



## HOOFDSTUK 36

**MODEL VAN DIERGEZONDHEIDSCERTIFICAAT VOOR DE VERPLAATSING TUSSEN LIDSTATEN VAN ZENDINGEN VAN DE VOLGENDE LEVENDE PRODUCTEN, DIE NA 20 APRIL 2021 WORDEN VERZONDEN VANUIT DE VERWERKINGSINRICHTING VOOR LEVENDE PRODUCTEN:**

- sperma van schapen en geiten dat na 20 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden sperma van schapen en geiten dat na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
- voorraden sperma van schapen en geiten dat voor 1 september 2010 is gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
- oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 20 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Verordening (EU) 2016/429 en Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;
- voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die na 31 augustus 2010 en voor 21 april 2021 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad;
- voorraden oöcyten en embryo's van schapen en geiten die voor 1 september 2010 zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig Richtlijn 92/65/EEG van de Raad

## (MODEL "OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA")

EUROPESE UNIE				INTRA	
Deel I: Beschrijving van de zending	<b>I.1 Verzender</b>		<b>I.2 Imsoe-referentie</b>	<b>QR-code</b>	
	Naam		<b>I.2a Lokale referentie</b>		
	Adres		<b>I.3 Centrale bevoegde autoriteit</b>		
	Land	ISO-landcode	<b>I.4 Lokale bevoegde autoriteit</b>		
	<b>I.5 Ontvanger</b>		<b>I.6 Onafhankelijk van een inrichting werkende exploitant van verzamelingen</b>	Registratienummer	
	Naam		Naam	Adres	
	Adres		Adres	Land	
	Land	ISO-landcode	Land	ISO-landcode	
	<b>I.7 Land van oorsprong</b>	ISO-landcode	<b>I.9 Land van bestemming</b>	ISO-landcode	
	<b>I.8 Regio van oorsprong</b>	Code	<b>I.10 Regio van bestemming</b>	Code	
<b>I.11 Plaats van verzending</b>		<b>I.12 Plaats van bestemming</b>			
Naam	Registratie-/erkenningsnummer	Naam	Registratie-/erkenningsnummer		
Adres		Adres			
Land	ISO-landcode	Land	ISO-landcode		
<b>I.13 Plaats van lading</b>		<b>I.14 Datum en tijdstip van vertrek</b>			
<b>I.15 Vervoermiddel</b>		<b>I.16 Vervoerder</b>	Registratie-/vergunningnummer		
<input type="checkbox"/> Vaartuig	<input type="checkbox"/> Vliegtuig	Naam	Adres		
<input type="checkbox"/> Treinwagon	<input type="checkbox"/> Wegvoertuig	Adres	Land		
Identificatie	<input type="checkbox"/> Overig	Land	ISO-landcode		
Document		<b>I.17 Begeleidende documenten</b>			
		Type	Code		
		Land	ISO-landcode		
		Referentienummer van het handelsdocument			

