

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"/>		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				
	051110 rundersperma				
	05111000 rundersperma				
#1.	Grondstof	Identificatienummer	Hoeveelheid	Aard van de goederen	Identificatiemerk
	Soort(en)	Aantal colli	Datum van winning	bedrijf/inrichting/centrum	

	II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:			
	II.1.	Het in deel I beschreven sperma van runderen:		
	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(1) 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) hetzij	<input checked="" type="checkbox"/> [II.1.3.	wordt verzonden vanuit een spermawinningscentrum dat of een zone die niet is onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen die op runderen 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) hetzij	<input type="checkbox"/> [II.1.3.	wordt verzonden vanuit een spermawinningscentrum dat of een zone die is onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen die op runderen 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 de begindatum van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine 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:		
	II.2.2.1.	die zijn gelegen in een gebied waar gedurende ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer en waar gedurende ten minste drie maanden geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer, en:		
	Normaal gesproken is deze optie van toepassing (2)	<input checked="" type="checkbox"/> hetzij	[de donordieren waren niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]	
	(2)	<input type="checkbox"/> hetzij	[de donordieren zijn in de twaalf maanden voor de datum van winning van het sperma maar niet in de laatste 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van het sperma gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en 5 % (met een minimum van vijf rietjes) van elke hoeveelheid sperma die op welk moment dan ook van de donordieren is gewonnen, is onderworpen aan een virusisolatietest voor mond-en-klauwzeer, met negatief resultaat;]	
	II.2.2.2.	die vrij waren van infectie met het Mycobacterium tuberculosis-complex (M. bovis, M. caprae en M. tuberculosis), en de donordieren zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;		
II.2.2.3.	die vrij waren van infectie met Brucella abortus, B. melitensis en B. suis, en de donordieren zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;			
Normaal gesproken is deze optie van toepassing (2)	<input checked="" type="checkbox"/> hetzij	[II.2.2.4. die vrij waren van enzoötische boviene leukose, en de donordieren zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;]		
(2)	<input type="checkbox"/> hetzij	[II.2.2.4. die niet vrij waren van enzoötische boviene leukose, en de donordieren zijn jonger dan twee jaar en zijn nakomelingen van moerdieren die, nadat het donordier bij het moerdier is weggehaald, met negatief resultaat een serologische test op enzoötische boviene leukose hebben ondergaan;]		

II. Informatie over de gezondheid				
Deel II: Certificering	(2)	o hetzij	[II.2.2.4. die niet vrij waren van enzoötische boviene leukose, en de donordieren hebben de leeftijd van twee jaar bereikt en hebben met negatief resultaat een serologische test op enzoötische boviene leukose ondergaan;]	
	(2)	o hetzij	[II.2.2.5. die vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en de donordieren zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;]	
	(2)	o hetzij	[II.2.2.5. die niet vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en de donordieren hebben met negatief resultaat een op een bloedmonster uitgevoerde serologische test (volledig virus) ondergaan;]	
			II.2.2.6. waar in de laatste 30 dagen geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en:	
		Normaal gesproken is deze optie van toepassing	(2) <input checked="" type="radio"/> hetzij	[in de inrichtingen is in de laatste twee jaar geen melding gemaakt van surra;]
			(2) o hetzij	[in de inrichtingen is in de laatste twee jaar melding is gemaakt van surra, en de getroffen inrichtingen zijn sinds de datum van de laatste uitbraak aan verplaatsingsbeperkingen onderworpen tot en met de datum waarop de besmette dieren uit de inrichting zijn verwijderd en 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 de besmette dieren uit de inrichting zijn genomen;]
	II.2.3.			op de datum waarop zij tot een spermawinningscentrum zijn toegelaten en op de datum waarop het sperma is gewonnen, geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden;
	II.2.4.			individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 38 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 mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose of van een nieuwe ziekte die relevant is voor runderen;
	II.2.5.2.		in één enkele inrichting zijn gehouden waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> , infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -complex (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), rabiës, miltvuur, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzoötische boviene leukose, infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, boviene virusdiarree, infectie met het virus van epizoötische hemorrhagische ziekte, infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24), boviene genitale campylobacteriose en trichomonose;	
	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.2.5.4.		niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;	
II.2.6.			gedurende ten minste 28 dagen aan quarantaine zijn onderworpen in een quarantainevoorziening waar uitsluitend tweehoevige dieren met ten minste dezelfde gezondheidsstatus aanwezig waren en die op de datum waarop de donordieren tot het	

