



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΑΓΡΟΤΙΚΗΣ  
ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ & ΤΡΟΦΙΜΩΝ  
ΓΕΝΙΚΗ Δ/ΝΣΗ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗΣ  
ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ  
ΤΜΗΜΑ ΕΙΣΑΓΩΓΩΝ ΕΞΑΓΩΓΩΝ  
& ΕΝΔΟΕΝΩΣΙΑΚΟΥ ΕΜΠΟΡΙΟΥ  
ΖΩΝΤΩΝ ΖΩΩΝ & ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ  
ΖΩΙΚΗΣ ΠΡΟΕΛΕΥΣΗΣ

Πληροφορίες: Σ. Μαντούβαλου  
Ταχ. Δ/ση: Βερανζέρου 46, Αθήνα  
Ταχ. Κώδικας: 10438  
Τηλέφωνο: 210 212 4130  
e-mail: ka6u047@minagric.gr

Αθήνα, 11. 01. 2021

Αρ. Πρωτ.: 47/6930

ΠΡΟΣ: Αποδέκτες Π.Δ.

ΘΕΜΑ: Ισχύουσα νομοθεσία για τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών στην Ε.Ε.

Σας αποστέλλεται συνημμένα, για ενημέρωση και εφαρμογή:

1. Το ενοποιημένο κείμενο της Εκτελεστικής απόφασης **2006/168/ΕΚ** της Επιτροπής ,για τον καθορισμό των υγειονομικών όρων και των απαιτήσεων σχετικά με την έκδοση κτηνιατρικών πιστοποιητικών για τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών στην Κοινότητα.

2. Η Εκτελεστική απόφαση **2020/2216** της Επιτροπής της Ε.Ε., για την τροποποίηση του παραρτήματος I της απόφασης 2006/168/ΕΚ όσον αφορά την καταχώριση για το **Ηνωμένο Βασίλειο και ορισμένες Εξαρτήσεις του Στέμματος** στον κατάλογο τρίτων χωρών από τις οποίες επιτρέπονται οι εισαγωγές εμβρύων βοοειδών στην Ένωση.

Η παρούσα απόφαση εφαρμόζεται από την 1η Ιανουαρίου 2021.

Η ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΗ ΤΗΣ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗΣ

Χρυσούλα Δηλέ

ΑΚΡΙΒΕΣ ΑΝΤΙΓΡΑΦΟ  
ΨΗΦΙΑΚΑ ΥΠΟΓΕΓΡΑΜΜΕΝΟ  
ΓΙΑΝΝΟΥΛΑ ΚΟΤΣΩΝΑ  
Δ/ΝΣΗ ΥΓΕΙΑΣ ΤΩΝ ΖΩΩΝ

## **ΑΠΟΔΕΚΤΕΣ ΠΙΝΑΚΑ ΔΙΑΝΟΜΗΣ**

### **A. Για Ενέργεια**

1. Περιφέρειες της χώρας. Γενικές Διευθύνσεις Αγροτικής Οικονομίας και Κτηνιατρικής. Διευθύνσεις Κτηνιατρικής αυτών – Έδρες τους.
2. Περιφερειακές Ενότητες της χώρας. Διευθύνσεις Αγροτικής Οικονομίας και Κτηνιατρικής. Τμήματα Κτηνιατρικής αυτών – Έδρες τους.
3. Σταθμοί Υγειονομικού Κτηνιατρικού Ελέγχου (ΣΥΚΕ). – Έδρες τους.
4. Κτηνιατρικά εργαστήρια. – Έδρες τους.
5. Κέντρα κτηνιατρικών ιδρυμάτων. – Έδρες τους.

### **B. Για κοινοποίηση**

1. Ανεξάρτητη Αρχή Δημοσίων Εσόδων  
α) Γενική Διεύθυνση Τελωνείων και Ε.Φ.Κ. – Δ/νση Τελ. Διαδικασιών.  
Καρ. Σερβίας 10, 10184, Αθήνα.
2. Εμπορικά και Βιομηχανικά Επιμελητήρια:  
α) Αθηνών. Ακαδημίας 7-9, 10671, Αθήνα.  
β) Πειραιά. Πλατεία Ρούσβελτ, 18531, Πειραιάς.  
γ) Θεσσαλονίκης – Τσιμισκή 29, 54624, Θεσσαλονίκη.

### **Γ. Εσωτερική Διανομή**

1. Διεύθυνση Υγείας των Ζώων
2. Διεύθυνση Κτηνιατρικής Δημόσιας Υγείας

Το παρόν έγγραφο αποτελεί απλώς βοήθημα τεκμηρίωσης και τα θεσμικά όργανα δεν αναλαμβάνουν καμία ευθύνη για το περιεχόμενό του

► **B****ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ**

της 4ης Ιανουαρίου 2006

για τον καθορισμό των υγειονομικών όρων και των απαιτήσεων σχετικά με την έκδοση κτηνιατρικών πιστοποιητικών για τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών στην Κοινότητα και για την κατάργηση της απόφασης 2005/217/ΕΚ

*[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2005) 5796]*

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

(2006/168/ΕΚ)

(ΕΕ L 57 της 28.2.2006, σ. 19)

Τροποποιείται από:

		Επίσημη Εφημερίδα		
		αριθ.	σελίδα	ημερομηνία
► <b><u>M1</u></b>	Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1792/2006 της Επιτροπής της 23ης Οκτωβρίου 2006	L 362	1	20.12.2006
► <b><u>M2</u></b>	Απόφαση 2009/873/ΕΚ της Επιτροπής της 30ής Νοεμβρίου 2009	L 315	22	2.12.2009
► <b><u>M3</u></b>	Εκτελεστική απόφαση 2012/414/ΕΕ της Επιτροπής της 17ης Ιουλίου 2012	L 194	12	21.7.2012
► <b><u>M4</u></b>	Κανονισμός (ΕΕ) αριθ. 519/2013 της Επιτροπής της 21ης Φεβρουαρίου 2013	L 158	74	10.6.2013
► <b><u>M5</u></b>	Εκτελεστική απόφαση 2013/309/ΕΕ της Επιτροπής της 19ης Ιουνίου 2013	L 172	32	25.6.2013

Διορθώνεται από:

- **C1** Διορθωτικό ΕΕ L 75 της 19.3.2013, σ. 38 (2012/414/ΕΕ)



**ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ**

**της 4ης Ιανουαρίου 2006**

**για τον καθορισμό των υγειονομικών όρων και των απαιτήσεων σχετικά με την έκδοση κτηνιατρικών πιστοποιητικών για τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών στην Κοινότητα και για την κατάργηση της απόφασης 2005/217/ΕΚ**

*[κοινοποιηθείσα υπό τον αριθμό E(2005) 5796]*

**(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)**

(2006/168/ΕΚ)

Η ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΤΩΝ ΕΥΡΩΠΑΪΚΩΝ ΚΟΙΝΟΤΗΤΩΝ,

Έχοντας υπόψη:

τη συνθήκη για την ίδρυση της Ευρωπαϊκής Κοινότητας,

την οδηγία 89/556/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 25ης Σεπτεμβρίου 1989, για τον καθορισμό των υγειονομικών όρων που διέπουν το ενδοκοινοτικό εμπόριο και τις εισαγωγές εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών <sup>(1)</sup>, και ιδίως το άρθρο 7 παράγραφος 1 και το άρθρο 9 παράγραφος 1 πρώτο εδάφιο στοιχείο β),

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η οδηγία 89/556/ΕΟΚ θεσπίζει τους όρους υγειονομικού ελέγχου που διέπουν το ενδοκοινοτικό εμπόριο και τις εισαγωγές νοπών και κατενυγμένων εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών από τρίτες χώρες.
- (2) Η οδηγία αυτή προβλέπει, μεταξύ άλλων, ότι δεν επιτρέπεται να αποστέλλονται έμβρυα βοοειδών από το ένα κράτος μέλος στο άλλο παρά μόνον εφόσον έχουν συλληφθεί με τεχνητή σπερματοέγχυση ή τεχνητή (in vitro) γονιμοποίηση με σπέρμα από σπερματοδότη ενός κέντρου συλλογής σπέρματος που είναι εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή για τη συλλογή, την επεξεργασία και την αποθήκευση σπέρματος ή με σπέρμα εισαγόμενο σύμφωνα με την οδηγία 88/407/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 14ης Ιουνίου 1988, για τον καθορισμό των απαιτήσεων υγειονομικού ελέγχου που ισχύουν στις ενδοκοινοτικές συναλλαγές και στις εισαγωγές σπέρματος κατοικίδιων βοοειδών <sup>(2)</sup>.
- (3) Η απόφαση 92/452/ΕΟΚ της Επιτροπής, της 30ής Ιουλίου 1992, για την κατάρτιση των καταλόγων των ομάδων συλλογής εμβρύων οι οποίες έχουν εγκριθεί σε τρίτες χώρες για την εξαγωγή εμβρύων βοοειδών στην Κοινότητα <sup>(3)</sup>, προβλέπει ότι τα κράτη μέλη εισάγουν έμβρυα από τρίτες χώρες μόνον εάν έχουν συλλεχθεί, μεταποιηθεί, συμπεριλαμβανομένης της τεχνητής (in vitro) γονιμοποίησής τους, και αποθηκευτεί από ομάδα συλλογής εμβρύων που περιλαμβάνεται στους καταλόγους της εν λόγω απόφασης.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 302 της 19.10.1989, σ. 1· οδηγία όπως τροποποιήθηκε τελευταία από τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 806/2003 (ΕΕ L 122 της 16.5.2003, σ. 1).

