

ГЛАВА 44

MODEL ANIMAL HEALTH CERTIFICATE FOR ENTRY INTO THE UNION OF CONSIGNMENTS OF STOCKS OF *IN VITRO* PRODUCED EMBRYOS OF BOVINE ANIMALS PRODUCED, PROCESSED AND STORED BEFORE 21 APRIL 2021 IN ACCORDANCE WITH COUNCIL DIRECTIVE 89/556/EEC, CONCEIVED USING SEMEN COMPLYING WITH REQUIREMENTS OF COUNCIL DIRECTIVE 88/407/EEC, DISPATCHED AFTER 20 APRIL 2021 BY THE EMBRYO PRODUCTION TEAM BY WHICH THE EMBRYOS WERE PRODUCED (MODEL 'BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY')/ФОРМА ВЕТЕРИНАРНОГО СЕРТИФИКАТА ДЛЯ ВВОЗА В СОЮЗ ГРУЗОВЫХ ПАРТИЙ ЗАПАСОВ ЭМБРИОНОВ КРУПНОГО РОГАТОГО СКОТА, ПОЛУЧЕННЫХ *IN VITRO*, ПРОИЗВЕДЕННЫХ, ОБРАБОТАННЫХ И ХРАНЯЩИХСЯ ДО 21 АПРЕЛЯ 2021 ГОДА В СООТВЕТСТВИИ С ДИРЕКТИВОЙ СОВЕТА 89/556/ЕЕС, ЗАЧАТЫХ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ СПЕРМЫ, СООТВЕТСТВУЮЩЕЙ ТРЕБОВАНИЯМ ДИРЕКТИВЫ СОВЕТА 88/407/ЕЕС, ОТПРАВЛЕННЫХ ПОСЛЕ 20 АПРЕЛЯ 2021 ГОДА ГРУППОЙ ПО ПРОИЗВОДСТВУ ЭМБРИОНОВ, КОТОРОЙ БЫЛИ ПРОИЗВЕДЕНЫ ЭМБРИОНЫ (ФОРМА BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY)

COUNTRY/СТРАНА		Animal health/official certificate to the EU/Ветеринарный/официальный сертификат для ЕС		
Part I: Description of consignment/Часть I: Описание грузовой партии	I.1	Consignor/Exporter/Грузоотправитель/экспортер Name/Наименование Address/Адрес Country/Страна ISO country code/Код ISO страны	I.2	Certificate reference/Ссылка на сертификат
			I.3	Central Competent Authority/Центральный компетентный орган
			I.4	Local Competent Authority/Местный компетентный орган
			I.2a	IMSOC reference/Ссылка IMSOC
			QR CODE/QR-КОД	
	I.5	Consignee/Importer/Грузополучатель/импортер Name/Наименование Address/Адрес Country/Страна ISO country code/Код ISO страны	I.6	Operator responsible for the consignment/Оператор, ответственный за грузовую партию Name/Наименование Address/Адрес Country/Страна ISO country code/Код ISO страны
	I.7	Country of origin/Страна происхождения ISO country code/Код ISO страны	I.9	Country of destination/Страна назначения ISO country code/Код ISO страны
	I.8	Region of origin/Регион происхождения Code/Код	I.10	Region of destination/Регион назначения Code/Код
	I.11	Place of dispatch/Место отправки Name/Наименование Registration/Approval No/№ регистрации/разрешения Address/Адрес Country/Страна ISO country code/Код ISO страны	I.12	Place of destination/Место назначения Name/Наименование Registration/Approval No/№ регистрации/разрешения Address/Адрес Country/Страна ISO country code/Код ISO страны
	I.13	Place of loading/Место погрузки	I.14	Date and time of departure/Дата и время отправки
I.15	Means of transport/Транспортное средство <input type="checkbox"/> Aircraft/Самолет <input type="checkbox"/> Vessel/Судно <input type="checkbox"/> Railway/Железная дорога <input type="checkbox"/> Road vehicle/Автомобильный транспорт Identification/Идентификация	I.16	Entry Border Control Post/Пограничный пункт контроля ввоза	
		I.17	/	
I.18	Transport conditions/Условия транспортировки	<input type="checkbox"/> Ambient/Температура окружающей среды	<input type="checkbox"/> Chilled/Охлажденный	<input type="checkbox"/> Frozen/Замороженный
I.19	Container number/Seal number/Номер контейнера/пломбы Container No/Контейнер №	Seal No/Пломба №		
I.20	Certified as or for/Сертифицировано для следующих целей <input type="checkbox"/> Germinal products//Репродуктивные материалы			
I.21	<input type="checkbox"/> For transit/Для транзита Third country/Третья страна ISO country code/Код ISO страны	I.22	<input type="checkbox"/> For internal market/Для внутреннего рынка	
		I.23	/	

