

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>(1) <input type="checkbox"/> [II.1. De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's van paardachtigen zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryowinningsteam(2) dat</p> <p>Embryo-winnings-team</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, deel 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.]</p> <p>(1) <input type="checkbox"/> [II.1. De in deel I beschreven oöcyten(1)/in vitro geproduceerde embryo's(1)/gemicromanipuleerde embryo's(1) van paardachtigen zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen en verzonden door het embryo-productieteam(2) dat Doorhalen wat n.v.t. is</p> <p>Embryo-productie-team</p> <p>II.1.1. door de bevoegde autoriteit is erkend en opgenomen in een register;</p> <p>II.1.2. voldoet aan de voorschriften betreffende verantwoordelijkheden, operationele procedures, voorzieningen en uitrusting in bijlage I, delen 2 en 3, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. De in deel I beschreven oöcyten(1)/embryo's(1) zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en zijn verkregen van donordieren die Doorhalen wat n.v.t. is</p> <p>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;</p> <p>II.2.2. 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</p> <p>II.2.2.1. waar in de periode van 30 dagen voor de winning(1)/productie(1) van de oöcyten(1)/embryo's(1) geen melding is gemaakt van surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), en Doorhalen wat n.v.t. is</p> <p>(1) <input type="radio"/> hetzij Normaal gesproken van toepassing [in de inrichting is in de periode van twee jaar voor de winning(1)/productie(1) van de oöcyten(1)/embryo's(1) geen melding gemaakt van surra;] Doorhalen wat n.v.t. is</p> <p>(1) <input type="radio"/> hetzij Deze verklaring wordt aangevinkt indien in de 2 jaar voor winning/productie in de inrichting melding is gedaan van Surra. [in de periode van twee jaar voor de winning(1)/productie(1) van de oöcyten(1)/embryo's(1) is in de inrichting melding gemaakt van surra en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen Doorhalen wat n.v.t. is</p> <p>(1) <input type="radio"/> hetzij De exploitant of teamdierenarts dient aantoonbaar te maken welke optie van toepassing is. [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;]]</p> <p>(1) <input type="radio"/> 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.]]</p> <p>II.2.2.2. waar in de periode van zes maanden voor de winning(1)/productie(1) van de oöcyten(1)/embryo's(1) geen melding is gemaakt van dourine, en Doorhalen wat n.v.t. is</p> <p>(1) <input type="radio"/> hetzij Normaal gesproken van toepassing [in de inrichting is in de periode van twee jaar voor de winning(1)/productie(1) van de oöcyten(1)/embryo's(1) geen melding gemaakt van dourine;] Doorhalen wat n.v.t. is</p> <p>(1) <input type="radio"/> hetzij Indien de eerste verklaring niet kan worden afgegeven dient de exploitant of teamdierenarts aantoonbaar te maken welke optie van toepassing is [in de periode van twee jaar voor de winning(1)/productie(1) van de oöcyten(1)/embryo's(1) is in de inrichting melding gemaakt van dourine en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen Doorhalen wat n.v.t. is</p>		

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid		
	(1)	o hetzij	[tot de overblijvende paardachtigen in de inrichting, met uitzondering van gecasteerde 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-gecasteerde mannelijke paardachtigen zijn gecasteerd, zijn genomen;]]
	(1)	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(1)/productie(1) van de oöcyten(1)/embryo's(1) geen melding is gemaakt van infectieuze anemie bij paarden, en Doorhalen wat n.v.t. is
	(1)	o hetzij	[in de inrichting is in de periode van twaalf maanden voor de winning(1)/productie(1) van de oöcyten(1)/embryo's(1) geen melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden;] Doorhalen wat n.v.t. is
	(1)	o hetzij	[in de periode van twaalf maanden voor de winning(1)/productie(1) van de oöcyten(1)/embryo's(1) is in de inrichting melding gemaakt van infectieuze anemie bij paarden en de inrichting is sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen Doorhalen wat n.v.t. is
	(1)	o 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;]]
	(1)	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.2.3.		door de teamdierenarts of een teamlid zijn onderzocht en geen symptomen of klinische tekenen van overdraagbare dierziekten vertoonden op de dag waarop de oöcyten(1)/embryo's(1) zijn gewonnen; Doorhalen wat n.v.t. is
	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;
II.2.5.		gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van de eerste winning van de oöcyten(1)/embryo's(1) en gedurende de winningsperiode Doorhalen wat n.v.t. is	
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;	
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, besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (<i>Taylorella equigenitalis</i>), infectie met het rabiësvirus en miltvuur;	
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;	

