

AVRUPA TOPLULUĞU ÜYE ÜLKELER DIŞINDAKİ ÜLKELERDEN TÜRKİYE CUMHURİYETİNE 31 ARALIK 2004 TARİHİNDE ÖNCE ALINAN ,TOPLANAN, İŞLENEN VE DEPOLANAN SIĞIR CİNSİ EVCİL HAYVANLARIN SEMENİ İTHALATI İÇİN VETERİNER SAĞLIK SERTİFİKASI

I.1. Consignor (name and full address)/Gönderenin adı ve adresi:		I.2. Certificate number/ Sertifika numarası:		
		I.3. Central Competent Authority/Merkezi Yetkili Makam:		
		I.4. Local Competent Authority/Yerel Yetkili Makam:		
I.5. Consignee (name and full address)/ Alıcının adı ve adresi:				
I.6. Country of origin/ Orijin Ülke:	I.7. Region of origin/ Orijin Bölge:	I.8. Exporting Country/ İhracatçı Ülke:	I.9. Place of Loading/ Yükleme Yeri:	I.10. Country of destination/Variş Ülkesi: TURKEY/ TÜRKİYE
I.11. Semen centre(s) /Semen merkezi(leri) Name and Address İsim ve Adresi		I.12. Place of destination/Variş Yeri: Name and Address/İsim ve Adresi :		
Approval number given EU AB tarafından verilmiş Onay no		SAMPLE		
I.13. Means of transport ⁽¹⁾ /Nakliye şekli ⁽¹⁾ : Aeroplane/Uçak <input type="checkbox"/> Ship/Gemi <input type="checkbox"/> Railway wagon/Tren <input type="checkbox"/> Road vehicle/Karayolu <input type="checkbox"/> Other/Diğer <input type="checkbox"/> Identification of means of transport/Taşıt Numarası :		I.14. Description of commodity/Mal Tanımı:		
		I.15. Quantity/Miktar:		
I.16. Commodity code (HS code) /Mal kodu (HS kodu):		I.17. Number of packages/Ambalaj sayısı:		
I.18. Identification of container/Seal number/Konteyner kimliği/Mühür no:				
I.19. Identification of the animals/products(fresh or frozen ⁽¹⁾) / Hayvanlar/ürünlerin tanımı (taze veya dondurulmuş ⁽¹⁾)				
Species Cins	(Scientific name) (Bilimsel adı)	Identification mark ⁽²⁾ Belirleyici işaretler ⁽²⁾	Quantity of doses Doz miktarları	Approval number given EU of the centre of origin ⁽²⁾ Orijin merkezin AB tarafından verilmiş onay numarası ⁽²⁾

II. Health information/Sağlık bilgileri

I, the undersigned, official veterinarian, hereby certify that: / Ben, aşağıda imzası bulunan resmi veteriner, aşağıdaki bilgileri onaylarım:

II.1.
(Name of exporting country) (İhracatçı ülkenin adı)

was free from rinderpest and foot-and-mouth disease during the 12 months immediately prior to collection of the semen for export and up until its date of dispatch and no vaccination against these diseases took place during that period/Yukarıda belirtilen ülkede semenin ihracat amaçlı toplanmasından önceki 12 ay öncesinden sevkiyat tarihine kadar olan süre içinde sığır vebası ve şap hastalığı görülmemiştir ve anılan süre içinde sözkonusu hastalıklara karşı aşı yapılmamıştır.

II.2. *The centre at which the semen to be exported was collected or stored/ Semen ihracat amaçlı toplandığı veya depolandığı yer:*

II.2.a. *meets the conditions laid down in Chapter I of Annex A to Directive 88/407/EEC/ 88/407/EEC Direktifinin Ek A, Kısım I şartlarına uygundur;*

II.2.b. *is operated and supervised in accordance with the conditions laid down in Chapter II of Annex A to Directive 88/407/EEC/ 88/407/EEC Direktifinin Ek A, Kısım II şartlarına uygun olarak işletilmekte ve denetlenmektedir;*

II.3. *The centre at which the semen to be exported was collected was free from rabies, tuberculosis, brucellosis, anthrax and contagious bovine pleuropneumonia during the 30 days prior to the date of collection of the semen to be exported and the 30 days after collection (in the case of fresh semen, until the day of dispatch) / İhrac edilecek olan semenin alındığı merkezde semenin alınma tarihinden önceki 30 günlük süre ile alınma sonrasındaki 30 gün süresince (taze semen durumunda sevkiyat zamanına kadar) herhangi bir kuduz, tüberküloz, brüselosis, antraks ve contagious bovine pleuropneumonia tespit edilmemiştir.*