<sup>(2)</sup> ΕΕ L 194 της 22.7.1988, σ. 10· οδηγία όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την απόφαση 2004/101/ΕΚ της Επιτροπής (ΕΕ L 30 της 4.2.2004, σ. 15).

<sup>(3)</sup> ΕΕ L 250 της 29.8.1992, σ. 40· απόφαση όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την απόφαση 2005/774/ΕΚ (ΕΕ L 291 της 5.11.2005, σ. 46).

▼ B

- (4) Λόγω των προβλημάτων που παρουσιάστηκαν στο εμπόριο από τις νέες, αυστηρότερες απαιτήσεις για το σπέρμα βοοειδών που χρησιμοποιείται για γονιμοποίηση, οι οποίες θεσπίστηκαν με την απόφαση 92/471/ΕΟΚ της Επιτροπής<sup>(1)</sup>, η Επιτροπή εξέδωσε την απόφαση 2005/217/ΕΚ, της 9ης Μαρτίου 2005, για τον καθορισμό των υγειονομικών όρων και των απαιτήσεων σχετικά με την έκδοση κτηνιατρικών πιστοποιητικών για τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών στην Κοινότητα<sup>(2)</sup>.
- (5) Η απόφαση 2005/217/ΕΚ προβλέπει μεταβατική περίοδο που λήγει στις 31 Δεκεμβρίου 2006 για τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών που έχουν συλλεχθεί ή παραχθεί πριν από την 1η Ιανουαρίου 2006 και έχουν συλληφθεί με σπέρμα που δεν πληροί απολύτως τις διατάξεις της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ, εφόσον τα έμβρυα αυτά εμφυτεύονται σε θηλυκά βοοειδή που βρίσκονται στο κράτος μέλος προορισμού και έχουν αποκλειστεί από το ενδοκοινοτικό εμπόριο.
- (6) Η Διεθνής Ένωση για τη Μεταφορά Εμβρύων (IETS) εκτίμησε ότι είναι αμελητέος ο κίνδυνος μετάδοσης ορισμένων μεταδοτικών νόσων μέσω των εμβρύων σε θηλυκά ζώα-λήπτες ή σε απογόνους, υπό την προϋπόθεση ότι γίνεται ορθός χειρισμός των εμβρύων από τη συλλογή έως και τη μεταφορά. Τη θέση αυτή συμμερίζεται και το Διεθνές Γραφείο Επιζωοτιών (ΟΙΕ) όσον αφορά τα in vivo γονιμοποιημένα έμβρυα. Ωστόσο, για λόγους υγείας των ζώων, πρέπει να λαμβάνονται οι κατάλληλες προφυλάξεις στα προηγούμενα στάδια όσον αφορά το σπέρμα που χρησιμοποιείται για τη γονιμοποίηση, και ιδίως όσον αφορά τα τεχνητός (in vitro) γονιμοποιημένα έμβρυα.
- (7) Επομένως, πρέπει να προσαρμοστούν οι κοινοτικές απαιτήσεις για τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών που προήλθαν από φυσική (in vivo) γονιμοποίηση ή παρήχθησαν με τεχνητή (in vitro) γονιμοποίηση, ιδίως όσον αφορά το σπέρμα που χρησιμοποιείται για τη γονιμοποίηση.
- (8) Με βάση την εκτίμηση κινδύνου που διενήργησε η IETS και σύμφωνα με τις συστάσεις του ΟΙΕ, πρέπει να απλουστευθούν οι όροι που διέπουν τις εισαγωγές in vivo γονιμοποιημένων εμβρύων βοοειδών, ενώ πρέπει να διατηρηθούν αυστηρότερες υγειονομικές απαιτήσεις για τις εισαγωγές τεχνητός (in vitro) παραχθέντων εμβρύων, με ειδικούς περιορισμούς στις περιπτώσεις που η διαφανής ζώνη έχει υποστεί βλάβη κατά τη διαδικασία.
- (9) Για λόγους σαφήνειας της κοινοτικής νομοθεσίας, η απόφαση 2005/217/ΕΚ πρέπει να καταργηθεί και να αντικατασταθεί από την παρούσα απόφαση.
- (10) Ωστόσο, προκειμένου να δοθεί η δυνατότητα στους οικονομικούς φορείς να προσαρμοστούν στις νέες απαιτήσεις που θεσπίζονται με την παρούσα απόφαση, κρίνεται σκόπιμο να προβλεφθεί μεταβατική περίοδος, κατά τη διάρκεια της οποίας τα έμβρυα κατοικίδιων βοοειδών που συλλέχθηκαν ή παρήχθησαν πριν από την 1η Ιανουαρίου 2006 θα μπορούν να εισάγονται υπό κάποιους όρους στην Κοινότητα και με βάση τις απαιτήσεις που παρατίθενται στο παράρτημα V της παρούσας απόφασης.

(1) ΕΕ L 270 της 15.9.1992, σ. 27· απόφαση όπως τροποποιήθηκε τελευταία από την απόφαση 2004/786/ΕΚ (ΕΕ L 346 της 23.11.2004, σ. 32).

(2) ΕΕ L 69 της 16.3.2005, σ. 41.

**▼ B**

- (11) Τα μέτρα που προβλέπονται στην παρούσα απόφαση είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής για την τροφική αλυσίδα και την υγεία των ζώων,

ΕΞΕΛΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ:

**▼ M2***Άρθρο 1***Γενικοί όροι για τις εισαγωγές εμβρύων**

Τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών («έμβρυα») τα οποία συλλέχθηκαν ή παρήχθησαν σε τρίτη χώρα που αναφέρεται στο παράρτημα I της παρούσας απόφασης από ομάδες συλλογής ή παραγωγής εμβρύων που έχουν εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 8 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ.

**▼ B***Άρθρο 2***Εισαγωγές in vivo γονιμοποιημένων εμβρύων**

Τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές εμβρύων τα οποία προήλθαν από φυσική (in vivo) γονιμοποίηση και πληρούν τους υγειονομικούς όρους που αναφέρονται στο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού του παραρτήματος II.

*Άρθρο 3***Εισαγωγές τεχνητός (in vitro) παραχθέντων εμβρύων**

1. Τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές εμβρύων τα οποία παρήχθησαν με τεχνητή (in vitro) γονιμοποίηση από σπέρμα που ανταποκρίνεται στις διατάξεις της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ και πληρούν τους υγειονομικούς όρους που αναφέρονται στο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού του παραρτήματος III της παρούσας απόφασης.

2. Τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές εμβρύων τα οποία παρήχθησαν με τεχνητή (in vitro) γονιμοποίηση από σπέρμα που παρήχθη σε εγκεκριμένα κέντρα συλλογής σπέρματος ή αποθηκεύτηκε σε κέντρα αποθήκευσης σπέρματος σε τρίτες χώρες που αναφέρονται στο παράρτημα I της απόφασης 2004/639/ΕΚ της Επιτροπής <sup>(1)</sup>, και τα οποία πληρούν τους υγειονομικούς όρους που αναφέρονται στο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού του παραρτήματος IV της παρούσας απόφασης, εφόσον τα έμβρυα αυτά:

- α) αποκλείονται από το ενδοκοινοτικό εμπόριο, και
- β) εμφυτεύονται αποκλειστικά σε θηλυκά βοοειδή τα οποία βρίσκονται στο κράτος μέλος προορισμού που αναφέρεται στο κτηνιατρικό πιστοποιητικό.

*Άρθρο 4***Μεταβατικά μέτρα**

Κατά παρέκκλιση από τα άρθρα 2 και 3, τα κράτη μέλη επιτρέπουν έως τις 31 Δεκεμβρίου 2006 την εισαγωγή εμβρύων από τις τρίτες χώρες που αναφέρονται στο παράρτημα I, εφόσον τα έμβρυα αυτά πληρούν:

- α) τους υγειονομικούς όρους που αναφέρονται στο υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού του παραρτήματος V, και

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 292 της 15.9.2004, σ. 21.