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
	spermawinningscentrum zijn toegelaten, voldeed aan de volgende voorwaarden:			
	II.2.6.1.	zij bevond zich in een zone die niet is onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen die wegens de in punt II.2.5.1 genoemde ziekten zijn ingesteld of er is, in voorkomend geval, een afwijking toegestaan zoals bedoeld in punt II.1.3;		
	II.2.6.2.	gedurende ten minste 30 dagen is er geen enkele in punt II.2.5.2 genoemde ziekte gemeld;		
	II.2.6.3.	zij bevond zich in een gebied waar gedurende ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de quarantainevoorziening geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;		
	II.2.6.4.	gedurende ten minste drie maanden voor de datum van toelating van de donordieren tot het spermawinningscentrum is er geen uitbraak van mond-en-klauwzeer gemeld;		
	II.2.7.	zijn gehouden in het spermawinningscentrum:		
	II.2.7.1.	dat zich bevond in een zone die niet is onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen die wegens de in punt II.2.5.1 genoemde ziekten zijn ingesteld of er is, in voorkomend geval, een afwijking toegestaan zoals bedoeld in punt II.1.3;		
	II.2.7.2.	waar geen enkele in punt II.2.5.2 genoemde ziekte is gemeld gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma, en:		
	(2)(6)	Diepvries	<input checked="" type="checkbox"/>	[gedurende ten minste 30 dagen na de datum van de winning;]
(2)(7)	Vers	<input type="checkbox"/>	[tot en met de datum van verzending van de zending sperma naar een andere lidstaat;]	
	II.2.7.3.	dat zich bevond in een gebied waar gedurende ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond het spermawinningscentrum geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;		
Zie dierenartsverklaring welke optie van toepassing is	II.2.8.	voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) betreft:		
(2)	<input type="checkbox"/>	II.2.8.1.	zij zijn gedurende ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een lidstaat of een zone daarvan die vrij was van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) en waar in de voorafgaande 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie;]	
(2)	<input type="checkbox"/> of	II.2.8.2.	zij zijn gedurende ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een seizoensgebonden ziektevrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrije periode, in een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 1-24);]	
(2)	<input type="checkbox"/> of	II.2.8.3.	zij zijn gedurende ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een seizoensgebonden ziektevrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrije periode, in een lidstaat of een zone daarvan waar de bevoegde autoriteit van de plaats van oorsprong van de zending sperma de voorafgaande schriftelijke toestemming heeft verkregen van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming wat betreft de voorwaarden voor het vaststellen van die seizoensgebonden ziektevrije zone en het aanvaarden van de zending sperma;]	
(2)	<input type="checkbox"/> en/of	II.2.8.4.	zij zijn gedurende ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een tegen vectoren beschermde inrichting;]	
(2)	<input type="checkbox"/> en/of	II.2.8.5.	zij zijn tussen 28 en 60 dagen na de datum van elke winning van het sperma met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen de serotypen 1-24 van het bluetonguevirus;]	
(2)	<input type="checkbox"/> en/of	II.2.8.6.	zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor het bluetonguevirus (serotypen 1-24) die is uitgevoerd op	

