

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
	Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:			
	II.1.	Het in deel I beschreven sperma van runderen 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 het begin van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine 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.	die zijn gelegen in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de inrichting geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer en waar gedurende een periode van ten minste drie maanden geen melding is gedaan van mond-en-klauwzeer, en		
	(2)	<input checked="" type="checkbox"/> hetzij	[zij zijn niet gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer;]	
(2)	<input type="checkbox"/> hetzij	[zij zijn in de periode van twaalf maanden voor de datum van winning van het sperma maar niet in de periode van 30 dagen onmiddellijk voorafgaand aan de datum van winning van het sperma gevaccineerd tegen mond-en-klauwzeer en 5 % (met een minimum van vijf rietjes) van elke hoeveelheid sperma die op welk moment dan ook van een donordier is gewonnen, is onderworpen aan een virusisolatietest voor mond-en-klauwzeer, met negatief resultaat;]		
	II.2.2.2.	die vrij waren van infectie met het Mycobacterium tuberculosis-complex (M. bovis, M. caprae en M. tuberculosis), en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;		
	II.2.2.3.	die vrij waren van infectie met Brucella abortus, B. melitensis en B. suis, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;		
(2)	<input checked="" type="checkbox"/> hetzij	II.2.2.4.	die vrij waren van enzoötische boviene leukose, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;]	
(2)	<input type="checkbox"/> hetzij	II.2.2.4.	die niet vrij waren van enzoötische boviene leukose, en de donordieren zijn jonger dan twee jaar en zijn nakomelingen van moederdieren die, nadat het donordier bij het moederdier is weggehaald, met negatief resultaat een serologische test op enzoötische boviene leukose hebben ondergaan;]	
(2)	<input type="checkbox"/> hetzij	II.2.2.4.	die niet vrij waren van enzoötische boviene leukose, en de donordieren hebben de leeftijd van twee jaar bereikt en hebben met negatief resultaat een serologische test op enzoötische boviene leukose ondergaan;]	
(2)	<input type="checkbox"/> hetzij	II.2.2.5.	die vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en zij zijn voordien nooit in een inrichting met een lagere gezondheidsstatus gehouden;]	
(2)	<input checked="" type="checkbox"/> hetzij	II.2.2.5.	die niet vrij waren van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, en de donordieren hebben met negatief resultaat een op een bloedmonster uitgevoerde serologische test (volledig virus) ondergaan;]	
	II.2.2.6.	waar in de periode van 30 dagen geen melding is gemaakt van surra (Trypanosoma evansi), en		
(2)	<input checked="" type="checkbox"/> hetzij	[in de inrichtingen is in de laatste twee jaar geen melding gemaakt van surra.]		
(2)	<input type="checkbox"/> hetzij	[in de laatste twee jaar is in de inrichtingen melding gemaakt van surra en de inrichtingen zijn sinds de laatste uitbraak onderworpen aan verplaatsingsbeperkingen tot		
		de besmette dieren uit de inrichting zijn verwijderd, en		

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
		-	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 (<i>Trypanosoma evansi</i>), die is uitgevoerd op monsters die ten minste zes maanden na de verwijdering van de besmette dieren uit de inrichting zijn genomen.]	