**▼ B**

β) τους ακόλουθους όρους:

- i) πρέπει να συλλεχθούν ή να παραχθούν πριν από την 1η Ιανουαρίου 2006,
- ii) πρέπει να χρησιμοποιηθούν μόνον για εμφύτευση σε θηλυκά βοοειδή τα οποία βρίσκονται στο κράτος μέλος προορισμού που αναφέρεται στο κτηνιατρικό πιστοποιητικό,
- iii) πρέπει να αποκλειστούν από το ενδοκοινοτικό εμπόριο,
- iv) πρέπει να συνοδεύονται από τέτοιο πιστοποιητικό, δεόντως συμπληρωμένο πριν από την 1η Ιανουαρίου 2007.

*Άρθρο 5***Κατάργηση**

Η απόφαση 2005/217/EK καταργείται.

*Άρθρο 6***Εφαρμογή**

Η παρούσα απόφαση εφαρμόζεται από την 1η Ιανουαρίου 2006.

*Άρθρο 7***Αποδέκτες**

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη.

▼ M3

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

Κωδικός ISO	Τρίτη χώρα	Σχετικό κτηνιατρικό πιστοποιητικό		
		ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙV
AR	Αργεντινή	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙV
AU	Αυστραλία	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙV
CA	Καναδάς	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙV
CH	Ελβετία (*)	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙV
_____				
IL	Ισραήλ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙV
MK	πρώην Γιουγκοσλαβική Δημοκρατία της Μακεδονίας (**)	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙV
NZ	Νέα Ζηλανδία (***)	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙV
US	ΗΠΑ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙV

(\*) Για τα έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo) και τα έμβρυα που παράγονται με τεχνητή γονιμοποίηση (in vitro), τα πιστοποιητικά που πρέπει να χρησιμοποιούνται για τις εισαγωγές από την Ελβετία ορίζονται στο παράρτημα Γ της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ, με τις προσαρμογές που ορίζονται στο παράρτημα 11 προσάρτημα 2 κεφάλαιο VI τμήμα Β σημείο 2 της συμφωνίας μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Ελβετικής Συνομοσπονδίας σχετικά με τις συναλλαγές γεωργικών προϊόντων, όπως εγκρίθηκε με την απόφαση 2002/309/ΕΚ, Ευρατόμ, του Συμβουλίου και της Επιτροπής σχετικά με τη συμφωνία επιστημονικής και τεχνολογικής συνεργασίας, της 4ης Απριλίου 2002, για τη σύναψη επτά συμφωνιών με την Ελβετική Συνομοσπονδία.

(\*\*) Προσωρινός κωδικός που δεν επηρεάζει την οριστική ονομασία της χώρας, η οποία θα δοθεί μετά τη λήξη των διαπραγματεύσεων που διεξάγονται επί του παρόντος στα Ηνωμένα Έθνη.

(\*\*\*) Για τα έμβρυα που προέρχονται από φυσική γονιμοποίηση (in vivo), το πιστοποιητικό που πρέπει να χρησιμοποιείται για τις εισαγωγές από τη Νέα Ζηλανδία ορίζεται στο παράρτημα ΙV της απόφασης 2003/56/ΕΚ της Επιτροπής, της 24ης Ιανουαρίου 2003, σχετικά με τα πιστοποιητικά υγείας για την εισαγωγή ορισμένων ζωντανών ζώων και ζωικών προϊόντων από τη Νέα Ζηλανδία (μόνο για τα έμβρυα που συλλέγονται στη Νέα Ζηλανδία) η οποία βασίζεται στη συμφωνία μεταξύ της Ευρωπαϊκής Κοινότητας και της Νέας Ζηλανδίας περί υγειονομικών μέτρων που εφαρμόζονται στο εμπόριο ζώων ζώων και ζωικών προϊόντων, όπως εγκρίθηκε με την απόφαση 97/132/ΕΚ του Συμβουλίου.



▼ **M5**

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για τις εισαγωγές in vivo γονιμοποιημένων εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών, τα οποία συλλέχθηκαν σύμφωνα με την οδηγία 89/556/ΕΟΚ του Συμβουλίου

ΧΩΡΑ

Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ

Μέρος I: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση  Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση  Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση  Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση  Όνομα Διεύθυνση  Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης  Αριθμός έγκρισης  Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση  Ταχυδρομικός κώδικας			
	I.13. Τόπος φόρτωσης				I.14. Ημερομηνία αναχώρησης			
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Ταυτοποίηση Αριθμοί αναφοράς εγγράφων				I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ			
					I.17.			
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΕΣ) <b>05 11 99 85</b>			
				I.20. Ποσότητα				
I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24.				
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα		Κωδικός ISO		I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)	Φυλή	Κατηγορία	Ταυτότητα δότη	Ημερομηνία συλλογής	Ημερομηνία κατάψυξης	Αριθμός έγκρισης της ομάδας	Ποσότητα	

## ▼ M5

## ΧΩΡΑ

## In vivo γονιμοποιημένα έμβρυα βοοειδών

Μέρος II: Πιστοποίηση	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
	Ο (Η) υπογεγραμμένος(-η) επίσημος(-η) κτηνίατρος της (του) .....		πιστοποιώ ότι:
	II.1. Τα προς εξαγωγή έμβρυα:		
	II.1.1. συλλέχθηκαν στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις:		
	II.1.1.1. ήταν απαλλαγμένη από πανώλη των βοοειδών κατά τους τελευταίους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή τους:		
(¹) είτε	II.1.1.2. ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό και τη λοιμώδη οζώδη δερματίτιδα κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή τους και δεν πραγματοποίησε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου.]		
(¹) είτε	II.1.1.2. δεν ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό ή τη λοιμώδη οζώδη δερματίτιδα κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή τους και πραγματοποίησε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου, και:  — τα έμβρυα δεν υποβλήθηκαν σε διάτρηση της διαφανούς ζώνης,  — τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή τους,  — τα θηλυκά ζώα-δότες προέρχονται από εκμεταλλεύσεις στις οποίες κανένα ζώο δεν εμβολιάστηκε κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή και κανένα ζώο ευπαθούς είδους δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα αφθώδους πυρετού ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις 30 ημέρες πριν και τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή των εμβρύων.]		
	II.1.2. συλλέχθηκαν από την ομάδα συλλογής εμβρύων (³) η οποία:		
	— έχει εγκριθεί σύμφωνα με το παράρτημα Α κεφάλαιο I της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ,		
	— η οποία πραγματοποίησε τη συλλογή, επεξεργασία, αποθήκευση και μεταφορά των εμβρύων σύμφωνα με το παράρτημα Α κεφάλαιο II της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ,		
	— επιθεωρείται τουλάχιστον δύο φορές ετησίως από επίσημο κτηνίατρο.		
	II.1.3. συλλέχθηκαν και υποβλήθηκαν σε επεξεργασία σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φουσαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονονομίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν από τη συλλογή τους και έως την αποστολή τους στην Ένωση, στην περίπτωση νωπών εμβρύων, ή κατά τη διάρκεια των 30 ημερών μετά τη συλλογή τους, στην περίπτωση εμβρύων που υπόκεινται σε υποχρεωτική αποθήκευση επί 30 τουλάχιστον ημέρες σύμφωνα με το σημείο II.1.1.2.		
	II.1.4. από τη στιγμή της συλλογής τους και έως 30 ημέρες μετά ή, στην περίπτωση νωπών εμβρύων, έως την ημέρα της αποστολής τους στην Ένωση, τα προς εξαγωγή έμβρυα παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, φουσαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονονομίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας.		
	II.1.5. συλλέχθηκαν από θηλυκά ζώα-δότες τα οποία:		
	II.1.5.1. βρίσκονταν, κατά τις τελευταίες 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή, σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φουσαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονονομίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας:		
	II.1.5.2. δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα νόσου κατά την ημέρα της συλλογής:		
	II.1.5.3. κατά τους έξι μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή βρίσκονταν στο έδαφος της χώρας εξαγωγής, σε δύο το πολύ αγέλες:  — οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από φυματίωση κατά την περίοδο αυτή,  — οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από βρουκέλλωση κατά την περίοδο αυτή,  — οι οποίες ήταν απαλλαγμένες από ενζωοτική λεύκωση βοοειδών ή στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα ενζωοτικής λεύκωσης βοοειδών κατά τα τρία προηγούμενα έτη,  — στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών/λοιμώδους φλυκταινώδους αιδοιοκολίτιδας κατά τους 12 προηγούμενους μήνες.		
	II.1.6. Τα προς εξαγωγή έμβρυα έχουν συλληφθεί με τεχνητή σπερματέγχυση με σπέρμα από κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος που είναι εγκεκριμένα για τη συλλογή, την επεξεργασία και την αποθήκευση σπέρματος από την αρμόδια αρχή τρίτης χώρας ή τμήματος αυτής που αναφέρεται στο παράρτημα I της εκτελεστικής απόφασης 2011/630/ΕΕ της Επιτροπής (⁴) ή από την αρμόδια αρχή κράτους μέλους.		

