

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			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				
	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		
Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:		
Deel II: Certificering	II.1.	Het in deel I beschreven sperma is voor 31 december 2004 gewonnen in een spermawinningscentrum(1) dat:
	a)	is erkend volgens de voorwaarden in hoofdstuk I van bijlage A bij Richtlijn 88/407/EEG van de Raad;
	b)	wordt geëxploiteerd en onder toezicht staat volgens de voorwaarden in hoofdstuk II van bijlage A bij Richtlijn 88/407/EEG.
	II.2.	Alle runderen in het spermawinningscentrum, op het moment dat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen:
	a)	waren afkomstig van beslagen en/of geboren uit moederdieren die voldoen aan de voorwaarden van hoofdstuk I, punt 1, b) en c), van bijlage B bij Richtlijn 88/407/EEG;
	b)	hadden in de 30 dagen voor de afzonderingsperiode met negatief resultaat de volgende tests ondergaan: - de in hoofdstuk I, punt 1, d), i), ii) en iii), van bijlage B bij Richtlijn 88/407/EEG bedoelde tests, en - een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en - een virusisolatietest (fluorescentieantistoffentest of immunoperoxidasetest) op bovine virusdiarree, die bij dieren van minder dan zes maanden oud is uitgesteld tot die leeftijd was bereikt;
	c)	waren gedurende de voorgeschreven periode van 30 dagen afgezonderd geweest en hadden met het vereiste negatieve resultaat de volgende gezondheidstests ondergaan:
	-	een serologische test op brucellose volgens de procedure van bijlage C bij Richtlijn 64/432/EEG;
	-	een immunofluorescentieantistoffentest of een kweekproef voor de opsporing van Campylobacter fetus op een monster van het smegma of een spoeling van de kunstvagina, of in het geval van vrouwelijke dieren een agglutinatietest met vaginaal slijm;
	-	een microscopisch onderzoek en een kweekproef voor de opsporing van Trichomonas foetus op een monster van het smegma of een spoeling van de kunstvagina, of in het geval van vrouwelijke dieren een agglutinatietest met vaginaal slijm;
	d)	hadden ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat de in hoofdstuk II, punt 1, a), b) en c), van bijlage B bij Richtlijn 88/407/EEG bedoelde routinetests ondergaan.
	II.3.	Op het moment dat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen:
	a)	hadden alle vrouwelijke runderen in het centrum ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat een agglutinatietest met vaginaal slijm op Campylobacter fetus ondergaan, en
	b)	hadden alle voor de spermaproductie gebruikte stieren in de twaalf maanden voor de winning met negatief resultaat een immunofluorescentieantistoffentest of een kweekproef voor de opsporing van Campylobacter fetus op een monster van het smegma of een spoeling van de kunstvagina ondergaan.
	II.4.	Het in deel I beschreven sperma is gewonnen van stieren in een spermawinningscentrum waar:
(2) <input type="radio"/> hetzij	[alle runderen niet tegen infectieuze bovine rinotracheïtis zijn gevaccineerd en ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis hebben ondergaan.]	
(2) <input type="radio"/> hetzij	[niet tegen infectieuze bovine rinotracheïtis gevaccineerde runderen ten minste eenmaal per jaar met negatief resultaat een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis hebben ondergaan, en tests op infectieuze bovine rinotracheïtis niet worden uitgevoerd bij stieren die in het centrum een eerste inenting tegen infectieuze bovine rinotracheïtis hebben ontvangen nadat zij met negatief resultaat een serumneutralisatie- of Elisa-test op infectieuze bovine rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis hebben ondergaan, en die sinds de eerste inenting regelmatig opnieuw zijn gevaccineerd met tussenpozen van niet meer dan zes maanden.]	
II.5.	Het in deel I beschreven sperma is gewonnen van stieren die:	
II.5.1.		
(2) <input type="radio"/> hetzij	[in de laatste twaalf maanden voor de winning niet tegen mond-en-klauwzeer zijn gevaccineerd;]	
(2) <input type="radio"/> hetzij	[minder dan twaalf maanden voor de winning, maar meer dan 30 dagen daarvoor, tegen mond-en-klauwzeer zijn gevaccineerd, en 5 % van elke winning (minimaal vijf rietjes) is in een in de lidstaat van bestemming gelegen of door die lidstaat aangewezen laboratorium () (3) aan een	

Op aangeven exploitant

Op aangeven exploitant

II. Informatie over de gezondheid		
virusisolatietest op mond-en-klauwzeer onderworpen, met negatief resultaat;]		
II.5.2. Op aangeven exploitant		
(2) <input type="radio"/> hetzij	[niet tegen infectieuze boviene rinotracheïtis zijn gevaccineerd.]	
(2) <input type="radio"/> hetzij	[tegen infectieuze boviene rinotracheïtis zijn gevaccineerd overeenkomstig punt II.1.4.]	
II.6.	Het in deel I beschreven sperma is gedurende ten minste 30 dagen na de winning onder goedgekeurde voorwaarden opgeslagen(4).	
II.7.	Het in deel I beschreven sperma is naar de plaats van lading verzonden in een verzegelde recipiënt met het nummer zoals aangegeven in vak I.19.	
II.8.	Het in deel I beschreven sperma wordt verzonden vanuit:	
(2) <input checked="" type="radio"/> hetzij	[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) <input type="radio"/> hetzij	[een spermawinningscentrum dat of een zone die is onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen die op runderen betrekking hebben en die zijn ingesteld wegens (5), maar er zijn afwijkingen van die verplaatsingsbeperkingen toegestaan, en:	
(2) <input type="checkbox"/>	[het voldoet aan de voorschriften die zijn vastgesteld in (6);]	
(2) <input type="checkbox"/>	[en het is 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 spermawinningscentrum (zoals gedefinieerd in artikel 2, tweede alinea, punt b), eerste streepje, van Richtlijn 88/407/EEG) waar het sperma is gewonnen.	
Vak I.12:	Plaats van bestemming: het spermawinningscentrum of spermaopslagcentrum (zoals gedefinieerd in artikel 2, tweede alinea, punt b), van Richtlijn 88/407/EEG) 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 en moet voor 31 december 2004 vallen. 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:		
(1)	Alleen spermawinningscentra die door de bevoegde autoriteit zijn erkend en overeenkomstig artikel 5, lid 2, van Richtlijn 88/407/EEG zijn opgenomen in de lijst.	
(2)	Schrappen indien niet van toepassing.	
(3)	Naam van het laboratorium.	
(4)	Mag worden geschrapt in het geval van vers sperma.	
(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	

Deel II: Certificering

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
	(7)	door de Commissie vastgestelde rechtshandeling(en) waarin die voorschriften zijn vervat. 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		