	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;		
	II.2.4.	individueel zijn geïdentificeerd zoals bepaald in artikel 38 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 het sperma en gedurende de winningsperiode		
	II.2.5.1.	zijn gehouden in inrichtingen die zich niet bevinden in een beperkingszone die is ingesteld wegens de aanwezigheid van mond-en-klauwzeer, infectie met het runderpestvirus, infectie met het riftdalkoortsvirus (riftvalleykoortsvirus), besmettelijke runderperipneumonie of nodulaire dermatose of van een nieuwe ziekte die relevant is voor runderen;		
	II.2.5.2.	in één enkele inrichting zijn gehouden waar geen melding is gemaakt van infectie met <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> en <i>B. suis</i> , infectie met het <i>Mycobacterium tuberculosis</i> -complex (<i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> en <i>M. tuberculosis</i>), rabiës, miltvuur, surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzoötische boviene leukose, infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, boviene virusdiarree, infectie met het virus van epizoötische hemorrhagische ziekte, infectie met het bluetonguevirus (serotypen 124), boviene genitale campylobacteriose en trichomonose;		
	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;		
	II.2.5.4.	niet zijn gebruikt voor natuurlijke dekking;		
	II.2.6.	gedurende een periode van ten minste 28 dagen aan quarantaine zijn onderworpen in een quarantainevoorziening waar uitsluitend tweehoevige dieren met ten minste dezelfde gezondheidsstatus aanwezig waren en die op de dag waarop zij tot het spermawinningscentrum zijn toegelaten, voldeed aan de volgende voorwaarden:		
II.2.6.1.	zij bevond zich niet in een beperkingszone die wegens in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;			
II.2.6.2.	gedurende een periode van ten minste 30 dagen is geen enkele in punt II.2.5.2 genoemde ziekte gemeld;			
II.2.6.3.	zij bevond zich in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond de quarantainevoorziening geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer;			
II.2.6.4.	gedurende een periode van ten minste drie maanden voor de datum van toelating van de dieren tot het spermawinningscentrum is er geen uitbraak van mond-en-klauwzeer gemeld;			
II.2.7.	zijn gehouden in het spermawinningscentrum			
II.2.7.1.	dat zich niet bevond in een beperkingszone die wegens in punt II.2.5.1 genoemde ziekten is ingesteld;			
II.2.7.2.	waar geen enkele in punt II.2.5.2 genoemde ziekte is gemeld gedurende een periode van ten minste 30 dagen voor de datum van winning van het sperma, en			
(2)(3) Aanvinken bij diepvries		<input checked="" type="checkbox"/>	[gedurende ten minste 30 dagen na de datum van de winning;]	

II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering	(2)(4)	Aanvinken bij vers <input type="checkbox"/> [tot en met de datum van verzending van de zending sperma naar een andere lidstaat;]	
		II.2.7.3. dat zich bevond in een gebied waar gedurende een periode van ten minste 30 dagen binnen een straal van 10 km rond het spermawinningscentrum geen melding is gemaakt van mond-en-klauwzeer; en	
		II.2.8. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het bluetonguevirus (serotypen 124) betreft:	
	(2)	<input type="checkbox"/> hetzij [II.2.8.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een lidstaat of een zone daarvan die vrij was van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 124) en waar in de laatste 24 maanden geen geval van infectie met het bluetonguevirus (serotypen 124) is bevestigd bij de betrokken dierpopulatie;] <small>Windatum voor 6 juli 2023</small>	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of [II.2.8.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een lidstaat of een zone daarvan met een goedgekeurd uitroeiingsprogramma voor infectie met het bluetonguevirus (serotypen 124);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of [II.2.8.3. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een seizoensgebonden ziektevrrije zone, gedurende de seizoensgebonden ziektevrrije periode, in een lidstaat of een zone daarvan waarvan de bevoegde autoriteit van de plaats van oorsprong van de zending sperma de voorafgaande schriftelijke toestemming heeft verkregen van de bevoegde autoriteit van de lidstaat van bestemming voor de voorwaarden voor het vaststellen van die seizoensgebonden ziektevrrije zone en voor het aanvaarden van de zending sperma;]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of [II.2.8.4. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of [II.2.8.5. zij zijn tussen 28 en 60 dagen na elke winning van het sperma met negatief resultaat onderworpen aan een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen het bluetonguevirus, serogroep 124;] <small>Datum spermawinning = dag 0. Datum monstername 28 tot 60 dagen na windatum.</small>	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of [II.2.8.6. zij zijn met negatief resultaat onderworpen aan een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor het bluetonguevirus (serotypen 124) die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen aan het begin en het einde van de winning van het sperma alsook tijdens de winning van het sperma ten minste om de zeven dagen in het geval van een virusisolatietest of ten minste om de 28 dagen in het geval van een PCR-test;] <small>Minimaal een testuitslag van monstername voor de windatum en na de windatum. Minimaal om de 7d (isolatie) of 28d (PCR) testen: dus 7d/28d tussen de monsternamedata. Dag monstername = dag 0.</small>	max.