▼ **M5**

<b>ΧΩΡΑ</b>		<b>In vivo γονιμοποιημένα έμβρυα βοοειδών</b>
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
<p><b>Σημειώσεις</b></p> <p><b>Μέρος I:</b></p> <p>Πλαίσιο I.6: <i>Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ:</i> το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο αν το πιστοποιητικό αφορά διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα.</p> <p>Πλαίσιο I.11: Ο <i>τόπος καταγωγής</i> αντιστοιχεί στην εγκεκριμένη ομάδα συλλογής εμβρύων από την οποία αποστέλλονται τα έμβρυα στην Ένωση και η οποία περιλαμβάνεται, σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ, στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>Πλαίσιο I.22: Ο <i>αριθμός των μονάδων συσκευασίας</i> πρέπει να αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.</p> <p>Πλαίσιο I.23: Αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.</p> <p>Πλαίσιο I.26: Συμπληρώνεται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.</p> <p>Πλαίσιο I.27: Συμπληρώνεται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.</p> <p>Πλαίσιο I.28: <i>Είδος:</i> επιλέξτε "Bos taurus", "Bison bison" ή "Bubalus bubalis" ανάλογα με την περίπτωση.</p> <p style="padding-left: 40px;"><i>Κατηγορία:</i> επιλέξτε "in vivo γονιμοποιημένα έμβρυα".</p> <p style="padding-left: 40px;">Η <i>ταυτότητα δότη</i> αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.</p> <p style="padding-left: 40px;">Η <i>ημερομηνία συλλογής</i> αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη.μμ.εεεε.</p> <p style="padding-left: 40px;"><i>Αριθμός έγκρισης της ομάδας:</i> αντιστοιχεί στην ομάδα συλλογής εμβρύων από την οποία πραγματοποιήθηκε η συλλογή, η επεξεργασία και η αποθήκευση των εμβρύων· και εμφανίζεται σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p><b>Μέρος II:</b></p> <p>(<sup>1</sup>) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.</p> <p>(<sup>2</sup>) Μόνο οι τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2006/168/ΕΚ.</p> <p>(<sup>3</sup>) Μόνο οι ομάδες συλλογής εμβρύων που περιλαμβάνονται σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>(<sup>4</sup>) ΕΕ L 247 της 24.9.2011, σ. 32.</p> <p>— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.</p>		
<p><b>Επίσημος κτηνίατρος</b></p> <p>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</p> <p>Ημερομηνία:</p> <p>Σφραγίδα:</p> <p style="text-align: right;">Ιδιότητα και τίτλος:</p> <p style="text-align: right;">Υπογραφή:</p>		

▼ M5

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙΙ

**Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για τις εισαγωγές in vitro παραχθέντων εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών, τα οποία έχουν συλληφθεί με σπέρμα που πληροί τις διατάξεις της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ του Συμβουλίου**

ΧΩΡΑ		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ						
Μέρος Ι: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.		I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.			
			I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή					
			I.4. Αρμόδια τοπική αρχή					
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.		I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.					
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση Όνομα Διεύθυνση		Αριθμός έγκρισης  Αριθμός έγκρισης  Αριθμός έγκρισης		I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας			
	I.13. Τόπος φόρτωσης		I.14. Ημερομηνία αναχώρησης					
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Ταυτοποίηση Αριθμοί αναφοράς εγγράφων		I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ  I.17.					
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος				I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΕΣ) <b>05 11 99 85</b>		I.20. Ποσότητα	
	I.21.				I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας			
	I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου				I.24.			
	I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>							
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα Κωδικός ISO				I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>				
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)	Φυλή	Κατηγορία	Ταυτότητα μητέρας	Ταυτότητα πατέρα	Ημερομηνία κατάψυξης	Αριθμός έγκρισης της ομάδας	Ποσότητα	

## ▼ M5

## ΧΩΡΑ

## In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών

	II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.	
Μέρος II: Πιστοποίηση	Ο/Η υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος της/του .....	πιστοποιώ ότι:		
		(χώρα εξαγωγής) <sup>(2)</sup>		
	II.1. Τα προς εξαγωγή έμβρυα:			
	II.1.1. παρήχθησαν στη χώρα εξαγωγής, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις:			
	II.1.1.1. ήταν απαλλαγμένη από πανώλη των βοοειδών κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους·			
	( <sup>1</sup> ) είτε	II.1.1.2. ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό και τη λοιμώδη οζώδη δερματίτιδα κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους και δεν πραγματοποίησε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου.]		
	( <sup>1</sup> ) είτε	II.1.1.2. δεν ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό ή τη λοιμώδη οζώδη δερματίτιδα κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους και πραγματοποίησε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου, και:		
		— τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης,		
		— τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά την παραγωγή τους,		
		— τα θηλυκά ζώα-δότες προέρχονται από εκμεταλλεύσεις στις οποίες κανένα ζώο δεν εμβολιάστηκε κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή και κανένα ζώο ευπαθούς είδους δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα αφθώδους πυρετού ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις 30 ημέρες πριν και τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή των ωοκυττάρων.]		
II.1.2. παρήχθησαν από την ομάδα παραγωγής εμβρύων <sup>(3)</sup> η οποία:				
	— έχει εγκριθεί σύμφωνα με το παράρτημα Α κεφάλαιο I της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ,			
	— πραγματοποίησε την παραγωγή, την επεξεργασία, την αποθήκευση και τη μεταφορά σύμφωνα με το παράρτημα Α κεφάλαιο II της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ,			
	— επιθεωρείται τουλάχιστον δύο φορές ετησίως από επίσημο κτηνίατρο.			
II.2.	Τα ωοκύτταρα που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων συλλέχθηκαν σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυμαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονονιμίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν από τη συλλογή τους και έως την αποστολή τους στην Ένωση, στην περίπτωση νωπών εμβρύων, ή κατά τη διάρκεια των 30 ημερών μετά τη συλλογή τους, στην περίπτωση εμβρύων που υπόκεινται σε υποχρεωτική αποθήκευση επί 30 τουλάχιστον ημέρες σύμφωνα με το σημείο II.1.1.2.			
II.3.	Από τη στιγμή της συλλογής των ωοκυττάρων και έως 30 ημέρες μετά ή, στην περίπτωση νωπών εμβρύων, έως την ημέρα της αποστολής, τα προς εξαγωγή έμβρυα παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, φυμαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονονιμίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας.			
II.4.	Οι δότες ωοκυττάρων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων:			
II.4.1.	κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή των ωοκυττάρων βρίσκονταν σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυμαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονονιμίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας·			
II.4.2.	δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα νόσου κατά την ημέρα της συλλογής·			
II.4.3.	κατά τους έξι μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή βρίσκονταν στο έδαφος της χώρας εξαγωγής, σε δύο το πολύ αγέλες:			
	— οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από φυματίωση κατά την περίοδο αυτή,			
	— οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από βρουκέλλωση κατά την περίοδο αυτή,			
	— οι οποίες ήταν απαλλαγμένες από ενζωτική λεύκωση βοοειδών ή στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα ενζωτικής λεύκωσης βοοειδών κατά τα τρία προηγούμενα έτη,			
	— στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών/λοιμώδους φλυκταίνωδους αιδοιοκολπίτιδας κατά τους 12 προηγούμενους μήνες.			
( <sup>1</sup> ) είτε	II.4.4. παρέμειναν σε χώρα ή περιοχή απαλλαγμένη από τον ιό του καταρροϊκού πυρετού τουλάχιστον κατά τις 60 ημέρες πριν από, αλλά και κατά τη διάρκεια της συλλογής των ωοκυττάρων.]			