I.24 Total number of packages/Общее количество грузовых мест			I.25 Total quantity/Общее количество		I.26
I.27 Description of consignment/Описание грузовой партии					
CN code/ CN код	Species/ Виды	Subspecies/Category/Подвид/ категория		Identification number/Идентификационный номер	Quantity/ Количество
Тип/Тип		Approval or registration number of plant/establishment/centre/ Номер разрешения или регистрационный номер хозяйства/предприятия/ центра	Identification mark/ Идентификаци онный знак	Date of collection/production/ Дата сбора/производства	Test/Тест

COUNTRY/ СТРАНА

Certificate model BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY/ Форма сертификата BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

II. Health information/II. Санитарно-эпидемиологическая информация		II.a Certificate reference/ Ссылка на сертификат	II.b IMSOC reference/ Ссылка IMSOC
I, the undersigned, official veterinarian ofcertify that:/ Я, нижеподписавшийся государственный ветеринарный врачудостоверяю следующее: (exporting country) ⁽¹⁾ (страна-экспортер) ⁽¹⁾			
Part II: Certification/Часть II: Сертификация	II.1. The embryos to be exported:/Эмбрионы для экспорта:		
	II.1.1. were produced in the exporting country, which according to official findings:/были произведены в стране-экспортере, которая по официальным данным:		
	II.1.1.1. was free from rinderpest during the 12 month period immediately prior to their production;/являлась благополучной по чуме крупного рогатого скота в течение 12 месяцев непосредственно перед производством;		
	⁽²⁾ either/либо [II.1.1.2. was free from foot-and-mouth disease and lumpy skin disease during the 12 month period immediately prior to their production and did not carry out vaccination against foot-and-mouth disease or lumpy skin disease during that period.]/ [II.1.1.2. являлась благополучной по ящуру и заразному узелковому дерматиту в течение 12 месяцев непосредственно перед производством, и в которой не проводилась вакцинация против ящура или заразного узелкового дерматита в течение этого периода.]		
	⁽²⁾ or/или [II.1.1.2. was not free from foot-and-mouth disease or lumpy skin disease during the 12 month period immediately prior to their production or carried out vaccination against foot-and-mouth disease or lumpy skin disease during that period, and/ [II.1.1.2. не являлась благополучной по ящуру и заразному узелковому дерматиту в течение 12 месяцев непосредственно перед производством, и в которой проводилась вакцинация против ящура или заразного узелкового дерматита в течение этого периода, и:		
	- the embryos were produced without penetration of the zona pellucida;/эмбрионы были получены без проникновения в блестящую оболочку;		
	- the embryos were stored under approved conditions for at least 30 days immediately after their production;/эмбрионы хранились в одобренных условиях не менее 30 дней сразу после производства;		
	- the donor females come from holdings on which no animal was vaccinated against foot-and-mouth disease or lumpy skin disease during the 30 days prior to collection and no animal of a susceptible species showed clinical signs of foot-and-mouth disease or lumpy skin disease during the 30 days prior to, and at least the 30 days after, the oocytes were collected.]/самки-доноры происходят из хозяйств, в которых ни одно животное не было вакцинировано против ящура или заразного узелкового дерматита в течение 30 дней до сбора, и ни одно животное восприимчивого вида не имело клинических признаков ящура или заразного узелкового дерматита в течение 30 дней до и не менее мере 30 дней после сбора ооцитов.]		
	II.1.2. were produced by the embryo production team ⁽³⁾ which:/были произведены группой по производству эмбрионов ⁽³⁾ , которая:		