		II.2.9. voldoen aan ten minste één van de volgende voorwaarden wat infectie met het virus van epizoötische hemorragische ziekte (serotypen 17) (EHDV 17) betreft:	
	(2)	<input checked="" type="checkbox"/> hetzij [II.2.9.1. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma gehouden in een lidstaat of een zone daarvan waar EHDV 17 gedurende een periode van ten minste de twee voorafgaande jaren binnen een straal van 150 km rond de inrichting niet is gemeld;]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of [II.2.9.2. zij zijn gedurende een periode van ten minste 60 dagen voor en tijdens de winning van het sperma in een tegen vectoren beschermde inrichting gehouden;]	
	(2)	<input type="checkbox"/> en/of [II.2.9.3. zij verbleven in de lidstaat waar volgens officiële bevindingen de volgende serotypen van EHDV voorkomen: en zijn met negatief resultaat onderworpen aan de volgende tests, die in een officieel laboratorium zijn uitgevoerd:	
	(2)	<input type="checkbox"/> hetzij [II.2.9.3.1. een serologische test voor de opsporing van antilichamen tegen EHDV 17, met negatief resultaat, ten minste om de 60 dagen tijdens de winningsperiode en tussen 28 en 60 dagen na de laatste winning van het sperma;]	

II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering	(2)	<input type="checkbox"/> en/of	[II.2.9.3.2. een test voor de opsporing van de ziekteverwekker voor EHDV 17, met negatief resultaat, die is uitgevoerd op bloedmonsters die zijn genomen aan het begin en het einde van de winning van het sperma alsook tijdens de winning van het sperma ten minste om de zeven dagen in het geval van een virusisolatietest of ten minste om de 28 dagen in het geval van een PCR-test;]
	II.2.10.		zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op bloedmonsters die in de periode van 30 dagen voor het begin van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, behalve voor de in punt II.2.10.5.2 bedoelde test op antilichamen tegen boviene virusdiarree, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 1, hoofdstuk I, punt 1, b), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:
	II.2.10.1.		voor infectie met het Mycobacterium tuberculosis-complex (M. bovis, M. caprae en M. tuberculosis), een intradermale tuberculinetest zoals bedoeld in bijlage I, deel 2, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;
	II.2.10.2.		voor infectie met Brucella abortus, B. melitensis en B. suis, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;
	(2)(5)	<input checked="" type="checkbox"/>	voor enzoötische boviene leukose, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 4, punt a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;]
	II.2.10.4.		voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, een serologische test (volledig virus) op een bloedmonster, indien de dieren niet afkomstig zijn van een inrichting die vrij is van infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis;
	II.2.10.5.		voor boviene virusdiarree:
			II.2.10.5.1. een virusisolatie-, een virusgenoom- of een virusantigeentest, en
			II.2.10.5.2. een serologische test op de aan- of afwezigheid van antilichamen;
	II.2.11.		zijn onderworpen aan de volgende tests die zijn uitgevoerd op bloedmonsters die in een periode van ten minste 21 dagen, of zeven dagen in het geval van de in de punten II.2.11.4 en II.2.11.5 bedoelde tests, na het begin van de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zijn genomen, met negatief resultaat, behalve voor de in punt II.2.11.3.2 bedoelde test op antilichamen tegen boviene virusdiarree, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 1, hoofdstuk I, punt 1, c), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:
	II.2.11.1.		voor infectie met Brucella abortus, B. melitensis en B. suis, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;
	II.2.11.2.		voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, een serologische test (volledig virus) op een bloedmonster;