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid				
			bloedmonsters die zijn genomen aan het begin en het einde van de winning van het sperma alsook tijdens de winning van het sperma ten minste om de zeven dagen in het geval van een virusisolatietest of ten minste om de 28 dagen in het geval van een PCR-test;]		
		II.2.9.	voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte (EHDV) betreft:		
	(2)	<input checked="" type="checkbox"/>	[II.2.9.1.	zij zijn gedurende ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een lidstaat of een zone daarvan waar EHDV gedurende ten minste twee jaar binnen een straal van 150 km rond de inrichting niet is gemeld;]	
		Normaal gesproken is deze optie van toepassing			
	(2)	<input type="checkbox"/> of	[II.2.9.2.	zij zijn gedurende ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een seizoensgebonden ziektevrije zone, tijdens de seizoensgebonden ziektevrije periode;]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[II.2.9.3.	zij zijn gedurende ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een tegen vectoren beschermde inrichting;]	
	(2) en/of	<input type="checkbox"/>	[II.2.9.4.	zij verbleven in de lidstaat waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van EHDV voorkomen: en zijn met negatief resultaat onderworpen aan de volgende tests, die in een officieel laboratorium zijn uitgevoerd:	
	(2)	<input type="checkbox"/>	[II.2.9.4.1.	een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen EHDV, met negatief resultaat, ten minste om de 60 dagen tijdens de winningsperiode en tussen 28 en 60 dagen na de datum van de laatste winning van het sperma;]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[II.2.9.4.2.	een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor EHDV, met negatief resultaat, die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen aan het begin en het einde van de winning van het sperma alsook tijdens de winning van het sperma ten minste om de zeven dagen in het geval van een virusisolatietest of ten minste om de 28 dagen in het geval van een PCR-test;]	
		II.2.10.	zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op bloedmonsters die in de 30 dagen voor de begindatum van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, behalve voor de in punt II.2.10.5.2 bedoelde test op antilichamen tegen boviene virusdiarree, zoals vereist overeenkomstig deel 1, hoofdstuk I, punt 1, b), van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:		
		II.2.10.1.	voor infectie met het Mycobacterium tuberculosis-complex (M. bovis, M. caprae en M. tuberculosis), een intradermale tuberculinetest zoals bedoeld in deel 2, punt 1, van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;		
		II.2.10.2.	voor infectie met Brucella abortus, B. melitensis en B. suis, een serologische test zoals bedoeld in deel 1, punt 1, van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;		
	II.2.10.3.	<input checked="" type="checkbox"/>	voor enzoötische boviene leukose, een serologische test zoals bedoeld in deel 4, punt a), van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;]		
	II.2.10.4.	voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, een serologische test (volledig virus) op een bloedmonster, indien de dieren niet afkomstig zijn van een inrichting die vrij is van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis;			
	II.2.10.5.	voor boviene virusdiarree:			
		II.2.10.5.1.	een virusislatie-, een virusgenoom- of een virusantigeentest, en		
		II.2.10.5.2.	een serologische test op de aan- of afwezigheid van antilichamen;		
	II.2.11.	zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op monsters die ten minste 21 dagen, of zeven dagen in het geval van de in de punten II.2.11.4 en II.2.11.5 bedoelde tests, na het begin van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, behalve voor de in punt II.2.11.3.2 bedoelde test op antilichamen tegen boviene virusdiarree, zoals vereist overeenkomstig deel 1, hoofdstuk I, punt 1, c), van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:			