## ▼B

<b>I.18</b>	<b>Vervoersomstandigheden</b>	<input type="checkbox"/> Omgevingstemperatuur	<input type="checkbox"/> Gekoeld	<input type="checkbox"/> Ingevroren				
<b>I.19</b>	<b>Laadkist- of recipiëntnummer/zege­nummer</b>	Laadkist- of recipiëntnummer	Zege­nummer					
<b>I.20</b>	<b>Gecertificeerd als of voor</b>	<input type="checkbox"/> Verder houden	<input type="checkbox"/> Slacht	<input type="checkbox"/> Geconsigneerde inrichting	<input type="checkbox"/> Levende producten			
		<input type="checkbox"/> Geregistreerde paardachtige	<input type="checkbox"/> Reizend circus/dierennummer	<input type="checkbox"/> Tentoonstelling	<input type="checkbox"/> Evenement of activiteit in een grensgebied			
		<input type="checkbox"/> Vrijlating in het wild	<input type="checkbox"/> Verzendingscentrum	<input type="checkbox"/> Heruitzettingsgebied/zuiveringscentrum	<input type="checkbox"/> Inrichting voor aquacultuur-dieren voor sierdoeleinden			
		<input type="checkbox"/> Verdere verwerking	<input type="checkbox"/> Organische meststoffen en bodemverbeteraars	<input type="checkbox"/> Technisch gebruik	<input type="checkbox"/> Quarantaine- of soortgelijke inrichting			
		<input type="checkbox"/> Producten voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Bestuiving	<input type="checkbox"/> Levende waterdieren voor menselijke consumptie	<input type="checkbox"/> Overig			
<b>I.21</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer door een derde land</b>	Derde land	ISO-landcode					
		Plaats van uitgang	Code van de grenscontrolepost					
		Plaats van binnenkomst	Code van de grenscontrolepost					
<b>I.22</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor doorvoer door lidstaten</b>	Lidstaat	ISO-landcode	<b>I.23</b>	<input type="checkbox"/> <b>Voor uitvoer</b>			
		Lidstaat	ISO-landcode		Derde land			
		Lidstaat	ISO-landcode		Plaats van uitgang			
					ISO-landcode			
					Code van de grenscontrolepost			
<b>I.24</b>	<b>Geschatte duur van het vervoer</b>			<b>I.25</b>	<b>Journaal</b>			
					<input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nee			
<b>I.26</b>	<b>Totaal aantal verpakkingen</b>			<b>I.27</b>	<b>Totale hoeveelheid</b>			
<b>I.28</b>	<b>Totaal nettogewicht/brutogewicht (kg)</b>			<b>I.29</b>	<b>Totale voor de zending voorziene ruimte</b>			
<b>I.30</b>	<b>Beschrijving van de zending</b>							
	GN-code	Soort	Ondersoort/categorie	Geslacht	Identificatiesysteem	Identificatienummer	Leeftijd	Hoeveelheid Type
	Regio van oorsprong		Koelhuis		Identificatiemerk	Type verpakking		Nettogewicht
	Slachthuis		Soort behandeling		Aard van de goederen	Aantal verpakkingen		Partijnummer
			Datum van winning/productie		Verwerkingsbedrijf	Erkennings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum		Test



EUROPESE UNIE

Modelcertificaat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

Deel II: Certificering	II. Informatie over de gezondheid	II.a Referentienummer certificaat	II.b Imsoc-referentie
	<p>Ondergetekende, officieel dierenarts, verklaart het volgende:</p> <p>II.1. De in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(1)</sup> waar het/de sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn verwerkt en opgeslagen:</p> <p>II.1.1. is door de bevoegde autoriteit 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 4, bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686 van de Commissie.</p> <p>II.2. Het/de in deel I beschreven sperma<sup>(2)</sup>/oöcyten<sup>(2)</sup>/in vivo verkregen embryo's<sup>(2)</sup>/in vitro geproduceerde embryo's<sup>(2)</sup>/gemicromanipuleerde embryo's<sup>(2)</sup> is/zijn bestemd voor kunstmatige voortplanting en</p> <p><sup>(2)</sup> [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> 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<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar de in vak I.11 vermelde verwerkingsinrichting voor levende producten die 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:</p> <p><sup>(2)</sup> [model OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [model OV/CAP-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [model OV/CAP-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [model OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> 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<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> van bijlage I bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686, en is/zijn naar de in vak I.11 vermelde verwerkingsinrichting voor levende producten die zich in een andere lidstaat bevindt, verplaatst en ging/gingen daarbij vergezeld van (een) certifica(a)t(en) overeenkomstig:</p> <p><sup>(2)</sup> [model OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [model OV/CAP-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [model OV/CAP-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup> en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p>		