## ▼ M5

## ΧΩΡΑ

## In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών

II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
( <sup>1</sup> ) είτε	[II.4.4. παρέμειναν απαλλαγμένα κατά τη διάρκεια μιας παροδικής περιόδου ή προστατευμένα από τον φορέα τουλάχιστον κατά τις 60 ημέρες πριν από, αλλά και κατά τη διάρκεια της συλλογής των ωοκυττάρων, ενώ τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης, εκτός εάν τα ζώα-δότες υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε ορολογική δοκιμασία για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά της ομάδας ιών του καταρροϊκού πυρετού, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το "Εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα" του ΟΙΕ στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες.]		
( <sup>1</sup> ) είτε	[II.4.4. υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε ορολογική δοκιμασία για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά της ομάδας ιών του καταρροϊκού πυρετού, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το "Εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα" του ΟΙΕ στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες.]		
( <sup>1</sup> ) είτε	[II.4.4. υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ταυτοποίησης παράγοντα, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το "Εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα" του ΟΙΕ σε δείγμα αίματος που ελήφθη την ημέρα της συλλογής ή την ημέρα της σφαγής — και, στη δεύτερη περίπτωση, τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης.]		
II.5.	Η σύλληψη των προς εξαγωγή εμβρύων πραγματοποιήθηκε με in vitro γονιμοποίηση με χρήση σπέρματος το οποίο προέρχεται από κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος ( <sup>4</sup> ):		
( <sup>1</sup> ) είτε	[II.5.1. τα οποία έχουν εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 1 της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ και βρίσκονται σε κράτος μέλος της Ευρωπαϊκής Ένωσης και το σπέρμα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ.]		
( <sup>1</sup> ) είτε	[II.5.1. τα οποία έχουν εγκριθεί σύμφωνα με το άρθρο 9 παράγραφος 1 της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ και βρίσκονται σε τρίτη χώρα ή σε τμήμα αυτής που περιλαμβάνεται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2011/630/ΕΕ και το σπέρμα ανταποκρίνεται στις απαιτήσεις που καθορίζονται στο παράρτημα II μέρος 1 τμήμα Α της εν λόγω απόφασης.]		
<b>Σημειώσεις</b>			
<b>Μέρος I:</b>			
Πλαίσιο I.6: Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο αν το πιστοποιητικό αφορά διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα.			
Πλαίσιο I.11: Ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην εγκεκριμένη ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία αποστέλλονται τα έμβρυα στην Ένωση και η οποία περιλαμβάνεται, σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ, στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>			
Πλαίσιο I.22: Ο αριθμός των μονάδων συσκευασίας πρέπει να αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.			
Πλαίσιο I.23: Αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.			
Πλαίσιο I.26: Συμπληρώνεται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.			
Πλαίσιο I.27: Συμπληρώνεται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.			
Πλαίσιο I.28: Είδος: επιλέξτε "Bos taurus", "Bison bison" ή "Bubalus bubalis" ανάλογα με την περίπτωση. Κατηγορία: επιλέξτε "in vitro παραχθέντα έμβρυα". Η ταυτότητα μητέρας αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου. Η ταυτότητα πατέρα αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου. Η ημερομηνία κατάψυξης αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη.μμ.εεεε. Αριθμός έγκρισης της ομάδας: αντιστοιχεί στην ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία πραγματοποιήθηκε η παραγωγή, η επεξεργασία και η αποθήκευση των εμβρύων και εμφανίζεται σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>			
<b>Μέρος II:</b>			
( <sup>1</sup> ) Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.			
( <sup>2</sup> ) Μόνο οι τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2006/168/ΕΚ.			
( <sup>3</sup> ) Μόνο οι ομάδες παραγωγής εμβρύων που περιλαμβάνονται σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>			
( <sup>4</sup> ) Μόνο κέντρα συλλογής σπέρματος που απαριθμούνται σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 2 και το άρθρο 9 παράγραφος 2 της οδηγίας 88/407/ΕΟΚ στους διαδικτυακούς τόπους της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/approved_establishments/establishments_vet_field_en.htm</a> ; <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a>			
— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.			

▼ M5**ΧΩΡΑ****In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών**

II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.						
<p>Επίσημος κτηνίατρος</p> <table><tr><td>Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):</td><td>Ιδιότητα και τίτλος:</td></tr><tr><td>Ημερομηνία:</td><td>Υπογραφή:</td></tr><tr><td>Σφραγίδα:</td><td></td></tr></table>			Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:	Ημερομηνία:	Υπογραφή:	Σφραγίδα:	
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:							
Ημερομηνία:	Υπογραφή:							
Σφραγίδα:								

▼ M5

## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV

Υπόδειγμα κτηνιατρικού πιστοποιητικού για τις εισαγωγές in vitro παραχθέντων εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών, τα οποία έχουν συλληφθεί με σπέρμα προερχόμενο από κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος που είναι εγκεκριμένα από την αρμόδια αρχή της εξαγωγού χώρας

ΧΩΡΑ		Κτηνιατρικό πιστοποιητικό για την ΕΕ						
Μέρος I: Στοιχεία της αποστολής	I.1. Αποστολέας Όνομα Διεύθυνση Τηλ.			I.2. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού		I.2.a.		
				I.3. Αρμόδια κεντρική αρχή				
				I.4. Αρμόδια τοπική αρχή				
	I.5. Παραλήπτης Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.			I.6. Πρόσωπο υπεύθυνο για τη φόρτωση στην ΕΕ Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας Τηλ.				
	I.7. Χώρα καταγωγής	Κωδικός ISO	I.8. Περιοχή καταγωγής	Κωδικός	I.9. Χώρα προορισμού	Κωδικός ISO	I.10. Περιοχή προορισμού	Κωδικός
	I.11. Τόπος καταγωγής Όνομα Διεύθυνση Αριθμός έγκρισης Όνομα Διεύθυνση Αριθμός έγκρισης Όνομα Διεύθυνση Αριθμός έγκρισης			I.12. Τόπος προορισμού Όνομα Διεύθυνση Ταχυδρομικός κώδικας				
	I.13. Τόπος φόρτωσης			I.14. Ημερομηνία αναχώρησης				
	I.15. Μέσα μεταφοράς Αεροπλάνο <input type="checkbox"/> Πλοίο <input type="checkbox"/> Σιδηροδρομικό βαγόνι <input type="checkbox"/> Οδικό όχημα <input type="checkbox"/> Λοιπά <input type="checkbox"/> Ταυτοποίηση Αριθμοί αναφοράς εγγράφων			I.16. Συνοριακός σταθμός ελέγχου εισόδου στην ΕΕ I.17.				
	I.18. Περιγραφή του εμπορεύματος			I.19. Κωδικός προϊόντος (Κωδικός ΕΣ) 05 11 99 85		I.20. Ποσότητα		
	I.21.			I.22. Αριθμός μονάδων συσκευασίας				
I.23. Αριθμός σφραγίδας/εμπορευματοκιβωτίου			I.24.					
I.25. Πιστοποιημένα εμπορεύματα: Αποθήκη σπέρματος/εμβρύων <input type="checkbox"/>								
I.26. Για διαμετακόμιση σε τρίτη χώρα μέσω ΕΕ <input type="checkbox"/> Τρίτη χώρα Κωδικός ISO			I.27. Για εισαγωγή ή είσοδο στην ΕΕ <input type="checkbox"/>					
I.28. Ταυτοποίηση των εμπορευμάτων								
Είδος (επιστημονική ονομασία)	Φυλή	Κατηγορία	Ταυτότητα μητέρας	Ταυτότητα πατέρα	Ημερομηνία κατάψυξης	Αριθμός έγκρισης της ομάδας	Ποσότητα	