	- had been approved in accordance with Chapter I of Annex A to Directive 89/556/EEC./одобрена в соответствии с Главой I Приложения А к Директиве 89/556/ЕЕС;		
- carried out the production, processing, storing and transport in accordance with Chapter II of Annex A to Directive 89/556/EEC./осуществляла производство, переработку, хранение и транспортировку в соответствии с Главой II Приложения А к Директиве 89/556/ЕЕС;			
- was subject to inspection by an official veterinarian at least twice a year./подлежит проверке государственным ветеринарным врачом не реже двух раз в год.			
II.2. The oocytes used in the production of the embryos to be exported were collected on premises situated in an area of at least 10 km radius centred on them, on which according to official findings there was no occurrence of foot-and-mouth disease, epizootic haemorrhagic disease, vesicular stomatitis, Rift Valley fever, contagious bovine pleuropneumonia or lumpy skin disease in the 30 days immediately prior to their collection and until their dispatch to the Union, in the case of fresh embryos, or during the 30 days after collection, in the case of embryos subject to a mandatory storage for at least 30 days in accordance with point II.1.1.2./Ооциты, использованные при производстве экспортируемых эмбрионов, были собраны в помещениях, в радиусе не менее 10 км от которых по официальным данным не наблюдалось случаев ящура, эпизоотической геморрагической болезни, везикулярного стоматита, лихорадки Рифт-Валли, заразной плевропневмонии крупного рогатого скота или заразного узелкового дерматита в течение 30 дней непосредственно перед сбором и до отправки в Союз в случае свежих эмбрионов, или в течение 30 дней после сбора в случае эмбрионов, подлежащих обязательному хранению не менее 30 дней в соответствии с пунктом II.1.1.2.			
II.3. From the time of collection of the oocytes until 30 days thereafter or, in the case of fresh embryos, until the day of dispatch, the embryos to be exported were stored on premises situated in an area of at least 10 km radius centred on them, on which according to official findings there was no occurrence of foot-and-mouth disease, vesicular stomatitis, Rift Valley fever, contagious bovine pleuropneumonia or lumpy skin disease./С момента сбора ооцитов до 30 дней после этого или, в случае свежих эмбрионов, до дня отправки эмбрионы для экспорта хранились в помещениях, в радиусе не менее 10 км от которых по официальным данным не наблюдалось случаев ящура, везикулярного стоматита, лихорадки Рифт-Валли, заразной плевропневмонии крупного рогатого скота или заразного узелкового дерматита.			
II.4. The donors of oocytes used in the production of the embryos to be exported:/Доноры ооцитов, используемых при производстве экспортируемых эмбрионов:			
II.4.1. were located, during the 30 days immediately prior to collection of the oocytes, on premises situated in an area of at least 10-km radius on which, according to official findings, there was no occurrence of foot-and-mouth disease, bluetongue, epizootic haemorrhagic disease, vesicular stomatitis, Rift Valley fever, contagious bovine pleuropneumonia or lumpy skin disease;/находились в течение 30 дней, непосредственно предшествующих сбору ооцитов, в помещениях, в радиусе не менее 10 км от которых по официальным данным не наблюдалось случаев ящура, блотанга, эпизоотической геморрагической болезни, везикулярного стоматита, лихорадки Рифт-Валли, заразной плевропневмонии крупного рогатого скота или заразного узелкового дерматита;			
II.4.2. showed no clinical signs of disease on the day of collection;/в день сбора не проявляли признаков заболевания;			