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid				
	II.2.6.	gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van de oöcyten(1)/embryo's(1) en tussen de datum van de eerste monsternemingen zoals bedoeld in de punten II.2.7.1 en II.2.7.2 en de datum van winning van de oöcyten(1)/embryo's(1) niet voor natuurlijke dekking zijn gebruikt; Doorhalen wat n.v.t. is			
	II.2.7.	aan de volgende tests zijn onderworpen, zoals bedoeld in bijlage II, deel 4, hoofdstuk II, punt 2, b) en c), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:			
	II.2.7.1.	voor infectieuze anemie bij paarden (EIA), een agargel-immunodiffusietest (AGID- of cogginstest) of een enzymgekoppelde immuunadsorbent-techniek (Elisa) die met negatief resultaat is uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan 14 dagen na het begin van de in punt II.2.6 bedoelde periode is genomen op <u>dd.mm.jjjj</u> (3), en de test is voor het laatst uitgevoerd op een bloedmonster dat niet eerder dan 90 dagen voor de winning van de voor verplaatsing naar een andere lidstaat bestemde oöcyten(1)/embryo's(1) is genomen op <u>dd.mm.jjjj</u> (3);] Doorhalen wat n.v.t. is			
	II.2.7.2.	voor besmettelijke baarmoederontsteking bij paarden (CEM), een test voor het opsporen van de ziekteverwekker die met negatief resultaat is uitgevoerd op ten minste twee monsters (swabs) die gedurende de in punt II.2.6 bedoelde periode van ten minste de slijmvliesoppervlakken van de fossa clitoralis en de clitorale sinussen van de donormerrie zijn genomen			
	Aanvinken welke test is uitgevoerd (1) <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> II.2.7.2.1.	op twee tijdstippen met een tussenpoos van ten minste zeven dagen op <u>dd.mm.jjjj</u> (3) en op <u>dd.mm.jjjj</u> (3) in het geval van isolatie van <i>Taylorella equigenitalis</i> na kweek in microaerofiele omstandigheden gedurende een periode van ten minste zeven dagen, die wordt gemaakt binnen 24 uur na het nemen van de monsters van het donordier of binnen 48 uur indien de monsters tijdens het vervoer koel worden bewaard;]		
	(1) <input type="checkbox"/>	en/of <input type="checkbox"/> II.2.7.2.2.	op één tijdstip op <u>dd.mm.jjjj</u> (3) in het geval van opsporing van het genoom van <i>Taylorella equigenitalis</i> door middel van een polymerasekettingreactie (PCR) of real-time-PCR, uitgevoerd binnen 48 uur na het nemen van de monsters van het donordier.]		
	De in de punten II.2.7.2.1 en II.2.7.2.2 bedoelde monsters zijn in geen geval eerder dan zeven dagen (systemische behandeling) of 21 dagen (lokale behandeling) na de antimicrobiële behandeling van de donormerrie genomen en zijn vóór verzending naar het laboratorium in een transportmedium met actieve kool, zoals het Amies-medium, geplaatst.				
	II.3.	De in deel I beschreven oöcyten(1)/embryo's(1) Doorhalen wat n.v.t. is			
	II.3.1.	zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van deel 2(1)/deel 3(1)/deel 4(1)/deel 5(1) en deel 6 van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686; Zie * onderaan pagina 5, doorhalen wat n.v.t. is.			
II.3.2.	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 dat merk wordt in vak I.30 vermeld;				
II.3.3.	worden vervoerd in een recipiënt die:				
II.3.3.1.	vóór de verzending door het embryowinningsteam of embryoproductieteam is verzegeld en genummerd onder verantwoordelijkheid van de teamdierenarts, 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 (1)(4) <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> II.3.3.3.	is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]			
(1)(5) <input type="checkbox"/>	II.3.4.	zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;			
Van toe-passing indien oöcyten en/of embryo's die op verschillende manieren zijn gewonnen/geproduceerd samen in 1 recipiënt zin geplaatst	II.3.5.	worden vervoerd in een recipiënt waarin zij van elkaar worden gescheiden door fysieke compartimenten of door secundaire beschermende zakken.]			