	II.2.11.3.		voor boviene virusdiarree:
			II.2.11.3.1. een virusisolatie-, een virusgenoom- of een virusantigeentest, en
			II.2.11.3.2. een serologische test op de aan- of afwezigheid van antilichamen;
II.2.11.4.		voor boviene genitale campylobacteriose (Campylobacter fetus ssp. venerealis):	
(2)	<input type="radio"/> hetzij	[II.2.11.4.1 een enkele test uitgevoerd op een monster van een spoeling van de kunstvagina of op een smegmamonster, in het geval van dieren die jonger zijn dan zes maanden of die sinds die leeftijd vóór de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zonder contact met vrouwtjes zijn gehouden in een groep met uitsluitend dieren van hetzelfde geslacht;]	
(2)	<input type="radio"/> hetzij	[II.2.11.4.2 tests die zijn uitgevoerd op kunstvagaspoelings- of smegmamonsters die op drie tijdstippen met tussenpozen van ten minste zeven dagen zijn genomen;]	
II.2.11.5.		voor trichomonose (Trichomonas foetus):	

II. Informatie over de gezondheid			
Deel II: Certificering	(2)	o hetzij	[II.2.11.5.1 een enkele test uitgevoerd op een smegmamonster, in het geval van dieren die jonger zijn dan zes maanden of die sinds die leeftijd vóór de in punt II.2.6 bedoelde quarantaine zonder contact met vrouwtjes zijn gehouden in een groep met uitsluitend dieren van hetzelfde geslacht;]
	(2)	o hetzij	[II.2.11.5.2 tests die zijn uitgevoerd op smegmamonsters die op drie tijdstippen met tussenpozen van ten minste zeven dagen zijn genomen;]
	II.2.12.		in het spermawinningscentrum ten minste eenmaal per jaar aan de volgende verplichte routinetests zijn onderworpen, zoals vereist overeenkomstig bijlage II, deel 1, hoofdstuk I, punt 2, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686:
		II.2.12.1.	voor infectie met het Mycobacterium tuberculosis-complex (M. bovis, M. caprae en M. tuberculosis), een intradermale tuberculinetest zoals bedoeld in bijlage I, deel 2, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;
		II.2.12.2.	voor infectie met Brucella abortus, B. melitensis en B. suis, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 1, punt 1, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;
		II.2.12.3.	voor enzoötische boviene leukose, een serologische test zoals bedoeld in bijlage I, deel 4, punt a), bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/688;
		II.2.12.4.	voor infectieuze boviene rinotracheïtis/infectieuze pustuleuze vulvovaginitis, een serologische test (volledig virus) op een bloedmonster;
	(2)(6)	<input type="checkbox"/>	voor boviene virusdiarree, een serologische test voor de opsporing van antilichamen;]
	Indien stier seronegatief	[II.2.12.5.	
	(2)(7)	[II.2.12.6.	<input checked="" type="checkbox"/> voor boviene genitale campylobacteriose (Campylobacter fetus ssp. venerealis), een test op een smegmamonster;]
(2)(7)	<input checked="" type="checkbox"/>	[II.2.12.7. voor trichomonose (Trichomonas foetus), een test op een smegmamonster.]	
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)(3)	<input checked="" type="checkbox"/>	[II.3.3.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt;]
II.4.		Het sperma wordt als volgt gepreserveerd door de toevoeging van antibiotica:	
	II.4.1.	Het volgende antibioticum of mengsel van antibiotica, dat met name doeltreffend is tegen campylobacters, leptospiren en mycoplasmen, 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)	o hetzij	[een mengsel van gentamicine (250 µg), tylosine (50 µg) en lincomycine-spectinomycine (150/300 µg);]	
(2)	o hetzij	[een mengsel van lincomycine-spectinomycine (150/300 µg), penicilline (500 IE) en streptomycine (500 µg);]	
(2)	o hetzij	[een mengsel van amikacine (75 µg) en divekacine (25 µg);]	
(2)	o hetzij	[een antibioticum of een mengsel van antibiotica(8) met een bactericide activiteit die ten minste gelijkwaardig is aan die van één van de volgende mengsels:	

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid			
			- 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.		