II.4. *The bovine animals standing at the semen collection centre/ Semen toplama merkezinde bulunan sığır cinsi hayvanlar:*

II.4.a. *come from herds and/or were born to dams which satisfy the conditions in paragraph 1(b) and (c) of Chapter I of Annex B to Directive 88/407/EEC/ 88/407/EEC Direktifinin Ek B, Kısım I paragraf 1(b) ve (c) şartlarını karşılayan sürülerden gelmiş ve/veya doğmuştur.*

II.4.b. *have, within the 30 days preceding the quarantine isolation period, undergone, with negative results:/ Karantina izolasyon periyodundan önceki 30 gün içinde, negatif sonuçlarla aşağıdaki testlere tabi tutuldular:*

- *the tests referred to in points 1(d)(i), (ii) and (iii) of Chapter I of Annex B to Directive 88/407/EEC, and/ 88/407/EEC Direktifinin Ek B Kısım I paragraf 1(d)(i), (ii) ve (iii)'de belirtilen testler ve*

- *a serum neutralisation test or an ELISA test for infectious bovine rhinotracheitis/infectious pustular vulvo-vaginitis, and/ IBR /IPV için serum nötralizasyon testi veya ELİSA testi ve*

- *a virus isolation test (fluorescent antibody test or immunoperoxidase test) for bovine viral diarrhoea, deferred until the animal reached the age of six months in the case of younger animals / BVD için bir virüs izolasyon testi (floresan antikör testi veya immünoperoksidaz testi), daha genç hayvanlar için altı aylığa ulaşana kadar ertelenir.*

II.4.c. *had undergone the 30-day quarantine isolation period and had tested negative to the following health tests/30 günlük karantina izolasyon dönemine tabi tutulmuş ve aşağıda belirtilen sağlık testlerinden negatif sonuç alınmıştır:*

- *a serological test for brucellosis carried out in accordance with the procedure described in Annex C to Directive 64/432/EEC/ 64/432/EEC direktifinin Ek C'sinde belirtilen prosedüre uygun olarak brucellosis serolojik testi.*

- *either an immunofluorescent antibody test or a culture test for campylobacter foetus infection on a sample of preputial material or artificial vagina washings or, in the case of a female animal, a vaginal mucus agglutination test⁽¹⁾ / Preputial madde veya suni vajina sıvısı numunesinde campylobacter foetus enfeksiyonu açısından immünofloresan antikör testi veya bir kültür testi veya dişi hayvan durumunda vajinal mukus aglutinasyon testine⁽¹⁾,*

- *a microscopic examination and culture test for trichomonas foetus on a sample of preputial material or artificial vagina washings or, in the case of a female animal, a vaginal mucus agglutination test⁽¹⁾ / Preputial madde veya suni vajina sıvısı numunesinde trichomonas foetus açısından mikroskopik inceleme ve kültür testi veya dişi hayvan durumunda vajinal mukus aglutinasyon testine⁽¹⁾;*

II.4.d. *had tested negative, at least once a year, to the routine tests referred to in points 1(a), (b) and (c) of Chapter II of Annex B to Directive 88/407/EEC / 88/407/EEC Direktifinin Ek B Kısım II paragraf 1(a)(b) ve (c)'de belirtilen rutin testlere en az senede bir kez tabi tutulmuş ve negatif sonuç alınmıştır.*

II.5. *At the time the semen described above was collected/Yukarıda tanımlanan semenin toplandığı zamanda;*

II.5.a. *all female bovine animals in the centre had tested negative at least once a year to a vaginal mucus agglutination test for campylobacter foetus infection, and/Merkezdeki tüm dişi sığır cinsi hayvanlar campylobacter foetus enfeksiyonu için senede en az bir kez vajinal mukus aglutinasyon testine tabi tutulmuş ve negatif sonuç alınmıştır, ve*

II.5.b. *all bulls used for semen production had tested negative either to an immunofluorescent antibody test or to a culture test for campylobacter foetus infection on a sample of preputial material or artificial vagina washings carried out in the 12 months prior to collection/semen üretiminde kullanılan tüm boğalar campylobacter foetus enfeksiyonu için senede asgari bir kez, semen toplamadan 12 ay önce alınmış olan preputial malzeme veya suni vajina sıvısı numunesi üzerine immünofloresan antikör testi veya kültür testine tabi tutulmuş ve negatif sonuç alınmıştır.*

II.6. *The semen to be exported was obtained from donor bulls which/ İhrac edilecek olan semenin alındığı donör boğalar :*

II.6.a. *satisfy the conditions laid down in Annex C to Directive 88/407/EEC/ 88/407/EEC Direktifinin Ek C'sinde belirtilen şartları karşılamaktadır.*

