

I. DISPOSICIÓN XERAIS

MINISTERIO DE MEDIO AMBIENTE, E MEDIO RURAL E MARIÑO

12107 *Real decreto 841/2011, do 17 de xuño, polo que se establecen as condicións básicas de recolla, almacenamento, distribución e comercialización de material xenético das especies bovina, ovina, caprina e porcina, e dos équidos.*

O incremento do comercio do material xenético fixo necesario, no seu día, ditar disposicións de normativa sanitaria e zootécnica a nivel comunitario con fins de protección da sanidade animal e ordenación de intercambios comerciais, básicos para o desenvolvemento dun sector gandeiro competitivo e sustentable. Non obstante, a ausencia dunha regulación específica a nivel nacional aconsella ditar unha norma que regule as condicións para a posta no mercado do material xenético.

Con esta regulación preténdese garantir unha utilización racional e segura dos ditos produtos, a través do incremento na transparencia das transaccións comerciais. Ao ser a xenética animal o primeiro elo do proceso produtivo para gran parte do noso sector gandeiro, a extensión e consolidación dos procedementos de inseminación artificial, criopreservación espermática ou transferencia de embrións están na base do seu desenvolvemento económico, especialmente durante os últimos anos.

Á hora de impulsar este desenvolvemento cómpre garantir a calidade zootécnica e sanitaria do material xenético, para o cal se prevé o establecemento dunhas condicións e rexistros mínimos que deberán formalizar os responsables dos distintos establecementos. A instauración desta base común comportará unha maior harmonización dos procedementos desenvolvidos nestes centros.

Polo que se refire ao seguimento do material xenético unha vez comercializado, non sería posible sen a existencia de rexistros fiables, en especial, dos centros de recollida, almacenamento ou distribución deste, así como dos equipos de recollida de óvulos/embrións, nos cales figuren os datos básicos que os identifiquen e unha codificación das actividades a que se dedican.

Este conxunto de actuacións complementase co establecemento dun documento que debe acompañar cada partida de material xenético, dando, desta maneira, cumprimento ao artigo 50 da Lei 8/2003, do 24 de abril, de sanidade animal. Neste documento, ademais dos requisitos sanitarios, faise necesario recoller, para o material procedente de animais de raza pura, información de carácter zootécnico, de cara a favorecer un uso máis eficaz do dito material.

Esta regulamentación complementase coas normas que fan referencia á información que debe figurar nos envases que conteñan o material xenético, o cal é imprescindible para garantir o seu seguimento ao longo da cadea de comercialización e facilitar a súa aplicación de forma correcta.

Con todo isto preténdese asegurar tanto as condicións sanitarias como a calidade zootécnica do material xenético de cara á súa utilización nas explotacións gandeiras, incrementando a información que chega ao gandeiro, facilitando a misión dos responsables de mellora de cada raza e permitindo unha rastrexabilidade efectiva deste. Así, esta disposición tamén contribúe ao desenvolvemento das actividades previstas no Real decreto 2129/2008, do 26 de decembro, polo que se establece o Programa nacional de conservación, mellora e fomento das razas gandeiras. Este programa prevé a posibilidade de establecer medidas excepcionais para evitar a desaparición ou eliminación dos recursos xenéticos. Por isto, prevese a posibilidade de establecer excepcións puntuais ao cumprimento dos requisitos xerais para razas catalogadas en perigo de extinción, de difícil manexo ou destinadas a fins experimentais, estudos ou a bancos de xermoplasma.

Por outra parte, este real decreto aplica dentro de España unha serie de normas da Unión Europea que establecen as normas sanitarias aplicables ao comercio intracomunitario do material xenético das especies ovina, bovina, caprina e porcina ou dos équidos. Desta forma, os requisitos sanitarios para o movemento nacional deste material iguálanse aos requisitos que xa se aplicaban para o comercio intracomunitario. En particular, as normas aplicables ao comercio intracomunitario que se van aplicar ao comercio nacional son: a Directiva do Consello 90/429/CEE, do 26 de xuño de 1990, pola que se fixan as normas de policía sanitaria aplicables aos intercambios intracomunitarios e ás importacións de esperma de animais da especie porcina, e as súas modificacións; a Directiva do Consello 89/556/CEE, do 25 de setembro de 1989, relativa ás condicións de policía sanitaria aplicables aos intercambios intracomunitarios e ás importacións procedentes de países terceiros de embrións de animais domésticos da especie bovina, e as súas modificacións; a Directiva 88/407/CEE do Consello, do 14 de xuño de 1988, pola que se fixan as exixencias de policía sanitaria aplicables aos intercambios intracomunitarios e ás importacións de esperma conxelado de animais da especie bovina, e as súas modificacións; e a Directiva 92/65/CEE do Consello, do 13 de xullo de 1992, pola que se establecen as condicións de policía sanitaria aplicables aos intercambios e ás importacións na Comunidade de animais, esperma, óvulos e embrións non sometidos, con respecto a estas condicións, ás normativas comunitarias específicas a que se refire a sección I do anexo A da Directiva 90/425/CEE, e as súas modificacións.