## ▼ M5

ΧΩΡΑ		In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών με χρήση σπέρματος από κέντρα σπέρματος εγκεκριμένα από τη χώρα εξαγωγής	
Μέρος II: Πιστοποίηση	II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού
		O/H υπογεγραμμένος/-η επίσημος/-η κτηνίατρος της/του ..... πιστοποιώ ότι: (χώρα εξαγωγής) (2)	II.β.
	II.1.	Τα προς εξαγωγή έμβρυα	
	II.1.1.	παρήχθησαν στη χώρα εξαγωγής, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις:	
	II.1.1.1.	ήταν απαλλαγμένη από πανώλη των βοοειδών κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους·	
	( <sup>1</sup> ) είτε	[II.1.1.2. ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό και τη λοιμώδη οζώδη δερματίτιδα κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους και δεν πραγματοποίησε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου.]	
	( <sup>1</sup> ) είτε	[II.1.1.2. δεν ήταν απαλλαγμένη από τον αφθώδη πυρετό ή τη λοιμώδη οζώδη δερματίτιδα κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από την παραγωγή τους και πραγματοποίησε εμβολιασμό κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τη διάρκεια της εν λόγω περιόδου, και:	
		— τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης,	
		— τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά την παραγωγή τους,	
		— τα θηλυκά ζώα-δότες προέρχονται από εκμεταλλεύσεις στις οποίες κανένα ζώο δεν εμβολιάστηκε κατά του αφθώδους πυρετού ή της λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή και κανένα ζώο ευπαθούς είδους δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα αφθώδους πυρετού ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις 30 ημέρες πριν και τουλάχιστον κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή των ωοκυττάρων.]	
II.1.2.	παρήχθησαν από την ομάδα παραγωγής εμβρύων (3) η οποία:		
	— έχει εγκριθεί σύμφωνα με το παράρτημα Α κεφάλαιο Ι της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ,		
	— η οποία πραγματοποίησε την παραγωγή, επεξεργασία, αποθήκευση και μεταφορά των εμβρύων σύμφωνα με το παράρτημα Α κεφάλαιο ΙΙ της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ,		
	— επιθεωρείται τουλάχιστον δύο φορές ετησίως από επίσημο κτηνίατρο.		
II.2.	Τα ωοκύτταρα που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων συλλέχθηκαν σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυμαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονονίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας κατά τις τελευταίες 30 ημέρες πριν από τη συλλογή τους και έως την αποστολή τους στην Ένωση, στην περίπτωση νωπών εμβρύων, ή κατά τη διάρκεια των 30 ημερών μετά τη συλλογή τους, στην περίπτωση εμβρύων που υπόκεινται σε υποχρεωτική αποθήκευση επί 30 τουλάχιστον ημέρες σύμφωνα με το σημείο II.2.2.		
II.3.	Από τη στιγμή της συλλογής των ωοκυττάρων και έως 30 ημέρες μετά ή, στην περίπτωση νωπών εμβρύων, έως την ημέρα της αποστολής, τα προς εξαγωγή έμβρυα παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, φυμαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονονίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας.		
II.4.	Οι δότες ωοκυττάρων που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων:		
II.4.1.	κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή των ωοκυττάρων βρίσκονταν σε εγκαταστάσεις γύρω από τις οποίες, εντός περιοχής με ακτίνα 10 km, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, δεν διαπιστώθηκε εμφάνιση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυμαλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift, λοιμώδους πνευμονονίας των βοοειδών ή λοιμώδους οζώδους δερματίτιδας·		
II.4.2.	δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα νόσου κατά την ημέρα της συλλογής·		
II.4.3.	κατά τους έξι μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή βρίσκονταν στο έδαφος της χώρας εξαγωγής, σε δύο το πολύ αγέλες:		
	— οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από φυματίωση κατά την περίοδο αυτή,		
	— οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από βρουκέλλωση κατά την περίοδο αυτή,		
	— οι οποίες ήταν απαλλαγμένες από ενζωτική λεύκωση βοοειδών ή στις οποίες κανένα ζώο δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα ενζωτικής λεύκωσης βοοειδών κατά τα τρία προηγούμενα έτη,		
	— στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών/λοιμώδους φλυκταινώδους αιδοιοκολπίτιδας κατά τους 12 προηγούμενους μήνες.		
( <sup>1</sup> ) είτε	[II.4.4. παρέμειναν σε χώρα ή περιοχή απαλλαγμένη από τον ιό του καταρροϊκού πυρετού τουλάχιστον κατά τις 60 ημέρες πριν από, αλλά και κατά τη διάρκεια της συλλογής των ωοκυττάρων.]		

▼ **M5**

<b>ΧΩΡΑ</b>		<b>In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών με χρήση σπέρματος από κέντρα σπέρματος εγκεκριμένα από τη χώρα εξαγωγής</b>	
II.	Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.
( <sup>1</sup> ) είτε	[II.4.4. παρέμειναν απαλλαγμένα κατά τη διάρκεια μιας παροδικής περιόδου ή προστατευμένα από τον φορέα τουλάχιστον κατά τις 60 ημέρες πριν από, αλλά και κατά τη διάρκεια της συλλογής των ωοκυττάρων, ενώ τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης, εκτός εάν τα ζώα-δότες υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε ορολογική δοκιμασία για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά της ομάδας ιών του καταρροϊκού πυρετού, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το "Εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα" του ΟΙΕ στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες.]		
( <sup>1</sup> ) είτε	[II.4.4. υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε ορολογική δοκιμασία για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά της ομάδας ιών του καταρροϊκού πυρετού, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το "Εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα" του ΟΙΕ στο διάστημα μεταξύ της 21ης και της 60ής ημέρας μετά τη συλλογή, και τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν τουλάχιστον επί 30 ημέρες.]		
( <sup>1</sup> ) είτε	[II.4.4. υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ταυτοποίησης παράγοντα, η οποία πραγματοποιήθηκε σύμφωνα με το "Εγχειρίδιο διαγνωστικών δοκιμασιών και εμβολίων για χερσαία ζώα" του ΟΙΕ σε δείγμα αίματος που ελήφθη την ημέρα της συλλογής ή την ημέρα της σφαγής — και, στη δεύτερη περίπτωση, τα έμβρυα παρήχθησαν χωρίς διάτρηση της διαφανούς ζώνης.]		
II.5.	Τα προς εξαγωγή έμβρυα έχουν συλληφθεί κατόπιν τεχνητής γονιμοποίησης (in vitro) με σπέρμα από κέντρα συλλογής ή αποθήκευσης σπέρματος που είναι εγκεκριμένα για τη συλλογή, την επεξεργασία και/ή την αποθήκευση σπέρματος από την αρμόδια αρχή τρίτης χώρας ή τμήματος αυτής που αναφέρεται στο παράρτημα I της εκτελεστικής απόφασης 2011/630/ΕΕ της Επιτροπής ( <sup>4</sup> ) ή από την αρμόδια αρχή κράτους μέλους.		
<b>Σημειώσεις</b>			
<b>Σύμφωνα με το άρθρο 3 στοιχείο α) της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ, τα έμβρυα βοοειδών που έχουν συλληφθεί κατόπιν τεχνητής γονιμοποίησης (in vitro) με σπέρμα από κέντρα σπέρματος που είναι εγκεκριμένα από την εξαγωγό χώρα, τα οποία εισάγονται με βάση τους όρους του παρόντος πιστοποιητικού αποκλείονται από το εμπόριο στο εσωτερικό της Ένωσης.</b>			
<b>Μέρος I:</b>			
Πλαίσιο I.6:	Υπεύθυνος για την παρτίδα στην ΕΕ: το πλαίσιο αυτό συμπληρώνεται μόνο αν το πιστοποιητικό αφορά διαμετακομιζόμενο εμπόρευμα.		
Πλαίσιο I.11:	Ο τόπος καταγωγής αντιστοιχεί στην εγκεκριμένη ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία αποστέλλονται τα έμβρυα στην Ένωση και η οποία περιλαμβάνεται, σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ, στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>		
Πλαίσιο I.22:	Ο αριθμός των μονάδων συσκευασίας πρέπει να αντιστοιχεί στον αριθμό των εμπορευματοκιβωτίων.		
Πλαίσιο I.23:	Αναφέρεται ο αριθμός εμπορευματοκιβωτίου και ο αριθμός σφραγίδας.		
Πλαίσιο I.26:	Συμπληρώνεται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.		
Πλαίσιο I.27:	Συμπληρώνεται ανάλογα με το αν πρόκειται για πιστοποιητικό διαμετακόμισης ή εισαγωγής.		
Πλαίσιο I.28:	Είδος: επιλέξτε "Bos taurus", "Bison bison" ή "Bubalus bubalis" ανάλογα με την περίπτωση.  Κατηγορία: επιλέξτε "in vitro παραχθέντα έμβρυα".  Η ταυτότητα μητέρας αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.  Η ταυτότητα πατέρα αντιστοιχεί στην επίσημη ταυτοποίηση του ζώου.  Η ημερομηνία κατάψυξης αναφέρεται με την ακόλουθη μορφή: ηη.μμ.εεεε.  Αριθμός έγκρισης της ομάδας: αντιστοιχεί στην ομάδα παραγωγής εμβρύων από την οποία πραγματοποιήθηκε η παραγωγή, η επεξεργασία και η αποθήκευση των εμβρύων: και εμφανίζεται σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ στον κατάλογο του διαδικτυακού τόπου της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>		
<b>Μέρος II:</b>			
( <sup>1</sup> )	Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.		
( <sup>2</sup> )	Μόνο οι τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I της απόφασης 2006/168/ΕΚ.		
( <sup>3</sup> )	Μόνο οι ομάδες παραγωγής εμβρύων που περιλαμβάνονται σύμφωνα με το άρθρο 8 παράγραφος 2 της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ στον διαδικτυακό τόπο της Επιτροπής: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>		
( <sup>4</sup> )	Μόνο οι τρίτες χώρες που περιλαμβάνονται στον κατάλογο του παραρτήματος I της εκτελεστικής απόφασης 2011/630/ΕΕ.		
— Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να έχουν διαφορετικό χρώμα από το χρώμα των τυπογραφικών στοιχείων.			