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
		II.2.11.1.	voor infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> , een serologische test zoals bedoeld in deel 1, punt 1, van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;	
		II.2.11.2.	voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, een serologische test (volledig virus) op een bloedmonster;	
		II.2.11.3.	voor boviene virusdiarree:	
		II.2.11.3.1.	een virusisolatie-, een virusgenoom- of een virusantigeentest, en	
		II.2.11.3.2.	een serologische test op de aan- of afwezigheid van antilichamen;	
		II.2.11.4.	voor boviene genitale campylobacteriose (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>):	
	Zie dierenartsverklaring welke optie van toepassing is (2)	<input type="checkbox"/>	II.2.11.4.1.	een enkele test uitgevoerd op een monster van een spoeling van de kunstvagina of op een smegmamonster, in het geval van dieren die jonger zijn dan zes maanden of die sinds die leeftijd vóór de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zonder contact met vrouwtjes zijn gehouden in een groep met uitsluitend dieren van hetzelfde geslacht;]
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	II.2.11.4.2.	tests die zijn uitgevoerd op kunstvaginaspoeulings- of smegmamonsters die op drie tijdstippen met tussenpozen van ten minste zeven dagen zijn genomen;]
	Zie dierenartsverklaring welke optie van toepassing is (2)	<input type="checkbox"/>	II.2.11.5.	voor trichomonose (<i>Trichomonas foetus</i>):
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	II.2.11.5.1.	een enkele test uitgevoerd op een smegmamonster, in het geval van dieren die jonger zijn dan zes maanden of die sinds die leeftijd vóór de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zonder contact met vrouwtjes zijn gehouden in een groep met uitsluitend dieren van hetzelfde geslacht;]
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	II.2.11.5.2.	tests die zijn uitgevoerd op smegmamonsters die op drie tijdstippen met tussenpozen van ten minste zeven dagen zijn genomen;]
	II.2.12.		in het spermawinningscentrum ten minste eenmaal per jaar aan de volgende verplichte routinetests zijn onderworpen, zoals vereist overeenkomstig deel 1, hoofdstuk I, punt 2, van bijlage II bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:	
		II.2.12.1.	voor infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -complex (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), een intradermale tuberculinetest zoals bedoeld in deel 2, punt 1, van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;	
		II.2.12.2.	voor infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> , een serologische test zoals bedoeld in deel 1, punt 1, van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;	
	II.2.12.3.	voor enzoötische boviene leukose, een serologische test zoals bedoeld in deel 4, punt a), van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;		
	II.2.12.4.	voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, een serologische test (volledig virus) op een bloedmonster;		
Van toepassing indien stier seronegatief (2)(9)	<input type="checkbox"/>	voor boviene virusdiarree, een serologische test voor de opsporing van antilichamen;]		
(2)(10)	<input checked="" type="checkbox"/>	II.2.12.6.	voor boviene genitale campylobacteriose (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>), een test op een smegmamonster;] <i>Is normaal gesproken van toepassing</i>	
(2)(10)	<input checked="" type="checkbox"/>	II.2.12.7.	voor trichomonose (<i>Trichomonas foetus</i>), een test op een smegmamonster.] <i>Is normaal gesproken van toepassing</i>	
II.3.	Het in deel I beschreven sperma:			
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;			

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
	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;	
	Diepvries	(2)(6)	<input checked="" type="checkbox"/>	is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt.]
	(2)	<input checked="" type="checkbox"/>	II.4.	Wanneer een antibioticum of een mengsel van antibiotica is toegevoegd aan het in deel I beschreven sperma:
		Meestal 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:		
		(11)	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				
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": Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het spermawinningscentrum van verzending van de zending sperma.				
Vak I.12: "Plaats van bestemming": Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma.				
Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.				
Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.				
Vak I.30: "Type": Vermeld sperma.				
"Soort": Kies uit "Bos taurus", "Bison bison" of "Bubalus bubalis", naargelang het geval.				
"Identificatienummer": Vermeld voor elk donordier het identificatienummer.				
"Identificatiemerk": Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma van de zending is geplaatst.				
"Datum van winning/productie": Vermeld de datum waarop het sperma van de zending is gewonnen.				
"Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum": Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma van de zending is gewonnen.				
"Hoeveelheid": Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.				
"Test": Vermeld voor de BTV-test: punt II.2.8.5 en/of punt II.2.8.6, en/of voor de EHD-test: punt II.2.9.4.1 en/of punt II.2.9.4.2, indien van toepassing.				
Deel II:				
(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.				
(2) Schrappen indien niet van toepassing.				
(3) Vul de na(a)m(en) van de ziekte(n) in.				

II. Informatie over de gezondheid				
Deel II: Certificering	(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)	Van toepassing op ingevroren sperma.		
	(7)	Van toepassing op vers en gekoeld sperma.		
	(8)	Niet van toepassing op dieren die afkomstig zijn van een inrichting die niet vrij van enzoötische boviene leukose was en die jonger dan twee jaar zijn, zoals bedoeld in artikel 20, lid 2, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.		
	(9)	Alleen van toepassing op seronegatieve dieren.		
	(10)	Alleen van toepassing op donorstieren of stieren die met donorstieren in contact komen. Stieren die na een vrijstellingsperiode van meer dan zes maanden opnieuw voor spermawinning worden gebruikt, moeten gedurende 30 dagen voor de hervatting van de productie worden getest.		
	(11)	Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan of de handelsnaam van het spermaverdunningsmiddel dat antibiotica bevat.		
	Certificerend functionaris/Officiële dierenarts			
	Naam (in hoofdletters)		Hoedanigheid en titel	
	Datum van aangifte		Handtekening	
Stempel				