II.6.b. were resident in the exporting country during the six months immediately prior to collection of the semen for export⁽¹⁾/ **ihracat amaçlı olarak semenin alınmasından önceki altı ay içinde ihracat ülkesinde bulunmuştur⁽¹⁾**

or/ veya

were imported from after spending less than six months in the exporting country and the time of import satisfied the animal health conditions laid down Directive 88/407/EEC applying to donors the semen which is intended for export⁽¹⁾/ **İhracatçı ülkede 6 aydan az sürece kalmış ve’ den ithal edilmiştir ve ithalat anında, ihraç edilme amaçlı semenlerin elde edildiği donörlere uygulanan sağlık şartları 88/407/EEC Direktifini karşılar⁽¹⁾;**

II.6.c. stand in a semen collection centre at which **semen toplama merkezinde bulunan tüm sığır cinsi hayvanlar:**

(i) either/ ya

all bovine animals tested negative at least once a year to a serum neutralisation test or an ELISA test for infectious bovine rhinotracheitis/infectious pustular vulvo-vaginitis⁽²⁾/ **IBR/IPV açısından en az senede bir kez ELISA veya serum nötralizasyon testine tabi tutulmuş ve negatif sonuç alınmıştır⁽¹⁾**

or / veya;

(ii) bovine animals not vaccinated against infectious bovine rhinotracheitis tested negative at least once a year to a serum neutralisation test or an ELISA test for infectious bovine rhinotracheitis/infectious pustular vulvo-vaginitis and at which testing for infectious bovine rhinotracheitis was not carried out on bulls which had received their first vaccination against infectious bovine rhinotracheitis at the insemination centre after they had tested negative to a serum neutralisation test or an ELISA test for infectious bovine rhinotracheitis/infectious pustular vulvo-vaginitis and which had been regularly re-vaccinated at intervals of not more than six months since the first vaccination⁽¹⁾/ **IBR’a karşı aşılanmayan sığır cinsi hayvanlar, IBR/IPV açısından, en az senede bir kez serum nötralizasyon testi yada ELISA testine tabi tutulmuş ve negatif sonuç alınmıştır, ve, IBR için test, söz konusu testleri yapılan ve bu testlerden negatif sonuç alındıktan sonra tohumlama merkezinde IBR’a karşı ilk aşısı yapılan ve ilk aşılardan beri düzenli olarak 6 ayı geçmeyen periyotlarda tekrar aşılama yapılan boğalara yapılmaz⁽¹⁾.**

II.6.d. either/ ya

fulfil the import conditions for bovine semen laid down in the Bluetongue Chapter of the Terrestrial Animal Health Code of the OIE, depending on the status of the country or zone of residence⁽¹⁾/ **Bulunduğu ülke veya bölgenin durumuna bağlı olarak OIE’nin Kara Hayvanları Sağlık Kodunun Bluetongue Bölümü’nde belirtilen bovin semenine ilişkin ithalat şartlarını karşılamaktadır⁽¹⁾;**

or/ veya

..... (exporting country) has been free from bluetongue disease during the 6 months immediately prior to collection of the semen for export and during 6 months before its date of dispatch and no vaccination against these diseases has taken place during the same period⁽¹⁾/(ihracatçı ülke) semenin toplama tarihinden ve sevkinden önceki 6 ay boyunca Mavidil’den aridir ve bu period içinde bu hastalığa karşı aşılanmamıştır⁽¹⁾.

II.6.e. either/ ya

were resident in the country of export in which the following serotypes of epizootic haemorrhagic disease (EHD) exist:; and tested negative on two occasions not more than 12 months apart to an agar-gel immuno-diffusion test⁽²⁾ and to a virus neutralisation test for all above-listed serotypes of EHD, carried out in an approved laboratory on samples of blood taken prior to and not less than 21 days following collection of the semen⁽¹⁾/ **Aşağıda belirtilen epizootik hemorajik hastalıkların (EHD) aşağıdaki serotiplerinin mevcut olduğu ihracat ülkesinde bulunmuş olup:; 12 aydan uzun aralıklı olmamak üzere yukarıda anılan tüm EHD serotipleri için agar-jel immüno-difüzyon testine⁽³⁾ ve virüs nötralizasyon testine, semenin toplanmasından önce ve toplandıktan en erken 21. günde alınan kan örnekleri, onaylı laboratuarda teste tabii tutuldu ve negatif olduğu tespit edildi⁽¹⁾.**