(2)	o hetzij	[II.5	Levende producten	(sperma, eicellen en/of embryo's, aangeven wat van toepassing is) van runderen die worden gehouden in vaccinatiezone I met betrekking tot beschermende noodvaccinatie tegen nodulaire dermatose, in overeenstemming met artikel 13, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/361 van de Commissie en deel 3, punt 3.4.1, van bijlage IX bij die gedelegeerde verordening.
				<i>Niet van toepassing in NL</i>
(2)	o hetzij	[II.5	Levende producten	(sperma, eicellen en/of embryo's, aangeven wat van toepassing is) van runderen die worden gehouden in vaccinatiezone II met betrekking tot beschermende noodvaccinatie tegen nodulaire dermatose, in overeenstemming met artikel 13, lid 3, van Gedelegeerde Verordening (EU) 2023/361 van de Commissie en deel 3, punt 3.4.2, van bijlage IX bij die gedelegeerde verordening.
				<i>Niet van toepassing in NL</i>
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 spermawinningscentrum van verzending van de zending sperma.				
Vak I.12: "Plaats van bestemming": Vermeld het adres en het unieke registratie- of erkenningsnummer van de inrichting van bestemming van de zending sperma.				
Vak I.19: Vermeld het zegelnummer.				
Vak I.26: Het totale aantal verpakkingen moet overeenkomen met het aantal recipiënten.				
Vak I.30: "Type": Vermeld sperma.				
"Soort": Kies uit "Bos taurus", "Bison bison" of "Bubalus bubalis", naargelang het geval.				
"Identificatienummer": Vermeld voor elk donordier het identificatienummer.				
"Identificatiemerk": Vermeld het merk op de rietjes of de andere verpakkingen waarin het sperma van de zending is geplaatst.				
"Datum van winning/productie": Vermeld de datum waarop het sperma van de zending is gewonnen.				
"Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum": Vermeld het unieke erkenningsnummer van het spermawinningscentrum waar het sperma is gewonnen.				
"Hoeveelheid": Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.				
"Test": Vermeld voor de BTV-test: II.2.8.5 en/of II.2.8.6, en/of voor de EHD-test: II.2.9.3.1 en/of II.2.9.3.2, indien van toepassing.				

II. Informatie over de gezondheid							
Deel II: Certificering	<p>Deel II:</p> <p>(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.</p> <p>(2) Schrapen indien niet van toepassing.</p> <p>(3) Van toepassing op ingevroren sperma.</p> <p>(4) Van toepassing op vers en gekoeld sperma.</p> <p>(5) Niet van toepassing op dieren die afkomstig zijn van een inrichting die niet vrij van enzoötische boviene leukose was en die jonger dan twee jaar zijn, zoals bedoeld in artikel 20, lid 2, punt a), van Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686.</p> <p>(6) Alleen van toepassing op seronegatieve dieren.</p> <p>(7) Alleen van toepassing op donorstieren of stieren die met donorstieren in contact komen. Stieren die na een vrijstellingsperiode van meer dan zes maanden opnieuw voor spermawinning worden gebruikt, moeten gedurende een periode van 30 dagen voor de hervatting van de productie worden getest.</p> <p>(8) Vermeld de naam van het antibioticum/namen van de antibiotica en de concentratie ervan of de handelsnaam van het spermaverdunningsmiddel dat antibiotica bevat.</p>						
	<p>Certificerend functionaris/Officiële dierenarts</p> <table border="0"> <tr> <td>Naam (in hoofdletters)</td> <td>Hoedanigheid en titel</td> </tr> <tr> <td>Datum van ondertekening</td> <td>Handtekening</td> </tr> <tr> <td>Stempel</td> <td></td> </tr> </table>		Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel	Datum van ondertekening	Handtekening	Stempel
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel						
Datum van ondertekening	Handtekening						
Stempel							
							