II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering	(1)(6) <input type="checkbox"/>	De in deel I beschreven in vivo verkregen embryo's(1)/in vitro geproduceerde Doorhalen wat n.v.t. is embryo's(1)/gemicromanipuleerde embryo's(1) werden bevrucht door kunstmatige inseminatie met sperma dat afkomstig was uit een spermawinningscentrum, een verwerkingsinrichting voor levende producten of een opslagcentrum voor levende producten dat/die voor de winning, verwerking en/of opslag van sperma is erkend door de bevoegde autoriteit van een lidstaat of de bevoegde autoriteit van een in de lijst in bijlage XII bij Uitvoeringsverordening (EU) 2021/404 van de Commissie opgenomen derde land of gebied of een zone daarvan.]	
	[II.4. Aanvinken indien het gaat om embryo's		
	(1)(7) <input type="checkbox"/>	Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica(7) is toegevoegd aan de winnings-, verwerkings-, was- of opslagmedia: _____.] Invullen indien AB was gebruikt, anders deze optie niet aanvinken	
	Toelichting		
		Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, 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 embryowinningsteam of embryoproductieteam van verzending van de zending oöcyten of embryo's.	
	Vak I.12:	“Plaats van bestemming”: Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending oöcyten of embryo's.	
	Vak I.19:	Vermeld het zegelnummer.	
	Vak I.26:	Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.	
Vak I.30:	“Type”: Specificeer of het gaat om in vivo verkregen embryo's, in vivo verkregen oöcyten, in vitro geproduceerde embryo's of gemicromanipuleerde embryo's. “Identificatienummer”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer. “Identificatiemerk”: Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin de oöcyten of embryo's van de zending zijn geplaatst. “Datum van winning/productie”: Vermeld de datum waarop de oöcyten of embryo's van de zending zijn gewonnen of geproduceerd. “Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum”: Vermeld het unieke erkenningsnummer van het embryowinningsteam of embryoproductieteam dat de oöcyten of embryo's heeft gewonnen of geproduceerd. “Hoeveelheid”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.		
Deel II:			
(1)	Schrappen indien niet van toepassing.		
(2)	Alleen embryowinningsteams of embryoproductieteams 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.		
(3)	De datum moet worden vermeld als dd.mm.jjjj.		
(4)	Van toepassing op ingevroren oöcyten of embryo's.		
(5)	Van toepassing op zendingen waarbij 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.		
(6)	Niet van toepassing op oöcyten.		
(7)	Verplichte verklaring indien antibiotica zijn toegevoegd.		
(8)	Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan.		
Certificerend functionaris/Officiële dierenarts			
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel		
Datum van ondertekening	Handtekening		
Stempel			
<p>* Deel 2 = van toepassing i.g.v. in vivo verkregen embryo's, gewonnen uit een donordier wat zich niet bevond op een slachthuis Deel 3 = van toepassing i.g.v. embryo's geproduceerd uit oöcyten, eierstokken en andere weefsels gewonnen bij een slachthuis. LET OP: als deel 3 van toepassing is, moet ook altijd voldaan zijn aan deel 2. Dus als deel 3 niet wordt doorgehaald, dan altijd deel 2 laten staan. Deel 4 = van toepassing i.g.v. in vitro geproduceerde embryo's. LET OP: als deel 4 van toepassing is, moet ook zijn voldaan aan deel 2, en indien van toepassing ook aan deel 3. Dus als deel 4 niet wordt doorgehaald, dan altijd deel 2 laten staan en indien van toepassing ook deel 3! Deel 5 = van toepassing i.g.v. gemicromanipuleerde embryo's. LET OP: als deel 5 van toepassing is, moet ook voldaan zijn aan deel 2 en 4, en</p>			

indien van toepassing ook deel 3. Dus als deel 5 niet wordt doorgehaald, dan ook altijd deel 2 en deel 4 laten staan en indien van toepassing ook deel 3!