▼ M5

<b>ΧΩΡΑ</b>		<b>In vitro παραχθέντα έμβρυα βοοειδών με χρήση σπέρματος από κέντρα σπέρματος εγκεκριμένα από τη χώρα εξαγωγής</b>	
II. Υγειονομικές πληροφορίες	II.α. Αριθμός αναφοράς του πιστοποιητικού	II.β.	
Επίσημος κτηνίατρος			
Όνοματεπώνυμο (με κεφαλαία):	Ιδιότητα και τίτλος:		
Ημερομηνία:	Υπογραφή:		
Σφραγίδα:			





## Δ. ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

11. Ο κάτωθι υπογεγραμμένος επίσημος κτηνίατρος της .....  
(όνομα της εξαγωγού χώρας)
- βεβαιώνω ότι:
- 11.1. η ως άνω ομάδα συλλογής <sup>(1)</sup>/ παραγωγής <sup>(1)</sup> εμβρύων:
- έχει εγκριθεί σύμφωνα με το κεφάλαιο I του παραρτήματος A της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ του Συμβουλίου <sup>(3)</sup>,
  - πραγματοποίησε τη συλλογή, επεξεργασία, παραγωγή <sup>(1)</sup> και αποθήκευση και μεταφορά των ανωτέρω περιγραφόμενων εμβρύων σύμφωνα με το κεφάλαιο II του παραρτήματος A της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ,
  - επιθεωρείται τουλάχιστον δύο φορές ετησίως από επίσημο κτηνίατρο.
- 11.2. τα προς εξαγωγή έμβρυα συλλέχθηκαν <sup>(1)</sup> ή παρήχθησαν <sup>(1)</sup> στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις:
- 11.2.1. ήταν απαλλαγμένη από πανώλη των βοοειδών κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή <sup>(1)</sup> ή την παραγωγή <sup>(1)</sup> των εμβρύων·
- 11.2.2.
- 11.2.2.1. ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή <sup>(1)</sup> ή την παραγωγή <sup>(1)</sup> των εμβρύων και δεν εφάρμοσε κατά την ίδια περίοδο την πρακτική του εμβολιασμού κατά αυτής της νόσου <sup>(1)</sup> ,  
ή
- 11.2.2.2. δεν ήταν απαλλαγμένη από αφθώδη πυρετό κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή <sup>(1)</sup> ή την παραγωγή <sup>(1)</sup> των εμβρύων ή/και εφάρμοσε κατά την ίδια περίοδο την πρακτική του εμβολιασμού κατά αυτής της νόσου, και
- τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή, και
  - τα θηλυκά ζώα-δότες και οι δότες ωοθηκών, ωοκυττάρων και άλλων ιστών που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των εμβρύων προέρχονται από εκμετάλλευση στην οποία κανένα ζώο δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα αφθώδους πυρετού και δεν εμβολιάστηκε κατά του αφθώδους πυρετού κατά τις 30 ημέρες πριν από τη συλλογή <sup>(1)</sup>.
- 11.2.3.
- 11.2.3.1. ήταν απαλλαγμένη από τον καταρροϊκό πυρετό και την επιζωοτική αιμορραγική νόσο κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή <sup>(1)</sup> ή την παραγωγή <sup>(1)</sup> των προς εξαγωγή εμβρύων και δεν εφάρμοσε κατά την ίδια περίοδο την πρακτική του εμβολιασμού κατά των νόσων αυτών <sup>(1)</sup> ,  
ή
- 11.2.3.2. δεν ήταν απαλλαγμένη από τον καταρροϊκό πυρετό και την επιζωοτική αιμορραγική νόσο κατά τους 12 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή <sup>(1)</sup> ή την παραγωγή <sup>(1)</sup> των προς εξαγωγή εμβρύων ή/και εφάρμοσε κατά την ίδια περίοδο την πρακτική του εμβολιασμού κατά των νόσων αυτών, και
- τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή, και
  - τα θηλυκά ζώα-δότες και οι δότες ωοθηκών, ωοκυττάρων και άλλων ιστών που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των εμβρύων υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ανοσοδιάχυσης σε γέλη άγαρ, καθώς και σε δοκιμασία ουδετεροποίησης του ορού για την ανίχνευση αντισωμάτων κατά του ιού της επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, σε δείγμα αίματος το οποίο ελήφθη τουλάχιστον 21 ημέρες μετά τη συλλογή <sup>(1)</sup>;
- 11.3.
- 11.3.1. οι εγκαταστάσεις στις οποίες έγινε η συλλογή και επεξεργασία των προς εξαγωγή εμβρύων ή των ωοθηκών, ωοκυττάρων και άλλων ιστών που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των προς εξαγωγή εμβρύων, βρίσκονταν κατά τη στιγμή της συλλογής στο κέντρο μιας περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων όπου, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυσαλλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift και λοιμώδους πνευμονίας των βοοειδών κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή και, στην περίπτωση των εμβρύων για τα οποία χορηγείται πιστοποιητικό βάσει των σημείων 11.2.2.2 και 11.2.3.2, κατά τις 30 ημέρες μετά τη συλλογή·
- 11.3.2. στο διάστημα μεταξύ της συλλογής ή παραγωγής των προς εξαγωγή εμβρύων και της αποστολής τους, τα έμβρυα παρέμειναν συνεχώς αποθηκευμένα σε εγκεκριμένες εγκαταστάσεις ευρισκόμενες στο κέντρο μιας περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων όπου, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, φυσαλλιδώδους στοματίτιδας και πυρετού της κοιλάδας του Rift·

## ▼ B

11.4. τα θηλυκά ζώα-δότες και οι δότες ωοθηκών, ωοκυττάρων και άλλων ιστών που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή των εμβρύων:

11.4.1. κατά τις 30 ημέρες αμέσως πριν από τη συλλογή των προς εξαγωγή εμβρύων βρίσκονταν σε εγκαταστάσεις κείμενες στο κέντρο μιας περιοχής με ακτίνα 10 χιλιομέτρων όπου, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, κατά την περίοδο αυτή δεν υπήρχε επίπτωση αφθώδους πυρετού, καταρροϊκού πυρετού, επιζωοτικής αιμορραγικής νόσου, φυσαλλιδώδους στοματίτιδας, πυρετού της κοιλάδας του Rift και λοιμώδους πνευμονοπνευμονίας των βοοειδών·

11.4.2. δεν παρουσίαζαν κλινικά συμπτώματα νόσου κατά την ημέρα της συλλογής·

11.4.3. κατά τους 6 μήνες αμέσως πριν από τη συλλογή βρίσκονταν στο έδαφος της εξαγωγού χώρας, σε δύο το πολύ αγέλες:

- οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από φυματίωση,
- οι οποίες, σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις, ήταν απαλλαγμένες από βρουκέλλωση,
- οι οποίες ήταν απαλλαγμένες από ενζωτική λεύκωση βοοειδών ή στις οποίες κανένα ζώο δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα ενζωτικής λεύκωσης βοοειδών κατά τα 3 προηγούμενα έτη,
- στις οποίες κανένα βοοειδές δεν παρουσίασε κλινικά συμπτώματα λοιμώδους ρινοτραχειίτιδας των βοοειδών/λοιμώδους φλυκταϊνώδους αιδοιοκολπίτιδας κατά τους 12 προηγούμενους μήνες.

11.5. τα έμβρυα πληρούν τις ακόλουθες πρόσθετες προϋποθέσεις <sup>(4)</sup>:

11.5.1. τα προς εξαγωγή έμβρυα συλλέχθηκαν <sup>(1)</sup> ή παρήχθησαν <sup>(1)</sup> στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις είναι απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane <sup>(1)</sup>,

ή

11.5.2. τα προς εξαγωγή έμβρυα συλλέχθηκαν <sup>(1)</sup> ή παρήχθησαν <sup>(1)</sup> στην εξαγωγό χώρα, η οποία σύμφωνα με επίσημες γνωματεύσεις δεν είναι απαλλαγμένη από τη νόσο Akabane, και

- τα έμβρυα αποθηκεύτηκαν υπό εγκεκριμένες συνθήκες επί 30 τουλάχιστον ημέρες αμέσως μετά τη συλλογή, και
- τα θηλυκά ζώα-δότες και οι δότες ωοθηκών, ωοκυττάρων και άλλων ιστών που χρησιμοποιήθηκαν για την παραγωγή εμβρύων υποβλήθηκαν με αρνητικά αποτελέσματα σε δοκιμασία ουδετεροποίησης του ορού για τη νόσο Akabane, η οποία πραγματοποιήθηκε σε δείγμα αίματος που ελήφθη τουλάχιστον 21 ημέρες μετά τη συλλογή <sup>(1)</sup>.