or/ veya

were resident in the country of export in which the following serotypes of epizootic haemorrhagic disease (EHD) exist:; and tested negative, prior to entry and at six-monthly intervals, to an agar-gel immuno-diffusion test⁽³⁾ and a virus neutralisation test for all above-listed serotypes of EHD carried out in an approved laboratory⁽¹⁾/ **Aşağıda belirtilen epizootik hemorajik hastalıkların (EHD) aşağıdaki serotiplerinin mevcut olduğu ihracat ülkesinde bulunmuş olup:; giriş öncesinde ve altı aylık aralarla tüm EHD serotipleri için onaylı laboratuarlarda agar-jel immüno-difüzyon testine⁽³⁾ ve virüs nötralizasyon testine tabi tutulmuş ve negatif sonuç elde edilmiştir⁽¹⁾.**

or/ veya

..... (exporting country) has been free from epizootic haemorrhagic disease during the 6 months immediately prior to collection of the semen for export and during 6 months before its date of dispatch and no vaccination against these diseases has taken place during the same period⁽¹⁾/(ihracatçı ülke) semenin toplama tarihinden ve sevkinden önceki 6 ay boyunca epizootic haemorrhagic disease’den aridir ve bu period içinde bu hastalığa karşı aşılanmamıştır⁽¹⁾.

II.6.f. either/ ya

tested negative on two occasions not more than 12 months apart to a serum neutralization test for Akabane virus carried out in an approved laboratory on samples of blood taken prior to and not less than 21 days following collection of the semen⁽¹⁾/ **Onaylı laboratuarda, semenin toplanmasından önce ve toplandıktan en erken 21. günde alınan kan örnekleri üzerinde Akabane virüsü için 12 aydan az olmayan aralıkla iki durumda yapılan testin sonucu negatif çıkmıştır⁽¹⁾;**

or/ veya

..... (exporting country) has been free from Akabane virus at least 6 months immediately prior to collection of the semen and prior to its date of dispatch⁽¹⁾/(ihracatçı ülke) semenin toplama tarihinden ve sevkinden önceki 6 ay boyunca Akabane Virüsünden aridir⁽¹⁾.

II.7. The semen to be exported was collected after the date on which the centre was approved by the competent national authorities of the exporting country/İhrac edilecek semen ihracat ülkesinin yetkili ulusal makamları tarafından merkezin yetkili kılındığı tarihten sonra toplanmıştır.

II.8. The semen to be exported was processed, stored and transported under conditions which satisfy the terms of Directive 88/407/EEC prior to its amendment by Directive 2003/43/EC/İhrac edilecek semen, 2003/43/EC direktifi ile değiştirilmeden önceki haliyle 88/407/EEC direktifi şartlarına uygun şartlar altında işlenmiş, depolanmış ve nakledilmiştir.

Notes/Açıklamalar

Note for importer: this certificate is for veterinary purposes only and must accompany the consignment until it reaches the border inspection post.
İthalatçı için açıklama: bu belge yalnız veterinerlik amaçlı olup, sınır denetim noktalarına ulaşana kadar sevkiyat ile birlikte bulundurulmalıdır.

(1) Delete as necessary/gerekli bölümler çıkarılacaktır.

(2) Identification mark: corresponding to the identification of the donor animals and the date of collection must be prior to 31 December 2004. /
Kimlik işareti: donör hayvanların kimliğine işaret eder ve toplanma tarihi 31 Aralık 2004 öncesi olmalıdır.

Approval number of the centre of origin: to be filled in if different from box reference No 1.11/ Menşe merkezin onay numarası: Bölüm 1.11'dan farklı olduğunda doldurulacaktır.

(3) Standards for EHD virus diagnostic tests are described in the Bluetongue Chapter of the Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals. / Kara Hayvanları için Diagnostik Test ve Aşılar Kılavzunun bluetongue Bölümünde tanımlanan EHD virüsü diagnostik testleri standartları.

This certificate must: **Bu belge;**

(a) be drawn up in official language of the country of destination and of the exporting country/ **Varış ülkesinin ve ihracatçı ülkenin asgari bir resmi dilinde düzenlenmiş olmalı;**

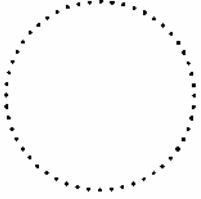
(b) be made, out to a single consignee/ **tek sevkiyat için düzenlenmeli;**

(c) accompany the semen in the original/ **Original olarak semen ile birlikte gönderilmelidir.**

Official veterinarian/ **Resmî Veteriner**
Name (in Capital)/ **İsim (Büyük harfle)**

Date/ **Tarih:**

SAMPLE



Title/ **Ünvan**

Signature/ **İmza:**

