

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:		
	II.1.	Het in deel I beschreven sperma van paardachtigen is gewonnen, verwerkt en opgeslagen in en verzonden vanuit het spermawinningscentrum(1) dat	
	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 bijlage I, deel 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.	
	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 hun binnenkomst in het spermawinningscentrum 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.	waar in de periode van 30 dagen voor de winning van het sperma geen melding is gemaakt van surra (Trypanosoma evansi), en	
	(2)	o hetzij	[in de inrichting is in de periode van twee jaar voor de winning van het sperma geen melding gemaakt van surra;]
	(2)	o hetzij	[in de periode van twee jaar voor de winning van het sperma is in de inrichting melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen
	(2)	o hetzij	[tot de overblijvende dieren in de inrichting met gebruikmaking van een van de in bijlage I, deel 3, 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 verwijdering van het laatste besmette dier uit de inrichting zijn genomen;]
	(2)	o hetzij	[gedurende ten minste 30 dagen vanaf de datum van reiniging en ontsmetting nadat het laatste dier van een in de lijst opgenomen soort in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht.]]
	II.2.2.2.	waar in de periode van zes maanden voor de winning van het sperma geen melding is gemaakt van dourine, en	
	(2)	o hetzij	[in de inrichting is in de periode van twee jaar voor de winning van het sperma geen melding gemaakt van dourine;]
	(2)	o hetzij	[in de periode van twee jaar voor de winning van het sperma is in de inrichting melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen
	(2)	o hetzij	[tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecastreerde mannelijke paardachtigen, met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 8, 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 nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht, of de besmette niet-gecastreerde mannelijke paardachtigen zijn gecastreerd, zijn genomen;]
	(2)	o hetzij	[gedurende ten minste 30 dagen nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]
	II.2.2.3.	waar in de periode van 90 dagen voor de winning van het sperma geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden, en	

Zie verklaring  
dierenarts welke  
optie van  
toepassing is

Zie verklaring  
dierenarts welke  
optie van  
toepassing is

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	<p>(2) <b>Zie verklaring dierenarts welke optie van toepassing is</b></p> <p>(2) <b>Aanvinken welke test is uitgevoerd.</b></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ hetzij [in de inrichting is in de periode van twaalf maanden voor de winning van het sperma geen melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden;]</li> <li>○ hetzij [in de periode van twaalf maanden voor de winning van het sperma is in de inrichting melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen</li> <li>(2) ○ hetzij [tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting met gebruikmaking van de in bijlage I, deel 9, 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 nadat de besmette dieren zijn gedood en vernietigd of geslacht en de inrichting is gereinigd en ontsmet;]</li> <li>(2) ○ hetzij [gedurende ten minste 30 dagen nadat de laatste paardachtige in de inrichting is gedood en vernietigd of geslacht en de ruimten zijn gereinigd en ontsmet;]</li> <li>II.2.2.4. waar in de periode van 30 dagen voor de datum van winning van het sperma geen enkele paardachtige tekenen vertoonde van infectie met het equinearteritisvirus of van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (<i>Taylorella equigenitalis</i>);</li> <li>II.2.3. op de dag waarop zij tot een spermawinningscentrum zijn toegelaten en op de dag waarop het sperma is gewonnen, geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden;</li> <li>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;</li> <li>II.2.5. gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van het sperma en gedurende de winningsperiode <ul style="list-style-type: none"> <li>II.2.5.1. zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van Afrikaanse paardenpest of infectie met <i>Burkholderia mallei</i> (kwade droes) of van een nieuwe ziekte die relevant is voor paardachtigen;</li> <li>II.2.5.2. zijn gehouden in één enkele inrichting waar geen melding is gemaakt van Venezolaanse paardenencefalomyelitis, dourine, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), infectieuze anemie bij paarden, infectie met het equinearteritisvirus, besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (<i>Taylorella equigenitalis</i>), infectie met het rabiësvirus en miltvuur;</li> <li>II.2.5.3. niet in contact zijn gekomen met dieren die afkomstig zijn van inrichtingen die zich bevinden in een beperkingszone die wegens de aanwezigheid van in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld of van inrichtingen die niet aan de voorwaarden van punt II.2.5.2 voldoen;</li> </ul> </li> <li>II.2.6. die gedurende ten minste 30 dagen vóór de datum van de eerste spermawinning en tussen de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in punt II.2.7.1, II.2.7.2 en/of II.2.7.3 en het einde van de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</li> <li>II.2.7. aan de volgende tests zijn onderworpen, zoals bedoeld in bijlage II, deel 4, hoofdstuk I, punt 1, onder a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686: <ul style="list-style-type: none"> <li>II.2.7.1. voor infectieuze anemie bij paarden (EIA), een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa), met negatief resultaat;</li> <li>II.2.7.2. voor infectie met het equinearteritisvirus (EVA), <ul style="list-style-type: none"> <li>(2) <input type="checkbox"/> hetzij [II.2.7.2.1. een serumneutralisatietest, met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4;]</li> <li>(2) <input type="checkbox"/> en/of [II.2.7.2.2. een virusisolatietest, polymerasekettingreactie (PCR) of real-time PCR uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst, met negatief resultaat;]</li> </ul> </li> </ul> </li> </ul>	

