

II. Informatie over de gezondheid

Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:

- II.1. Het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten(1) waar het/de sperma(2)/oöcyten(2)/in vivo verkregen embryo's(2)/in vitro geproduceerde embryo's(2)/gemicromanipuleerde embryo's(2) is/zijn opgeslagen: [Doorhalen wat n.v.t. is](#)
- II.1.1. is door de bevoegde autoriteit erkend en opgenomen in een register;
- II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 5, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.
- II.2. Het/de in deel I beschreven sperma(2)/oöcyten(2)/in vivo verkregen embryo's(2)/in vitro geproduceerde embryo's(2)/gemicromanipuleerde embryo's(2) is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en [Doorhalen wat n.v.t. is](#)
- (2)  [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een [Doorhalen wat n.v.t. is](#) spermawinningscentrum(2)(3)/door een embryowinningsteam(2)(3)/door een embryoproductieteam(2)(3), en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten(2)(3), en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten(2)(3) dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1(2)/deel 2(2)/deel 3(2)/deel 4(2)/deel 5(2) van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar het in vak I.11 vermelde opslagcentrum voor levende producten dat zich in de lidstaat van winning of productie bevindt, verplaatst, waarbij is voldaan aan voorschriften voor diergezondheids certificering die ten minste even streng zijn als die welke zijn vastgesteld in:
- [model EQUI-SEM-A-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model EQUI-SEM-B-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model EQUI-SEM-C-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model EQUI-SEM-D-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model EQUI-GP-PROCESSING-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model EQUI-GP-STORAGE-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model I A in bijlage I, deel A, bij Besluit 2010/470/EU(4);]
- (2)  en/of [model I B in bijlage I, deel B, bij Besluit 2010/470/EU(4);]
- (2)  en/of [model I C in bijlage I, deel C, bij Besluit 2010/470/EU(4);]
- (2)  en/of [model I D in bijlage I, deel D, bij Besluit 2010/470/EU(4);]
- (2)  en/of [het model in Beschikking 95/307/EG van de Commissie(4);]
- (2)  [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een [Doorhalen wat n.v.t. is](#) spermawinningscentrum(2)(3)/door een embryowinningsteam(2)(3)/door een embryoproductieteam(2)(3), en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten(2)(3), en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten(2)(3) dat/die zich in de lidstaat van winning of productie bevindt en voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1(2)/deel 2(2)/deel 3(2)/deel 4(2)/deel 5(2) van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar het in vak I.11 vermelde opslagcentrum voor levende producten dat zich in een andere lidstaat bevindt, verplaatst en ging/gingen daarbij vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:
- [model EQUI-SEM-A-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model EQUI-SEM-B-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model EQUI-SEM-C-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model EQUI-SEM-D-INTRA(4);]
- (2)  en/of [model EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA(4);]

II.2.1: zie \*\* onderaan voor meer uitleg

Deel II: Certificering

Vink het model aan wat in de dierenarts-verklaring is aangegeven

Deze optie aanvinken indien het LP vanuit een andere lidstaat naar de inrichting was verplaatst

Vink het model aan wat in de dierenarts-verklaring is aangegeven

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model EQUI-GP-PROCESSING-INTRA(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model EQUI-GP-STORAGE-INTRA(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model I A in bijlage I, deel A, bij Besluit 2010/470/EU(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model I B in bijlage I, deel B, bij Besluit 2010/470/EU(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model I C in bijlage I, deel C, bij Besluit 2010/470/EU(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model I D in bijlage I, deel D, bij Besluit 2010/470/EU(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[het model in de bijlage bij Beschikking 95/307/EG van de Commissie(4);]	
	(2) <input type="checkbox"/>	II.2.1.	is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een <a href="#">Doorhalen wat n.v.t. is</a> spermawinningscentrum(2)(3)/door een embryowinningsteam(2)(3)/door een embryoproductieteam(2)(3), en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten(2)(3), en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten(2)(3) dat/die zich bevindt in 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 voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in deel 1(2)/deel 2(2)/deel 3(2)/deel 4(2)/deel 5(2)* van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en ging/gingen bij binnenkomst in de Unie vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:	
	<a href="#">Deze optie aanvinken indien het LP vanuit een derde land de inrichting was binnengekomen</a>	<input type="checkbox"/>	[model EQUI-SEM-A-ENTRY(4);]	
	<a href="#">Vink het model aan wat in de dierenarts-verklaring is aangegeven</a>	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model EQUI-SEM-B-ENTRY(4);]
		(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model EQUI-SEM-C-ENTRY(4);]
		(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model EQUI-SEM-D-ENTRY(4);]
		(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(4);]
		(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY(4);]
		(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY(4);]
		(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY(4);]
		(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model EQUI-GP-STORAGE-ENTRY(4);]
		(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model 1 in bijlage III, deel 1, afdeling A, bij Verordening (EU) 2018/659(4);]
		(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model 2 in bijlage III, deel 1, afdeling B, bij Verordening (EU) 2018/659(4);]
		(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model 3 in bijlage III, deel 1, afdeling C, bij Verordening (EU) 2018/659(4);]
		(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model 4 in bijlage III, deel 1, afdeling D, bij Verordening (EU) 2018/659(4);]
		(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model 1 in bijlage II, deel 2, afdeling A, bij Besluit 2010/471/EU(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model 2 in bijlage II, deel 2, afdeling B, bij Besluit 2010/471/EU(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[model 3 in bijlage II, deel 2, afdeling C, bij Besluit 2010/471/EU(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[het model in de bijlage bij Beschikking 96/539/EG van de Commissie(4);]	
	II.2.2.	is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;		
	II.2.3.	is/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/of artikel 83, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/692 van de Commissie en dat merk wordt in vak I.30 vermeld;		
	II.2.4.	wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:		
	II.2.4.1.	vóór de verzending vanuit het opslagcentrum voor levende producten 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;		

