.mm.jjjj (3) in het geval van opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een polymerasekettingreactie (PCR) of real-time-PCR, uitgevoerd binnen 48 uur na het nemen van de monsters van het donordier.]</p> <p>De in de punten II.2.7.2.1 en II.2.7.2.2 bedoelde monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donormerries genomen en zijn vóór verzending naar het laboratorium in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst.</p>	
	II.3.	De in deel I beschreven <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1):	
	II.3.1.	zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van <input type="checkbox"/> [deel 2](1) <input type="checkbox"/> [deel 3](1) <input type="checkbox"/> [deel 4](1) <input type="checkbox"/> [deel 5](1) en deel 6 van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686; * Zie pagina 2 voor uitleg	
	II.3.2.	zijn 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.	worden vervoerd in een recipiënt die:	
	II.3.3.1.	vóór de datum van verzending door het embryowinningsteam of embryoproductieteam is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de teamdierenarts, 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;	
	(1)(7)	<input type="checkbox"/> [II.3.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;] Diepvries	
	(1)(5)	<input type="checkbox"/> [II.3.4. zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld; in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van paardachtigen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.	
	II.3.5.	worden vervoerd in een recipiënt waarin de verschillende typen van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]	
(1)(6)	<input type="checkbox"/> [II.4. De in deel I beschreven <input type="checkbox"/> [in vivo verkregen embryo's](1) <input type="checkbox"/> [in vitro geproduceerde embryo's](1) <input type="checkbox"/> [gemicromanipuleerde embryo's](1) werden bevrucht door kunstmatige inseminatie met sperma dat afkomstig was uit een spermawinningscentrum, een verwerkingsinrichting voor levende producten of een opslagcentrum voor levende producten dat/die voor de winning, verwerking en/of opslag van sperma is erkend door de bevoegde autoriteit van een lidstaat of door de bevoegde autoriteit van een in de lijst in bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan, en dat is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de voorschriften van deel 4, hoofdstuk I, van bijlage II en deel 1 van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.]		
(1)(7)	<input type="checkbox"/> [II.5. Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica(8) is toegevoegd aan de winnings-, verwerkings-, was- of opslagmedia:] naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan		
II.6.	De in deel I beschreven <input type="checkbox"/> [oöcyten](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) worden verzonden:		
(1) <input checked="" type="checkbox"/> hetzij	[door een <input type="checkbox"/> [embryowinningsteam](1) <input type="checkbox"/> [embryoproductieteam](1) dat of vanuit 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 deze oöcyten of embryo's omdat zij zijn gewonnen voordat de beperkingen zijn ingesteld, en zij zijn gedurende een passende periode niet in contact geweest met andere oöcyten of embryo's met een lagere gezondheidsstatus.]		
(1) <input type="checkbox"/> hetzij	[door een <input type="checkbox"/> [embryowinningsteam](1) <input type="checkbox"/> [embryoproductieteam](1) dat of vanuit een zone die is onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen die op paardachtigen betrekking hebben en die zijn ingesteld wegens (9), maar er zijn afwijkingen van die verplaatsingsbeperkingen toegestaan, en:		
(1)	<input type="checkbox"/> [zij voldoen aan de voorschriften die zijn vastgesteld in (10);]		
(1)	<input type="checkbox"/> [en zij zijn met name (11).]		
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,			

II. Informatie over de gezondheid		
Deel II: Certificering	<p>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>	
Deel I:		
<p>Vak I.11: "Plaats van verzending": Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het embryowinningsteam of embryoproductieteam van verzending van de zending oöcyten of embryo's.</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 oöcyten of embryo's.</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": Specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's.</p>		
<p>"Identificatienummer": Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p>		
<p>"Identificatiemerk": Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin de oöcyten of embryo's van de zending zijn geplaatst.</p>		
<p>"Datum van winning/productie": Vermeld de datum waarop de oöcyten of embryo's van de zending zijn gewonnen of geproduceerd.</p>		
<p>"Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum": Vermeld het unieke erkenningsnummer van het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's van de zending heeft gewonnen of geproduceerd.</p>		
<p>"Hoeveelheid": Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>		
Deel II:		
(1) Schrappen indien niet van toepassing.		
(2) Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams 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.		
(3) De datum moet worden vermeld als dd.mm.jjjj.		
(4) Van toepassing op ingevroren oöcyten of embryo's.		
(5) Van toepassing op zendingen waarbij oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van paardachtigen in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.		
(6) Niet van toepassing op oöcyten.		
(7) Verplichte verklaring indien een antibioticum is/antibiotica zijn toegevoegd.		
(8) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan.		
(9) Vul de na(a)m(en) van de ziekte(n) in.		
(10) 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.		
(11) 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.		
Certificerend functionaris/Officiële dierenarts		
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	
Datum van aangifte	Handtekening	
Stempel		