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	<p>II.2.7.3. voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (<i>Taylorella equigenitalis</i>) (CEM), een test voor de opsporing van de ziekteverwekker uitgevoerd op drie monsters (swabs) die op twee verschillende tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen van de penisschacht (voorhuid), de urethra en de fossa glandis van de donorhengst zijn genomen.</p> <p>De monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donorhengst genomen en zijn in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst vóór de verzending naar het laboratorium, waar zij met negatief resultaat tests hebben ondergaan voor:</p> <p>Aanvinken welke test is uitgevoerd (2) <input type="checkbox"/> hetzij</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> en/of</p> <p>II.2.8 gaat over het gevolgd testprogramma tijdens het moment van de winning van het te verzenden sperma.</p> <p>Aanvinken indien permanent (3) verblijf, zie verklaring dierenarts.</p> <p>Aanvinken indien semi-permanent (3) verblijf, zie verklaring dierenarts.</p>	<p>II.2.7.3.1. de isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt binnen de periode van 24 uur na het nemen van de monsters van het donordier of binnen de periode van 48 uur indien de monsters tijdens het vervoer koel worden bewaard;]</p> <p>II.2.7.3.2. de opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een PCR of real-time PCR, uitgevoerd binnen de periode van 48 uur na het nemen van de monsters van het donordier;]</p> <p>II.2.8. aan ten minste één van de volgende in bijlage II, deel 4, hoofdstuk I, punt 1, onder b), i), ii) en iii), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 omschreven testprogramma's zijn onderworpen met de in punt II.2.7 vermelde resultaten:</p> <p>II.2.8.1. <input type="checkbox"/> de donorhengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning en gedurende de winningsperiode van het in deel I beschreven sperma, en geen van de paardachtigen in het spermawinningscentrum is gedurende die periode rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst. De in punt II.2.7 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of voor de eerste winning van sperma dat bestemd is voor verplaatsing naar een andere lidstaat als vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen voor de eerste spermawinning zijn genomen(4);]</p> <p>II.2.8.2. <input type="checkbox"/> de donorhengst heeft gedurende een periode van 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 tijdens de winningsperiode verlaten, of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus. De in punt II.2.7 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen of voor de datum van de eerste winning van sperma dat bestemd is voor verplaatsing naar een andere lidstaat als vers, gekoeld of ingevroren sperma en niet eerder dan 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen voor de eerste spermawinning zijn genomen(4), en de donorhengst heeft gedurende de winningsperiode van het sperma dat bestemd is voor verplaatsing naar een andere lidstaat als vers, gekoeld of ingevroren sperma de in punt II.2.7 beschreven tests als volgt ondergaan:</p> <p>a) voor infectieuze anemie bij paarden, een in punt II.2.7.1 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voor de winning van het in deel I beschreven sperma is genomen(4);</p> <p>b) voor infectie met het equinearteritisvirus,</p>	

