

Sprostowanie do decyzji wykonawczej Komisji 2012/411/UE z dnia 17 lipca 2012 r. zmieniającej decyzję 2010/472/UE odnośnie do warunków dotyczących zdrowia zwierząt w zakresie wirusów Simbu oraz krwotocznej choroby zwierzyny płowej

(Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej L 192 z dnia 20 lipca 2012 r.)

Strona 27, załącznik, pkt 4 dotyczący części 2 załącznika IV do decyzji Komisji 2010/472/UE, w części II: zaświadczeniu we wzorze świadectwa zdrowia na przywóz przesyłek komórek jajowych i zarodków owiec i kóz, określonym w tym punkcie:

zamiast:

„ ⁽¹⁾ ” ⁽⁶⁾ albo	[II.2.6.1. w którym urzędowo stwierdzono występowanie następujących serotypów krwotocznej choroby zwierzyny płowej (EHD): i zostały poddane, w każdym przypadku z wynikiem ujemnym, następującym badaniom:
⁽¹⁾	[dwukrotnie, w odstępach czasu nie dłuższych niż 12 miesięcy, badaniu serologicznemu ⁽⁶⁾ w zatwierdzonym laboratorium, na próbkach krwi pobranej przed pozyskaniem komórek jajowych/zarodków ⁽¹⁾ do niniejszej przesyłki oraz nie wcześniej niż 21 dni po ich pozyskaniu;]
⁽¹⁾ albo	[badaniu serologicznemu ⁽⁶⁾ w celu wykrycia przeciwciał dla grupy wirusów EHDV, przeprowadzonemu na próbkach pobranych w odstępach nie dłuższych niż 60 dni w ciągu całego okresu pozyskiwania komórek jajowych/zarodków ⁽¹⁾ oraz w okresie od 21 do 60 dni po ostatnim ich pozyskaniu do niniejszej przesyłki;]
⁽¹⁾ albo	[badaniu identyfikacji czynnika chorobotwórczego ⁽⁶⁾ wykonanemu w zatwierdzonych laboratoriach na próbkach krwi pobranych na początku i końcu okresu pozyskiwania komórek jajowych/zarodków ⁽¹⁾ do niniejszej przesyłki i przynajmniej co 7 dni (dla testu izolacji wirusa) lub przynajmniej co 28 dni (dla testu PCR) podczas tego okresu;]
⁽¹⁾	[II.2.8. spełniają wymagania ustanowione w rozdziale A pkt I załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001;]
⁽¹⁾ albo	[II.2.8. spełniają wymagania ustanowione w rozdziale A pkt I załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, a ich miejscem przeznaczenia jest państwo członkowskie, którego całość lub część terytorium korzysta z przepisów ustanowionych w lit. b) lub c) rozdziału A pkt I załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, i zwierzęta będące dawcami spełniają wymagania dotyczące trzęsawki w ramach gwarancji przewidzianych w krajowym programie zwalczania trzęsawki, o którym mowa we wspomnianym punkcie oraz w ramach gwarancji ⁽⁷⁾ wymaganych przez państwo członkowskie będące miejscem przeznaczenia;]
	II.2.9. zostały pozyskane/wyprodukowane ⁽¹⁾ po dniu, w którym właściwe organy państwa wywozu zatwierdziły zespół pozyskiwania zarodków;
	II.2.10. były przetworzone i przechowywane w zatwierdzonych warunkach przez co najmniej 30 dni bezpośrednio po ich pozyskaniu/produkcji ⁽¹⁾ oraz przewożone w warunkach ustanowionych dla komórek jajowych i zarodków w rozdziale III pkt II załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG;
	II.2.11. zostały wysłane do miejsca załadunku w zaplombowanym pojemniku zgodnie z wymaganiami ustanowionymi dla transportu zarodków w rozdziale III pkt II ppkt 6 załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG oraz opatrzone numerem wskazanym w rubryce I.23;
⁽⁹⁾ II.2.12.	zostały uzyskane w drodze sztucznego zapłodnienia/w wyniku zapłodnienia <i>in vitro</i> ⁽¹⁾ z użyciem nasienia pochodzącego z centrów pozyskiwania nasienia.
⁽¹⁾	[II.2.12.1. zatwierdzonych zgodnie z art. 11 ust. 2 dyrektywy 92/65/EWG i znajdujących się na terenie państwa członkowskiego Unii Europejskiej; a nasienie spełnia wymagania określone w dyrektywie 92/65/EWG.]
⁽¹⁾ albo	[II.2.12.1. zatwierdzonych zgodnie z art. 17 ust. 3 lit. b) dyrektywy 92/65/EWG i znajdujących się na terenie państw trzecich lub części ich terytoriów wymienionych w załączniku I do decyzji 2010/472/UE, a nasienie spełnia wymagania określone w części 2 załącznika II do tej decyzji.]”.