COUNTRY/ СТРАНА

Certificate model BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY/ Форма сертификата BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

	<p>II.4.3. spent the six months immediately prior to collection within the territory of the exporting country in no more than two herds:/находились шесть месяцев непосредственно перед сбором на территории страны-экспортера не более чем в двух стадах:</p> <ul style="list-style-type: none"> - which, according to official findings, were free from tuberculosis during that time,/которые по официальным данным на тот момент являлись благополучными по туберкулезу; - which, according to official findings, were free from brucellosis during that time,/которые по официальным данным на тот момент являлись благополучными по бруцеллезу; - which were free from enzootic bovine leukosis or in which no bovine animal showed clinical signs of enzootic bovine leukosis during the previous three years,/которые являлись благополучными по энзоотическому лейкозу крупного рогатого скота, или в которых ни у одного животного не наблюдалось клинических признаков энзоотического лейкоза крупного рогатого скота в течение предыдущих трех лет; - in which no bovine animal showed clinical signs of infectious bovine rhinotracheitis/infectious pustular vulvovaginitis during the previous 12 months;/в которых ни у одного животного не наблюдалось клинических признаков инфекционного ринотрахеита/инфекционного пустулезного вульвовагинита крупного рогатого скота в течение предыдущих 12 месяцев; <p>²⁾ either/либо II.4.4. were kept in a bluetongue virus-free country or zone for at least 60 days prior to, and during, collection of the oocytes.]/ II.4.4. содержались в стране или зоне, благополучной по вирусу блютанга, не менее 60 дней до и во время сбора ооцитов;]</p> <p>²⁾ or/или II.4.4. were kept during a seasonally free period or protected from the vector for at least 60 days prior to, and during, the collection of the oocytes, and the embryos were produced without penetration of the <i>zona pellucida</i>, except if the donors underwent a serological test to detect antibodies to the bluetongue virus group, carried out in accordance with the OIE Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals between 21 and 60 days after collection and giving negative results and the embryos were stored for at least 30 days.]/II.4.4. содержались в течение сезонно благополучного периода или были защищены от переносчиков в течение не менее 60 дней до и во время сбора ооцитов, и эмбрионы были получены без проникновения в блестящую оболочку, за исключением случаев, когда доноры прошли серологический тест на обнаружения антител к группе вирусов блютанга, проведенный в соответствии с Руководством МЭБ по диагностическим тестам и вакцинам для наземных животных между 21 и 60 днями после сбора, с отрицательным результатом, и эмбрионы хранились не менее 30 дней.]</p> <p>²⁾ or/или II.4.4. underwent a serological test to detect antibodies to the bluetongue virus group, carried out in accordance with the OIE Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals between 21 and 60 days after collection and giving negative results, and the embryos were stored for at least 30 days.]/II.4.4. прошли серологический тест на выявление антител к группе вирусов блютанга, проведенный в соответствии с Руководством МЭБ по диагностическим тестам и вакцинам для наземных животных в период с 21 по 60 день после сбора, с отрицательным результатом, а эмбрионы хранились не менее 30 дней.]</p> <p>²⁾ or/или II.4.4. underwent an agent identification test, carried out in accordance with the OIE Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals on a blood sample taken on the day of collection or the day of slaughtering and giving negative results – the embryos having been produced, in the latter case, without penetration of the <i>zona pellucida</i>.]/II.4.4. прошли тест на идентификацию возбудителя, проведенный в соответствии с Руководством МЭБ по диагностическим тестам и вакцинам для наземных животных на образце крови, собранном в день сбора или в день убоя, с отрицательным результатом, эмбрионы были получены в последнем случае без проникновения в блестящую оболочку.]</p> <p>II.5. The embryos to be exported were conceived by <i>in vitro</i> fertilisation using semen coming from semen collection or storage centres⁴⁾./II.5. Эмбрионы, предназначенные для экспорта, были получены в результате оплодотворения <i>in vitro</i> с использованием спермы, полученной из центров сбора или хранения спермы⁴⁾:</p> <p>²⁾ either/либо II.5.1. approved in accordance with Article 5(1) of Directive 88/407/EEC and located in a Member State of the European Union, and the semen complies with the requirements of Directive 88/407/EEC.]/ II.5.1. одобренных в соответствии со Статьей 5(1) Директивы 88/407/ЕЕС и находящихся в государстве-члене Европейского Союза, и сперма соответствует требованиям Директивы 88/407/ЕЕС.]</p> <p>²⁾ or/или II.5.1. approved in accordance with Article 9(1) of Directive 88/407/EEC and located in a third country or part thereof listed in Annex I to Implementing Decision 2011/630/EU, and the semen complies with the requirements set out in Section A of Part 1 of Annex II to that Decision.]/II.5.1. одобренных в соответствии со Статьей 9(1) Директивы 88/407/ЕЕС и находящихся в третьей стране или ее части, указанной в Приложении I к Исполнительному решению 2011/630/EU, и сперма соответствует требованиям Раздела А Части I Приложения II к этому Решению.]</p> <p>Notes/Примечания:</p> <p>This certificate is intended for entry into the Union of embryos of bovine animals, including when the Union is not the final destination of the embryos./Настоящий сертификат предназначен для ввоза в Союз эмбрионов крупного рогатого скота, в том числе, когда Союз не является конечным пунктом назначения эмбрионов.</p> <p>In accordance with the Agreement on the withdrawal of the United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland from the European Union and the European Atomic Energy Community, and in particular Article 5(4) of the Protocol on Ireland / Northern Ireland in conjunction with Annex 2 to that Protocol, references to European Union in this certificate include the United Kingdom in respect of Northern Ireland./В соответствии с Соглашением о выходе Соединенного Королевства Великобритании и Северной Ирландии из Европейского Союза и Европейского Сообщества по атомной энергии, и, в частности, Статьей 5(4) Протокола по Ирландии/Северной Ирландии во взаимосвязи с Приложением 2 к этому Протоколу, ссылки на Европейский Союз в настоящем сертификате включают Соединенное Королевство в отношении Северной Ирландии.</p> <p>This animal health certificate shall be completed according to the notes for the completion of certificates provided for in Chapter 4 of Annex I to Commission Implementing Regulation (EU) 2020/2235./Настоящий ветеринарный сертификат должен быть заполнен в соответствии с примечаниями по заполнению сертификатов, предусмотренными в Разделе 4 Приложения I к Исполнительному регламенту Комиссии (ЕС) 2020/2235.</p>
--	--