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	Aanvinken welke optie van toepassing is (2)	○ hetzij	[een in punt II.2.7.2 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op een monster dat niet meer dan 30 dagen voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma is genomen(4);]
	(2)	○ hetzij	[indien is bevestigd dat een voor infectie met het equinearteritisvirus seropositieve donorhengst geen virus uitscheidt, is een in punt II.2.7.2.2 beschreven test uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst dat niet meer dan zes maanden voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma is verkregen(4) en een in die periode van zes maanden genomen bloedmonster(4) van de donorhengst gaf bij een serumneutralisatietest op infectie met het equinearteritisvirus een positief resultaat bij een serumverdunding van meer dan 1:4;]
	c)		voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden, de in punt II.2.7.3 beschreven test is voor het laatst uitgevoerd op drie monsters (swabs) die niet meer dan 60 dagen voor de datum van winning van het in deel I beschreven sperma zijn genomen(4)
	Aanvinken welke optie van toepassing is (2)	○ hetzij	[op twee verschillende tijdstippen;]
	(2)	○ hetzij	[op één tijdstip en aan een PCR of real-time PCR zijn onderworpen;]]
	Aanvinken indien kort verblijf, zie verklaring dierenarts. (3)	<input type="checkbox"/>	de donorhengst voldoet niet aan de voorwaarden van bijlage II, deel 4, hoofdstuk I, punt 1, onder b), i) en ii), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 en het sperma is gewonnen voor verplaatsing naar een andere lidstaat als ingevroren sperma.
			De in de punten II.2.7.1, II.2.7.2 en II.2.7.3 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters van de donorhengst die ten minste eenmaal per jaar aan het begin van het fokseizoen zijn genomen(4), en de in de punten II.2.7.1 en II.2.7.3 beschreven tests zijn niet minder dan 14 dagen en niet meer dan 90 dagen na de winning van het in deel I beschreven sperma uitgevoerd op monsters van de donorhengst die gedurende de opslagperiode van het sperma van ten minste 30 dagen na de datum van de winning ervan en voor het sperma uit het spermawinningscentrum is afgevoerd, zijn genomen(4), en
	(2)	○ hetzij	[de in punt II.2.7.2 beschreven tests op infectie met het equinearteritisvirus zijn niet minder dan 14 dagen en niet meer dan 90 dagen na de datum van winning van het in deel I beschreven sperma uitgevoerd op monsters die gedurende de opslagperiode van het sperma van ten minste 30 dagen na de datum van de winning ervan en voor het sperma uit het spermawinningscentrum is afgevoerd of gebruikt, zijn genomen(4);]
	(2)	○ hetzij	[als het gaat om een voor infectie met het equinearteritisvirus seropositieve donorhengst, is met een virusisolatietest, PCR of real-time PCR, die met negatief resultaat is uitgevoerd op monsters van een deel van het volledige sperma die tweemaal per jaar met een tussenpoos van ten minste vier maanden van de donorhengst zijn genomen(4), bevestigd dat het dier geen virus uitscheidt, en de donorhengst heeft positief gereageerd op een serumneutralisatietest voor infectie met het equinearteritisvirus bij een serumverdunding van ten minste 1:4;]
II.2.9.		zijn onderworpen aan de in punt II.2.8 bedoelde tests, die zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen op de volgende data:	

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid							
	Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum(4)	Datum bemonstering voor gezondheidstests(4)				
				Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.2.7.1 EVA II.2.7.2		CEM II.2.7.3
	Merkteken (zie vak I.30)	II.2.8.1, II.2.8.2 of II.2.8.3	Datum binnenkomst in SWC			II.2.8.1 of .2: Datum eerste winning na 30 dagen periode	Bloedmonster	Spermamonster
—	—	—	II.2.8.3: Datum eerste winning sperma kort verblijf	—	—	—	—	—
—	—	—	—	—	—	—	—	—
—	—	—	—	—	—	—	—	—
—	—	—	—	—	—	—	—	—
—	—	—	—	—	—	—	—	—
—	—	—	—	—	—	—	—	—

Het bovenstaande schema wordt ingevuld conform de richtsnoeren op pagina 8 van het certificaat. Let op: ook bij diepvriessperma kan testprogramma II.2.8.1 of II.2.8.2 zijn gevolgd!

Het "merkteken" is het op het buisje of rietje aangebracht merk. Dit merk staat tevens in BOX I.30.

Indien II.2.8.1 of II.2.8.2: 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.2.8.1 en II.2.8.2 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 of PCR) met minimaal 7 dagen tussen beide monsternames.

Indien II.2.8.2: Op de tweede rij worden de monsternamedata ingevuld van de op dit moment geldige tests.