EUROPESE UNIE

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
	Diepvries (2)(5) Altijd aanvinken (2)(6) Van toe- passing indien oöcyten en/of embryo's die op verschillende manieren zijn gewonnen/geproduceerd en/of sperma samen in 1 recipiënt zijn geplaatst	II.2.4.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is; <input type="checkbox"/> II.2.4.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;] II.2.5. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld; II.2.6. wordt/worden vervoerd in een recipiënt waarin het wordt gescheiden/zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]		

SPECIMEN

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>		
Deel I:			
<p>Vak I.11: “Plaats van verzending”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van het opslagcentrum voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s. Alleen opslagcentra voor levende producten 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.</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, oöcyten en/of embryo’s.</p> <p>Vak I.17: “Begeleidende documenten”: De nummers van de bijbehorende originele certificaten moeten overeenstemmen met de serienummers van de individuele officiële documenten of gezondheidscertificaten waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten en/of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p>			
Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.			
Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.			
<p>Vak I.30: “Type”: Specificeer of het gaat om sperma, 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 het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn geplaatst.</p> <p>“Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Erkenings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen en/of van het embryowinningsteam en/of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>			
Deel II:			
(1) Alleen opslagcentra voor levende producten 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) Alleen inrichtingen voor levende producten 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.			
(4) De originelen van de documenten of gezondheidscertificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan, waarvan het/de in deel I beschreven sperma, oöcyten of embryo’s vergezeld ging(en) van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen, en/of het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten en/of embryo’s heeft gewonnen of geproduceerd, en/of de verwerkingsinrichting voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn verwerkt en opgeslagen, en/of het opslagcentrum voor levende producten waar het sperma, de oöcyten of de embryo’s is/zijn opgeslagen, tot het in vak I.11 beschreven opslagcentrum voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo’s, moeten aan dit certificaat worden gehecht.			
(5) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo’s.			

EUROPESE UNIE

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	
	(6) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, 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.	
	Certificerend functionaris/Officiële dierenarts	
	Naam (in hoofdletters) Datum van ondertekening Stempel	Hoedanigheid en titel Handtekening
<p>*Bijlage I van EU Vo. 2020/686 = erkenningseisen voor inrichtingen                  Deel 1 = spermawinningscentrum                  Deel 2 = embryowinningsteam                  Deel 3 = embryoproductieteam                  Deel 4 = verwerkingsinrichting                  Deel 5 = opslagcentrum                  Het is hier voldoende om enkel het type inrichting waar het levend product als laatste verbleef voor het naar het opslagcentrum werd verplaatst aan te duiden.</p> <p>** In geval van paardensperma is afgestemd dat in BOX I.17 minimaal de dierenartsverklaring is ge-upload door het bedrijf. Voor alle andere typen levend product is besloten is dat alleen het nummer van het eigen document (NL) of het nummer van het certificaat (EU of derde land) wat het levend product begeleidde vanaf het herkomstbedrijf worden genoteerd in BOX I.17. Indien het herkomstbedrijf een Nederlandse inrichting is, en indien het document niet is voorzien van een uniek nummer wordt de volgende code gehanteerd: erkenningsnummer van de inrichting van herkomst - datum van verzending genoteerd als dd.mm.jjjj - eventueel het van toepassing zijnde volgnummer van het document. Er kan ook gekozen worden om de onderliggende documenten zoals de dierenartsverklaring of de testuitslagen als PDF te up-loaden, of alle onderliggende certificaatnummers te noteren, maar dit hoeft niet.</p> <p>Verklaring II.2.1: in tegenstelling tot tot de toelichting m.b.t. BOX I.17 en deel II, voetnoot 4 en ondanks het feit dat bij II.2.1 meerdere opties van toepassing zijn is het voldoende om enkel de verklaring aan te vinken die van toepassing is op het document wat het levend product vergezeld tijdens de verplaatsing van de laatste inrichting waar het verbleef naar het opslagcentrum.</p> <p>Zie K-LV-LP-PRD-01, tabel 1 voor een overzicht met winningsdata en typen inrichtingen om te verifiëren welk type onderliggend certificaat van toepassing is. De entry - certificaten staan hier echter niet in. De verschillende tijdspannes en typen inrichtingen zijn echter gelijk aan de intra-certificaten. Dus als het binnen de EU een SEM-A-INTRA certificaat moet zijn, dan betekent dit dat als het sperma uit een derde land kwam, op basis van datum van winning en plaats van verzending dit dus een SEM-A-ENTRY certificaat moet zijn.</p> <p>Indien het gaat om verschillende typen levend product van verschillende herkomst zijn verschillende opties van toepassing!</p>		