

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. Het spermawinningscentrum(1) waar het in deel I beschreven, voor de handel bestemde sperma is gewonnen, verwerkt en opgeslagen, is erkend door en staat onder toezicht van de bevoegde autoriteit overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk I, onder I, punt 1, en onder II, punt 1, bij Richtlijn 92/65/EEG;</p> <p>II.1.1. gedurende de periode die liep van 30 dagen voor de eerste winning van het in deel I beschreven sperma tot en met de datum waarop het verse of gekoelde sperma is verzonden of tot de opslagperiode van 30 dagen voor ingevroren sperma is verstreken, gold voor het spermawinningscentrum het volgende:</p> <p>II.1.1.1. het was gelegen op het grondgebied of, in geval van regionalisatie, op een deel van het grondgebied(2) van een lidstaat dat niet overeenkomstig artikel 5, lid 2, punten a) en b), van Richtlijn 2009/156/EG(3) als besmet met Afrikaanse paardenpest was aangemerkt;</p> <p>II.1.1.2. het voldeed aan de in artikel 4, lid 5, van Richtlijn 2009/156/EG(3) vastgelegde voorwaarden voor bedrijven;</p> <p>II.1.1.3. het herbergde uitsluitend paardachtigen die vrij waren van klinische tekenen van equine virale arteritis en besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden.</p> <p>II.2. Alleen paardachtigen die voldeden aan de voorwaarden van de artikelen 4 en 5 of de artikelen 12 tot en met 16 van Richtlijn 2009/156/EG(3) zijn tot het centrum toegelaten.</p> <p>II.3. Het in deel I beschreven sperma is gewonnen van donorhengsten die:</p> <p>II.3.1. bij de toelating tot het centrum en op de dag van de spermawinning geen klinische tekenen van infectieuze of besmettelijke ziekten vertoonden;</p> <p>II.3.2. gedurende 30 dagen voor de spermawinning hebben verbleven in bedrijven waar in die periode geen enkele paardachtige klinische tekenen van equine virale arteritis of besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden heeft vertoond;</p> <p>II.3.3. gedurende ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste spermawinning en vanaf de datum van de eerste monsterneming zoals bedoeld in punt II.3.5.1, II.3.5.2 of II.3.5.3 tot het einde van de winningsperiode niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt;</p> <p>II.3.4. de volgende tests hebben ondergaan die ten minste voldoen aan de voorschriften van het desbetreffende hoofdstuk van het Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals van de OIE en in een door de bevoegde autoriteit erkend laboratorium zijn uitgevoerd op monsters die volgens een van de in punt II.3.5 omschreven programma's zijn genomen:</p> <p>Aanvinken (2) welke test is uitgevoerd (2)      o hetzij      [II.3.4.1. een agargel-immunodiffusietest (cogginstest) voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden (EIA), met negatief resultaat;]</p> <p>Aanvinken en (2) welke test is uitgevoerd (2)      o hetzij      [II.3.4.1. een Elisa voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden (EIA), met negatief resultaat;]</p> <p>Aanvinken en (2) welke test is uitgevoerd (2)      o hetzij      [II.3.4.2. een serumneutralisatietest voor het opsporen van equine virale arteritis (EVA), met negatief resultaat bij een serumverdunding van 1:4;]</p> <p>Aanvinken en (2) welke test is uitgevoerd (2)      o hetzij      [II.3.4.2. een virusisolatietest voor het opsporen van equine virale arteritis (EVA) uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst, met negatief resultaat;]</p>		