EUROPESE UNIE

Modelcertificaat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [II.2.1. is/zijn gewonnen of geproduceerd, verwerkt en opgeslagen in een spermawinningscentrum<sup>(2)(3)</sup>/door een embryowinningsteam<sup>(2)(3)</sup>/door een embryoproductieteam<sup>(2)(3)</sup>, en/of verwerkt en opgeslagen in een verwerkingsinrichting voor levende producten<sup>(2)(3)</sup>, en/of opgeslagen in een opslagcentrum voor levende producten<sup>(2)(3)</sup> dat/die zich bevindt in een in de lijst in bijlage X 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<sup>(2)</sup>/deel 2<sup>(2)</sup>/deel 3<sup>(2)</sup>/deel 4<sup>(2)</sup>/deel 5<sup>(2)</sup> 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:</p> <p><sup>(2)</sup> [model OV/CAP-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p><sup>(2)</sup>en/of [model OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>.]</p> <p>II.2.2. is/zijn gewonnen, verwerkt en opgeslagen overeenkomstig de diergezondheidsvoorschriften van bijlage III bij Gedelegeerde Verordening (EU) 2020/686;</p> <p>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;</p> <p>II.2.4. wordt/worden vervoerd in een recipiënt die:</p> <p>II.2.4.1. vóór de verzending vanuit de verwerkingsinrichting 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;</p> <p>II.2.4.2. vóór gebruik is gereinigd en ontsmet of gesteriliseerd, of een recipiënt voor eenmalig gebruik is;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[II.2.4.3. is gevuld met een cryogeen middel dat niet al voor andere producten is gebruikt.];</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[II.2.5. is/zijn in rietjes of andere verpakkingen geplaatst die degelijk en hermetisch zijn verzegeld;</p> <p>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.]</p> <p><b>Toelichting</b></p> <p>Dit diergezondheidscertificaat moet worden ingevuld overeenkomstig de richtsnoeren in bijlage I, hoofdstuk 2, bij Uitvoeringsverordening (EU) 2020/2235 van de Commissie.</p>
--	---



EUROPESE UNIE

Modelcertificaat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><b>Deel I:</b></p> <p>Vak I.11: “<i>Plaats van verzending</i>”: Vermeld het unieke erkenningsnummer en de naam en het adres van de verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van de zending sperma, oöcyten en/of embryo’s. Alleen verwerkingsinrichtingen 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: “<i>Plaats van bestemming</i>”: 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: “<i>Begeleidende documenten</i>”: 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 de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten. De originelen van die documenten of certificaten of gewaarmerkte kopieën daarvan moeten aan dit certificaat worden gehecht.</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: “<i>Type</i>”: 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>“<i>Soort</i>”: Vermeld “<i>Ovis aries</i>” en/of “<i>Capra hircus</i>”, naargelang van het geval.</p> <p>“<i>Identificatienummer</i>”: Vermeld van elk donordier het identificatienummer.</p> <p>“<i>Identificatiemerk</i>”: 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>“<i>Datum van winning/productie</i>”: Vermeld de datum waarop het sperma, de oöcyten en/of de embryo’s van de zending is/zijn gewonnen of geproduceerd.</p> <p>“<i>Erkenings- of registratienummer van bedrijf/inrichting/centrum</i>”: 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>“<i>Hoeveelheid</i>”: Vermeld het aantal rietjes of andere verpakkingen met hetzelfde merk.</p>
--	--



EUROPESE UNIE

Modelcertificaat OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

<p><b>Deel II:</b></p> <p>(1) Alleen verwerkingsinrichtingen 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>(2) Schrapen indien niet van toepassing.</p> <p>(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.</p> <p>(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 de in vak I.11 beschreven verwerkingsinrichting voor levende producten van verzending van het sperma, de oöcyten en/of embryo's, moeten aan dit certificaat worden gehecht.</p> <p>(5) Van toepassing op ingevroren sperma, oöcyten of embryo's.</p> <p>(6) Van toepassing op zendingen waarbij sperma, oöcyten, in vivo verkregen embryo's, in vitro geproduceerde embryo's en gemicromanipuleerde embryo's van schapen en/of geiten in één recipiënt zijn geplaatst en worden vervoerd.</p>	
<p><b>Officiële dierenarts</b></p>	
Naam (in hoofdletters)	Hoedanigheid en titel
Naam lokale controle-eenheid	Code lokale controle-eenheid
Datum	
Stempel	Handtekening