11.6. τα προς εξαγωγή έμβρυα έχουν συλληφθεί με τεχνητή σπερματέγχυση ή τεχνητή (in vitro) γονιμοποίηση με σπέρμα από σπερματοδότη ενός κέντρου συλλογής σπέρματος που είναι εγκεκριμένο από την αρμόδια αρχή για τη συλλογή, την επεξεργασία και την αποθήκευση σπέρματος ή με σπέρμα εισαχθέν από την Ευρωπαϊκή Κοινότητα.

## E. ΙΣΧΥΣ

12. Ημερομηνία και τόπος	13. Ονοματεπώνυμο και ιδιότητα του επίσημου κτηνιάτρου	14. Υπογραφή και σφραγίδα του επίσημου κτηνιάτρου <sup>(5)</sup>
--------------------------	--------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------

*Επεξηγηματικό σημείωμα:*

<sup>(1)</sup> Διαγράφεται η περιττή ένδειξη.

<sup>(2)</sup> Αντιστοιχεί στην ταυτότητα των δοτριών αγελάδων και στην ημερομηνία συλλογής.

<sup>(3)</sup> ΕΕ L 302 της 19.10.1989, σ. 1.

<sup>(4)</sup> Βλ. τις παρατηρήσεις για τη σχετική εξαγωγό χώρα στο παράρτημα I της απόφασης 2006/168/ΕΚ (ΕΕ L 57 της 28.2.2006, σ. 19).

<sup>(5)</sup> Η υπογραφή και η σφραγίδα πρέπει να είναι χρώματος διαφορετικού από το χρώμα του μελανιού του εντύπου.

*Σημείωση:* Το παρόν πιστοποιητικό πρέπει:

- α) να συνταχθεί σε τουλάχιστον μία από τις επίσημες γλώσσες του κράτους μέλους προορισμού και του κράτους μέλους όπου τα έμβρυα θα εισέλθουν σε κοινοτικό έδαφος·
- β) να συνταχθεί για έναν και μόνο παραλήπτη·
- γ) να συνοδεύει τα έμβρυα (στο πρωτότυπο)·
- δ) να μην χρησιμοποιείται μετά την ημερομηνία που αναφέρεται στο άρθρο 4 της απόφασης 2006/168/ΕΚ.

*Ενημερωτική σημείωση:* Σύμφωνα με το άρθρο 3 στοιχείο α) της οδηγίας 89/556/ΕΟΚ του Συμβουλίου, τα έμβρυα που εισάγονται με βάση τους όρους του παρόντος πιστοποιητικού είναι αποκλεισμένα από το ενδοκοινοτικό εμπόριο.

## ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ (ΕΕ) 2020/2216 ΤΗΣ ΕΠΙΤΡΟΠΗΣ

της 22ης Δεκεμβρίου 2020

για την τροποποίηση του παραρτήματος I της απόφασης 2006/168/ΕΚ όσον αφορά την καταχώριση για το Ηνωμένο Βασίλειο και ορισμένες Εξαρτήσεις του Στέμματος στον κατάλογο τρίτων χωρών από τις οποίες επιτρέπονται οι εισαγωγές εμβρύων βοοειδών στην Ένωση

(Κείμενο που παρουσιάζει ενδιαφέρον για τον ΕΟΧ)

Η ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ ΕΠΙΤΡΟΠΗ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη την οδηγία 89/556/ΕΟΚ του Συμβουλίου, της 25ης Σεπτεμβρίου 1989, για τον καθορισμό των υγειονομικών όρων που διέπουν το ενδοκοινοτικό εμπόριο και τις εισαγωγές εμβρύων κατοικίδιων βοοειδών<sup>(1)</sup>, και ιδίως το άρθρο 7 παράγραφος 1 και το άρθρο 9 παράγραφος 1 στοιχείο β),

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η απόφαση 2006/168/ΕΚ της Επιτροπής<sup>(2)</sup> καθορίζει τους όρους που διέπουν τις εισαγωγές φορτίων εμβρύων βοοειδών στην Ένωση. Ειδικότερα, στο παράρτημα I της εν λόγω απόφασης παρατίθενται οι τρίτες χώρες από τις οποίες τα κράτη μέλη επιτρέπουν τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών.
- (2) Το Ηνωμένο Βασίλειο έχει παράσχει τις αναγκαίες εγγυήσεις που απαιτούνται από την απόφαση 2006/168/ΕΚ προκειμένου το Ηνωμένο Βασίλειο και η Εξάρτηση του Στέμματος Τζέρζι να περιληφθούν στο παράρτημα I της εν λόγω απόφασης μετά τη λήξη της μεταβατικής περιόδου που προβλέπεται στη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας (στο εξής: συμφωνία αποχώρησης), με την επιφύλαξη της εφαρμογής του ενωσιακού δικαίου ως προς το Ηνωμένο Βασίλειο και εντός αυτού σε σχέση με τη Βόρεια Ιρλανδία σύμφωνα με το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία της συμφωνίας αποχώρησης, σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου. Λαμβανομένων υπόψη των εγγυήσεων που παρασχέθηκαν από το Ηνωμένο Βασίλειο, η εν λόγω τρίτη χώρα και η Εξάρτηση του Στέμματος θα πρέπει να περιληφθούν στο παράρτημα I της απόφασης 2006/168/ΕΚ.
- (3) Επομένως, το παράρτημα I της απόφασης 2006/168/ΕΚ θα πρέπει να τροποποιηθεί αναλόγως.
- (4) Δεδομένου ότι η μεταβατική περίοδος που προβλέπεται στη συμφωνία αποχώρησης λήγει στις 31 Δεκεμβρίου 2020, η παρούσα απόφαση θα πρέπει να εφαρμοστεί από την 1η Ιανουαρίου 2021.
- (5) Τα μέτρα που προβλέπονται στην παρούσα απόφαση είναι σύμφωνα με τη γνώμη της μόνιμης επιτροπής φυτών, ζώων, τροφίμων και ζωοτροφών,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ:

Άρθρο 1

Το παράρτημα I της απόφασης 2006/168/ΕΚ τροποποιείται σύμφωνα με το παράρτημα της παρούσας απόφασης.

Άρθρο 2

Η παρούσα απόφαση εφαρμόζεται από την 1η Ιανουαρίου 2021.

<sup>(1)</sup> ΕΕ L 302 της 19.10.1989, σ. 1.

<sup>(2)</sup> Απόφαση 2006/168/ΕΚ της Επιτροπής, της 4ης Ιανουαρίου 2006, για τον καθορισμό των υγειονομικών όρων και των απαιτήσεων σχετικά με την έκδοση κτηνιατρικών πιστοποιητικών για τις εισαγωγές εμβρύων βοοειδών στην Κοινότητα και για την κατάργηση της απόφασης 2005/217/ΕΚ (ΕΕ L 57 της 28.2.2006, σ. 19).

*Άρθρο 3*

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη.

Βρυξέλλες, 22 Δεκεμβρίου 2020.

Για την Επιτροπή  
Stella KYRIAKIDES  
Μέλος της Επιτροπής

---



## ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Το παράρτημα I της απόφασης 2006/168/ΕΚ τροποποιείται ως εξής:

- 1) μετά την καταχώριση για την Ελβετία προστίθεται η ακόλουθη καταχώριση:

«GB	Ηνωμένο Βασίλειο (*)	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV
-----	----------------------	--------------	---------------	--------------

(\*) Σύμφωνα με τη συμφωνία για την αποχώρηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας από την Ευρωπαϊκή Ένωση και την Ευρωπαϊκή Κοινότητα Ατομικής Ενέργειας, και ιδίως το άρθρο 5 παράγραφος 4 του πρωτοκόλλου για τις Ιρλανδία/Βόρεια Ιρλανδία, σε συνδυασμό με το παράρτημα 2 του εν λόγω πρωτοκόλλου, για τους σκοπούς του παρόντος παραρτήματος οι αναφορές στο Ηνωμένο Βασίλειο δεν περιλαμβάνουν τη Βόρεια Ιρλανδία.»

- 2) μετά την καταχώριση για το Ισραήλ προστίθεται η ακόλουθη καταχώριση:

«JE	Τζέρζι	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III	ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV»
-----	--------	--------------	---------------	---------------