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	<p>en</p> <p><b>II.3.5 gaat over het gevolgde testprogramma tijdens het moment van de winning van het te verzenden sperma. In de tabel bij verklaring II.3.6 wordt aangegeven welk testprogramma is gevolgd.</b>  <b>II.3.5.1 = permanent</b>  <b>II.3.5.2 = semi-permanent</b>  <b>II.3.5.3 = kort verblijf</b></p>	<p>II.3.4.3. een test, uitgevoerd op twee tijdstippen op met een tussenpoos van zeven dagen genomen monsters, voor het opsporen van de verwekker van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM) door isolatie van Taylorella equigenitalis uit de pre-ejaculoire vloeistof of een spermamonster en uit genitale swabs die ten minste worden genomen van de penisschacht, de urethra en de fossa urethralis, met in beide gevallen een negatief resultaat na een kweek van 7 tot 14 dagen;</p> <p>II.3.5. als volgt aan ten minste één van de onder II.3.5.1, II.3.5.2 en II.3.5.3 omschreven testprogramma's(4) zijn onderworpen met de onder II.3.4 vermelde resultaten:</p> <p>II.3.5.1. de donorhengst heeft zonder onderbreking in het spermawinningscentrum verbleven gedurende 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 rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus dan de donorhengst.</p> <p>De in punt II.3.4 beschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die voor de eerste spermawinning en ten minste 14 dagen na de begindatum van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen zijn genomen(5);</p> <p>II.3.5.2. de donorhengst heeft gedurende 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 verlaten en/of andere paardachtigen in het spermawinningscentrum zijn rechtstreeks in contact gekomen met paardachtigen met een lagere gezondheidsstatus.</p> <p>De in punt II.3.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen(5) vóór de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar dat het in deel I beschreven sperma is gewonnen en ten minste 14 dagen na het begin van de verblijfsduur van ten minste 30 dagen,</p>	<p>en</p> <p>de in punt II.3.4.1 omschreven test voor het opsporen van infectieuze anemie bij paarden is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet meer dan 90 dagen voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, is genomen(5),</p>
	<p>en</p> <p>(2)</p> <p><b>Aanvinken welke optie van toepassing is</b></p>	<p>o hetzij</p> <p>[een van de in punt II.3.4.2 omschreven tests voor het opsporen van equine virale arteritis is voor het laatst uitgevoerd op een monster dat niet meer dan 30 dagen voordat het hierboven beschreven sperma werd gewonnen, is genomen(5),]</p> <p>o hetzij</p> <p>[een virusisolatietest voor het opsporen van equine virale arteritis is met negatief resultaat uitgevoerd op een deel van het volledige sperma van de donorhengst dat niet eerder dan zes maanden voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, is verkregen(5) en een op dezelfde datum genomen(5) bloedmonster gaf bij een serumneutralisatietest op equine virale arteritis een positief resultaat bij een serumverdunding van meer dan 1:4,]</p>	<p>en</p> <p>de in punt II.3.4.3 omschreven test voor het opsporen van besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden is voor het laatst uitgevoerd op monsters die niet meer dan 60 dagen voordat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, zijn genomen(5);</p>

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid								
		II.3.5.3.	de in punt II.3.4 omschreven tests zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen(5) vóór de eerste spermawinning van het fokseizoen of de winningsperiode in het jaar dat het in deel I beschreven sperma is gewonnen,						
	en		de in punt II.3.4 omschreven tests zijn voor het laatst uitgevoerd op monsters niet minder dan 14 dagen en niet meer dan 90 dagen nadat het in deel I beschreven sperma werd gewonnen, zijn genomen(5);						
		II.3.6.	zijn onderworpen aan de in punt II.3.5 bedoelde tests, die zijn uitgevoerd op monsters die zijn genomen op de volgende data:						
	Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum(5)	Datum bemonstering voor gezondheidstests(5)					
			Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.3.4.1	EVA II.3.4.2	CEM II.3.4.3		
	Merkteken, zie vak I.30	II.3.5.1, II.3.5.2 of II.3.5.3	Binnenkomst in SWC	II.3.5.1 of .2: Datum eerste winning van het seizoen	Bloedmonster	Spermamonster	Eerste monster	Tweede monster	
				II.3.5.3 Datum eerste winning sperma kort verblijf	Zie het rode tekstvlak voor uitleg en de richtsnoeren op pagina 5.				

