

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			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"/>		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

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:		
	(1) <input type="radio"/> hetzij	[II.1.	de in deel I beschreven <input type="checkbox"/> [in vivo verkregen embryo's](1) <input type="checkbox"/> [in vivo verkregen eicellen](1) zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen door een embryowinningsteam(2) dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig hoofdstuk I, deel III, punt 1, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;]
	(1) <input type="radio"/> hetzij	[II.1.	de in deel I beschreven <input type="checkbox"/> [in vitro geproduceerde embryo's](1) <input type="checkbox"/> [gemicromanipuleerde embryo's](1) zijn geproduceerd, verwerkt en opgeslagen door een embryoproductieteam(2) dat is erkend en onder toezicht staat overeenkomstig hoofdstuk I, deel III, punten 1 en 2, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;]
	(1) <input type="radio"/> hetzij	[II.2.	de in deel I beschreven <b>in vivo verkregen embryo's</b> voldoen aan de voorschriften van hoofdstuk III, deel II, punt 1, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;]
	(1) <input type="radio"/> hetzij	[II.2.	de in deel I beschreven <b>in vivo verkregen eicellen</b> voldoen aan de voorschriften van hoofdstuk III, deel II, punt 2, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;]
	(1) <input type="radio"/> hetzij	[II.2.	de in deel I beschreven <b>in vitro geproduceerde embryo's</b> voldoen aan de voorschriften van hoofdstuk III, deel II, punt 3, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;]
	(1) <input type="radio"/> hetzij	[II.2.	de in deel I beschreven <b>gemicromanipuleerde embryo's</b> voldoen aan de voorschriften van hoofdstuk III, deel II, punt 4, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;]
	II.3.	de in deel I beschreven <input type="checkbox"/> [eicellen](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1) zijn afkomstig van donormerries die:	
	II.3.1.	afkomstig zijn van bedrijven die voldoen aan de voorwaarden van artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG(4) waar alleen paardachtigen zijn toegelaten die voldoen aan de voorwaarden van de artikelen 4 en 5 of de artikelen 12 tot en met 16 van Richtlijn 2009/156/EG;	
	II.3.2.	voldoen aan de aanvullende voorschriften van hoofdstuk IV, punt 4, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;	
	II.3.3.	gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van winning van de eicellen of embryo's en vanaf de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in de punten II.3.4 en II.3.5 en tot en met de datum van winning van de eicellen en embryo's niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;	
	II.3.4.	met negatief resultaat een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) of een Elisa voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden hebben ondergaan, uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op <b>Monsterdatum IA</b> (3), en dat is in de laatste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van eicellen of embryo's, en de laatste test is uitgevoerd op een bloedmonster dat is genomen op (3), en dat is niet eerder dan 90 dagen voordat de eicellen en embryo's werden gewonnen; <b>Monsternamedatum</b>	
II.3.5.	een test voor het opsporen van de verwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden hebben ondergaan door isolatie van Taylorella equigenitalis, uitgevoerd op monsters die in de laatste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van eicellen of embryo's gedurende twee opeenvolgende bronstperioden van de slijmvliesoppervlakken van de fossa clitoralis en de clitorale sinussen zijn genomen, namelijk op <b>Datum</b> (3) en op <b>Datum</b> (3), alsmede op een in één van de bronstperioden op <b>Datum</b> (3) genomen kweekmonster van de endometriale cervix, met telkens een negatief resultaat na een kweek van 7 tot 14 dagen;		
(1) <input type="radio"/> hetzij	[II.4. <b>In vivo gewonnen embryo('s)</b>	de in deel I beschreven embryo's werden bevrucht door kunstmatige inseminatie van de donormerries met sperma dat was gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met hoofdstuk I, deel I, hoofdstuk II, deel I, en hoofdstuk III, deel I, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;]	
(1) <input type="radio"/> hetzij	[II.4. <b>In vitro geproduceerde embryo('s)</b>	de in deel I beschreven embryo's werden bevrucht door in-vitrofertilisatie van eicellen die voldoen aan de voorwaarden van hoofdstuk III, deel II, punt 2, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG met sperma dat was gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met hoofdstuk I, deel I, hoofdstuk II, deel I, en hoofdstuk III, deel I, van bijlage D bij Richtlijn 92/65/EEG;]	
(1) <input type="radio"/> hetzij	[II.4.	de eicellen zijn niet in contact geweest met sperma van paardachtigen;] <b>Oöcyten</b>	
II.5.	de in deel I beschreven <input type="checkbox"/> [eicellen](1) <input type="checkbox"/> [embryo's](1):		
II.5.1.	zijn overeenkomstig hoofdstuk III, deel II, punt 6, 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.5.2.	worden verzonden:		

II. Informatie over de gezondheid				
Deel II: Certificering	(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 eicellen 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 eicellen 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 (5), maar er zijn afwijkingen van die verplaatsingsbeperkingen toegestaan, en:		
	(1)	<input type="checkbox"/> [zij voldoen aan de voorschriften die zijn vastgesteld in	(6);]	
	(1)	<input type="checkbox"/> [en zij zijn met name	(7).]	
	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 embryowinningsteam/embryoproductieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd.		
	Vak I.12:	Plaats van bestemming: het embryowinningsteam, het embryoproductieteam of het bedrijf van bestemming van de eicellen/embryo's.		
Vak I.26:	Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.			
Vak I.19:	Vermeld het zegelnummer.			
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. De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier. Datum van winning: vermelden als dd/mm/jjjj. Erkenningsnummer van het team: het erkenningsnummer van het embryowinningsteam/embryoproductieteam dat de eicellen/embryo's heeft gewonnen/geproduceerd.			
Deel II:				
(1)	Schrappen indien niet van toepassing.			
(2)	Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 11, lid 4, van Richtlijn 92/65/EEG van de Raad zijn opgenomen in de lijst.			
(3)	Datum invullen.			
(4)	PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.			
(5)	Vul de na(a)m(en) van de ziekte(n) in.			
(6)	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.			
(7)	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.			
Certificerend functionaris/Officiële dierenarts				
Naam (in hoofdletters)		Hoedanigheid en titel		
Datum van aangifte		Handtekening		
Stempel				