Indien II.2.8.3: 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.

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
	II.3.	Het in deel I beschreven sperma		
	II.3.1.	is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III, deel 1, punten 1 en 2, 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;		
	II.3.3.	wordt vervoerd in een recipiënt die:		
		II.3.3.1. vóór de 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)(5) <input type="checkbox"/> [II.3.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]		
	(2)(6) <input type="checkbox"/>	Het sperma wordt als volgt gepreserveerd door de toevoeging van antibiotica:		
	[II.4.	<a href="#">Uitsluitend aanvinken indien er antibiotica toe is gevoegd</a>		
	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, om de aangegeven concentratie per ml sperma te bereiken:			
(2)	○ hetzij <a href="#">Aanvinken wat van toepassing is</a> [een mengsel van gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);]			
(2)	○ hetzij [een mengsel van lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);]			
(2)	○ hetzij [een mengsel van amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg);]			
(2)	○ hetzij [een antibioticum of een mengsel van antibiotica(7) <a href="#">of handelsnaam</a> , met een bactericide activiteit die ten minste gelijkwaardig is aan die van één van de volgende mengsels: - gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg); - lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg); - amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg).]			
II.4.2.	Onmiddellijk na de toevoeging van de antibiotica en vóór het eventuele invriezen is het verdunde sperma gedurende een periode van 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.]			

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid																						
	<p>Toelichting</p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p> <p>Deel I:</p> <p>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.</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 sperma.</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”: Sperma.</p> <p>“Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma van de zending is geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma van de zending is gewonnen.</p> <p>“Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>																						
<p>Deel II:</p> <p>Richtsnoeren voor het invullen van de tabel in punt II.2.9.</p>																							
<p>Afkortingen:</p>																							
<table border="0"> <tr> <td>EIA-1</td> <td>eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)</td> </tr> <tr> <td>EIA-2</td> <td>tweede test op EIA</td> </tr> <tr> <td>EVA-B1</td> <td>eerste bloedmonstertest op infectie met het equinearteritisvirus (EVA)</td> </tr> <tr> <td>EVA-B2</td> <td>tweede bloedmonstertest op EVA</td> </tr> <tr> <td>EVA-S1</td> <td>eerste spermamonstertest op EVA</td> </tr> <tr> <td>EVA-S2</td> <td>tweede spermamonstertest op EVA</td> </tr> <tr> <td>CEM-11</td> <td>eerste test op besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), eerste monster</td> </tr> <tr> <td>CEM-12</td> <td>eerste test op CEM, tweede monster, zeven dagen na CEM-11 genomen</td> </tr> <tr> <td>CEM-21</td> <td>tweede test op CEM, eerste monster</td> </tr> <tr> <td>CEM-22</td> <td>tweede test op CEM, tweede monster, 7 dagen na CEM-21 genomen</td> </tr> </table>				EIA-1	eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)	EIA-2	tweede test op EIA	EVA-B1	eerste bloedmonstertest op infectie met het equinearteritisvirus (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
EIA-1	eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA)																						
EIA-2	tweede test op EIA																						
EVA-B1	eerste bloedmonstertest op infectie met het equinearteritisvirus (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 in overeenstemming met vak I.30 aangegeven sperma moeten de uitgevoerde testprogramma's (punten II.2.8.1, II.2.8.2 en/of II.2.8.3) worden vermeld in kolom B, waarbij de desbetreffende data in de kolommen C en D 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.2.8.1, II.2.8.2 en II.2.8.3, 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.2.8.2 of II.2.8.3, 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>																							

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid								
	Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum	Datum bemonstering voor gezondheidstests					
				Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.2.7.1	EVA II.2.7.2	Spermamonster	Eerste monster
	A	B	C	D	EIA-1 EIA-2	EVA-B1 EVA-B2	EVA-S1 EVA-S2	CEM-11 CEM-21	CEM-12 CEM-22
(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 en artikel 7 van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 bedoelde register.								
(2)	Schrappen indien niet van toepassing.								
(3)	De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.								
(4)	Vul de datum in in de tabel in punt II.2.9 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).								
(5)	Van toepassing op ingevroren sperma.								
(6)	Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.								
(7)	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 ondertekening					Handtekening				
Stempel									