Let op: Ook bij diepvriessperma kan testprogramma II.3.5.1 of II.3.5.2. zijn gevolgd. Het "merkteken" is het op het buisje of rietje aangebracht merk. Dit merk staat tevens in BOX I.30. Indien II.3.5.1 of II.3.5.2: 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.3.5.1 en II.3.5.2 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) met minimaal 7 dagen tussen beide monsternames. Indien II.3.5.2: Op de tweede rij worden de monsternamedata ingevuld van de op dit moment geldige tests. Indien II.3.5.3: 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 bewaartijd 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.

(2) o hetzij	[II.4.	Aan het sperma zijn geen antibiotica toegevoegd.] Aanvinken indien er geen antibiotica is toegevoegd
(2) o hetzij	[II.4.	Aan het sperma is het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica toegevoegd om in het uiteindelijke verdunde sperma een concentratie te verkrijgen van minimaal(6): _____.] <b>Namen + concentraties</b>
	II.5.	Het in deel I beschreven sperma is:
	II.5.1.	gewonnen, verwerkt, opgeslagen en vervoerd in overeenstemming met bijlage D, hoofdstuk II, onder I, punt 1, en hoofdstuk III, onder I, bij Richtlijn 92/65/EEG;
	II.5.2.	overeenkomstig bijlage D, hoofdstuk III, onder I, punt 1.4, 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.

<b>Deel II: Certificering</b>	II. Informatie over de gezondheid								
	<b>Toelichting</b> Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.								
	<b>Deel I:</b> Vak I.11: Plaats van verzending: het spermawinningscentrum van oorsprong van het sperma. Vak I.12: Plaats van bestemming: het spermawinningscentrum of spermaopslagcentrum of het bedrijf waarvoor het sperma bestemd is. Vak I.19: Vermeld de identificatie van de recipiënt en het zegelnummer. Vak I.30: De identiteit van de donor moet overeenstemmen met de officiële identificatie van het dier. De datum van winning moet worden vermeld als dd/mm/jjjj. Het erkenningsnummer van het centrum moet overeenstemmen met het erkenningsnummer van het in vak I.11 aangegeven spermacentrum waar het sperma is gewonnen.								
	<b>Deel II:</b> Richtsnoeren voor het invullen van de tabel in punt II.3.6. <b>Afkortingen:</b> EIA-1 eerste test op infectieuze anemie bij paarden (EIA) EIA-2 tweede test op EIA EVA-B1 eerste bloedmonstertest op equine virale arteritis (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, zeven dagen na CEM-21 genomen								
	<b>Instructies:</b> Voor al het in het onderstaande voorbeeld in kolom A aangegeven sperma moeten de uitgevoerde testprogramma's (punten II.3.5.1, II.3.5.2 en/of II.3.5.3) worden omschreven in kolom B, waarbij de desbetreffende data in de kolommen C en D worden ingevuld. 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.3.5.1, II.3.5.2 en II.3.5.3, 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. De data waarop de monsters voor een tweede laboratoriumonderzoek zijn genomen, zoals aangegeven in punt II.3.5.2 of II.3.5.3, 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.								
	Identificatie van het sperma	Testprogramma	Begindatum(5)	Datum bemonstering voor gezondheidstests(5)					
			Verblijf donor	Spermawinning	EIA II.3.4.1 EIA-1 EIA-2	EVA II.3.4.2 EVA-B1 EVA-B2	Spermamonster	Eerste monster CEM-11 CEM-21	Tweede monster CEM-12 CEM-22
	A	B	C	D					

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
	(1)	Alleen spermawinningscentra 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.		
	(2)	Schrappen wat niet van toepassing is.		
	(3)	PB L 192 van 23.7.2010, blz. 1.		
	(4)	De programma's die niet van toepassing zijn op de zending, moeten worden doorgehaald.		
	(5)	Vul de datum in in de tabel in punt II.3.6 (zie de richtsnoeren in deel II van de toelichting).		
	(6)	Namen en concentraties invullen.		
	Certificerend functionaris/Officiële dierenarts			
	Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel		
	Datum van ondertekening	Handtekening		
	Stempel			
SPECIMEN				