powinno być:

„ ⁽¹⁾ ” ⁽⁶⁾ albo	[II.2.6.1.	w którym urzędowo stwierdzono występowanie następujących serotypów krwotocznej choroby zwierzyny płowej (EHD): i dawczyni zostały poddane w każdym przypadku z wynikiem ujemnym, następującym badaniom:
	⁽¹⁾	[dwukrotnie, w odstępach czasu nie dłuższych niż 12 miesięcy, badaniu serologicznemu ⁽⁶⁾ w zatwierdzonym laboratorium, na próbkach krwi pobranej przed pozyskaniem komórek jajowych/zarodków ⁽¹⁾ do niniejszej przesyłki oraz nie wcześniej niż 21 dni po ich pozyskaniu;]
	⁽¹⁾ albo	[badaniu serologicznemu ⁽⁶⁾ w celu wykrycia przeciwciał dla grupy wirusów EHDV, przeprowadzonemu na próbkach pobranych w odstępach nie dłuższych niż 60 dni w ciągu całego okresu pozyskiwania komórek jajowych/zarodków ⁽¹⁾ oraz w okresie od 21 do 60 dni po ostatnim ich pozyskaniu do niniejszej przesyłki;]
	⁽¹⁾ albo	[badaniu identyfikacji czynnika chorobotwórczego ⁽⁶⁾ wykonanemu w zatwierdzonych laboratoriach na próbkach krwi pobranych na początku i końcu okresu pozyskiwania komórek jajowych/zarodków ⁽¹⁾ do niniejszej przesyłki i przynajmniej co 7 dni (dla testu izolacji wirusa) lub przynajmniej co 28 dni (dla testu PCR) podczas tego okresu;]
⁽¹⁾	[II.2.7.	spełniają wymagania ustanowione w rozdziale A pkt I załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001;]
⁽¹⁾ albo	[II.2.7.	spełniają wymagania ustanowione w rozdziale A pkt I załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, a ich miejscem przeznaczenia jest państwo członkowskie, którego całość lub część terytorium korzysta z przepisów ustanowionych w lit. b) lub c) rozdziału A pkt I załącznika VIII do rozporządzenia (WE) nr 999/2001, i zwierzęta będące dawcami spełniają wymagania dotyczące trzęsawki w ramach gwarancji przewidzianych w krajowym programie zwalczania trzęsawki, o którym mowa we wspomnianym punkcie, oraz w ramach gwarancji ⁽⁷⁾ wymaganych przez państwo członkowskie będące miejscem przeznaczenia;]
	II.2.8.	zostały pozyskane/wyprodukowane ⁽¹⁾ po dniu, w którym właściwe organy państwa wywozu zatwierdziły zespół pozyskiwania zarodków;
	II.2.9.	były przetworzone i przechowywane w zatwierdzonych warunkach przez co najmniej 30 dni bezpośrednio po ich pozyskaniu/produkcji ⁽¹⁾ oraz przewożone w warunkach ustanowionych dla komórek jajowych i zarodków w rozdziale III pkt II załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG;
	II.2.10.	zostały wysłane do miejsca załadunku w zaplombowanym pojemniku zgodnie z wymaganiami ustanowionymi dla transportu zarodków w rozdziale III pkt II ppkt 6 załącznika D do dyrektywy 92/65/EWG oraz opatrzone numerem wskazanym w rubryce I.23;
	⁽⁹⁾ II.2.11.	zostały uzyskane w drodze sztucznego zapłodnienia/w wyniku zapłodnienia <i>in vitro</i> ⁽¹⁾ z użyciem nasienia pochodzącego z centrów pozyskiwania nasienia
⁽¹⁾	[II.2.11.1.	zatwierdzonych zgodnie z art. 11 ust. 2 dyrektywy 92/65/EWG i znajdujących się na terenie państwa członkowskiego Unii Europejskiej, a nasienie spełnia wymagania określone w dyrektywie 92/65/EWG.]
⁽¹⁾ albo	[II.2.11.1.	zatwierdzonych zgodnie z art. 17 ust. 3 lit. b) dyrektywy 92/65/EWG i znajdujących się na terenie państw trzecich lub części ich terytoriów wymienionych w załączniku I do decyzji 2010/472/UE, a nasienie spełnia wymagania określone w części 2 załącznika II do tej decyzji.]”.