COUNTRY/ СТРАНА

Certificate model BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY/ Форма сертификата BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

Part I:/Часть I:	
Box I.6/Графа I.6:	<i>“Operator responsible for the consignment: this box is to be filled in only if it is a certificate for transit commodity./Оператор, ответственный за грузовую партию: эта графа заполняется только в том случае, если сертификат выдан в отношении транзитного товара.</i>
Box I.11/Графа I.11:	<i>“Place of dispatch” shall correspond to the embryo production team from which the embryos are dispatched to the Union and listed in accordance with Article 8(2) of Directive 89/556/EEC on the Commission website: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm /Место отправки должно соответствовать группе по производству эмбрионов, которой эмбрионы отправляются в Союз, и указано в соответствии со Статьей 8(2) Директивы 89/556/ЕЕС на веб-сайте Комиссии: /http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</i>
Box I.19/Графа I.19:	<i>Identification of container and seal number shall be indicated. /: Необходимо указать идентификационный номер контейнера и номер пломбы.</i>
Box I.21/Графа I.21:	<i>Fill in according to whether it is a transit or an import certificate. /Заполните в зависимости от типа сертификата: на транзит или на ввоз.</i>
Box I.22/Графа I.22:	<i>Fill in according to whether it is a transit or an import certificate. /Заполните в зависимости от типа сертификата: на транзит или на ввоз.</i>
Box I.24/Графа I.24:	<i>Total number of packages shall correspond to the number of containers. /Общее количество грузовых мест должно соответствовать количеству упаковок.</i>
Box I.27/Графа I.27:	<i>“Species”: Select amongst “Bos taurus”, “Bison bison” or “Bubalus bubalis” as appropriate. “Type”: Select “in vitro produced embryos”. /Виды: Выберите «Bos taurus», «Bison bison» или «Bubalus bubalis» в зависимости от ситуации. Тип: Выберите «эмбрионы, полученные in vitro».</i> <i>“Identification number”: /Идентификационный номер:</i> <i>“Dam identity” shall correspond to the official identification of the animal. /Идентификационные данные самки должны соответствовать официальной идентификации животного.</i> <i>“Sire identity” shall correspond to the official identification of the animal. /Идентификационные данные самца должны соответствовать официальной идентификации животного.</i> <i>“Approval or registration number of plant/establishment/centre” shall correspond to the embryo production team by which the embryos were produced, processed and stored; and listed in accordance with Article 8(2) of Directive 89/556/EEC on the Commission website: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm /Номер разрешения или регистрационный номер хозяйства/предприятия/центра должен соответствовать группе по производству эмбрионов, которой были произведены, обработаны и сохранены эмбрионы, и которые указаны в соответствии со Статьей 8(2) Директивы 89/556/ЕЕС на веб-сайте Комиссии: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</i>
Part II:/Часть II:	
(1)	<i>Only third country, territory or zone thereof listed in Annex IX to Commission Implementing Regulation (EU) 2021/404 for embryos of bovine animals. / Только третья страна, территория или зона, перечисленные в Приложении IX к Исполнительному регламенту Комиссии (ЕС) 2021/404 для эмбрионов крупного рогатого скота.</i>
(2)	<i>Delete as appropriate. /Зачеркните ненужное.</i>
(3)	<i>Only embryo production teams listed in accordance with Article 8(2) of Directive 89/556/EEC on the Commission website: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm. /Только группы по производству эмбрионов, перечисленные в соответствии со Статьей 8(2) Директивы 89/556/ЕЕС на веб-сайте Комиссии: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm.</i>
(4)	<i>Only semen collection centres approved by the competent authority of a third country, territory or zone thereof listed in Annex IX to Implementing Regulation (EU) 2021/404 for semen of bovine animals or by the competent authority of a Member State. /Только центры сбора спермы, утвержденные компетентным органом третьей страны, территории или зоны, перечисленные в Приложении IX к Исполнительному регламенту (ЕС) 2021/404 для спермы крупного рогатого скота, или компетентным органом государства-члена.</i>
Official veterinarian/Государственный ветеринарный врач	
Name (in capital letters)/Имя (заглавными буквами)	
Date/ Дата	Qualification and title/Квалификация и должность
Stamp/ Печать	Signature/ Подпись