Con este real decreto non se modifica a normativa comunitaria citada, senón que se pretende aplicar a mesma que só regula o movemento intracomunitario a unha realidade diferente, como son os intercambios dentro de España, cuxa regulación é cuestión de dereito interno dos Estados membros e que están aínda regulados por unha norma do ano 1971.

Este real decreto dítase en virtude da habilitación contida na disposición derradeira quinta da Lei 8/2003, do 24 de abril.

Na elaboración desta norma foron consultadas as comunidades autónomas e as entidades representativas dos sectores afectados. Así mesmo, someteuse ao procedemento de información en materia de normas e regulamentacións técnicas e de regulamentos relativos aos servizos da sociedade da información, previsto na Directiva 98/34/CE, do Parlamento Europeo e do Consello, do 22 de xuño, así como no Real decreto 1337/1999, do 31 de xullo, que incorpora esta directiva ao ordenamento xurídico español.

Na súa virtude, por proposta da ministra de Medio Ambiente, e Medio Rural e Mariño, coa aprobación previa da ministra da Presidencia, de acordo co Consello de Estado e logo de deliberación do Consello de Ministros na súa reunión do día 17 de xuño de 2011,

DISPOÑO:

Artigo 1. *Obxecto e ámbito de aplicación.*

Este real decreto ten por obxecto:

- a) Establecer as normas sanitarias e zootécnicas básicas para a recollida, almacenamento, distribución e comercialización de material xenético das especies bovina, ovina, caprina, porcina e dos équidos, a nivel nacional.
- b) A creación dun rexistro para comercio nacional e intracomunitario de centros e equipos dedicados á recollida, almacenamento ou distribución de material xenético.
- c) O desenvolvemento do sistema de identificación do material xenético para comercio nacional e intracomunitario.

Artigo 2. *Definicións.*

1. Para os efectos deste real decreto serán de aplicación as definicións establecidas no artigo 3 da Lei 8/2003, do 24 de abril, de sanidade animal, no artigo 2 do Real decreto 2129/2008, do 26 de decembro, polo que se establece o Programa nacional de conservación, mellora e fomento das razas gandeiras, no artigo 2 do Real decreto 2256/1994, do 25 de novembro, polo que se fixan as exixencias de policía sanitaria

aplicables aos intercambios intracomunitarios e ás importacións de esperma de animais da especie bovina, no artigo 2 do Real decreto 855/1992, do 10 de xullo, polo que se fixan as condicións de policía sanitaria aplicables aos intercambios intracomunitarios e ás importacións procedentes de países terceiros de embrións de animais domésticos da especie bovina, no artigo 2 do Real decreto 1148/1992, do 25 de setembro, polo que se fixan as exixencias de sanidade animal aplicables aos intercambios intracomunitarios e ás importacións de esperma de animais domésticos da especie porcina, no artigo 2 do Real decreto 1881/1994, do 16 de setembro, polo que se establecen as condicións de policía sanitaria aplicables aos intercambios intracomunitarios e ás importacións de países terceiros de animais, esperma, óvulos e embrións non sometidos, con respecto a estas condicións, ás disposicións contidas na sección I do anexo A do Real decreto 1316/1992, do 30 de outubro.

2. Ademais, entenderase como:

a) Distribuidor: todo operador debidamente autorizado que dispón de medios e materiais apropiados e que comercializa material xenético no ámbito nacional, procedente de centros de almacenamento ou recollida de material xenético autorizados e cuxos destinatarios son os usuarios finais.

b) Comercialización: a posta á disposición dun terceiro de material xenético, a título oneroso ou gratuíto, dentro do territorio nacional.

c) Autoridade competente: os órganos das comunidades autónomas no ámbito das súas competencias.

d) Dose heterospérmica: dose seminal obtida a partir da mestura do exaculado de dous ou máis machos doadores.

Artigo 3. Normas para o comercio nacional de material xenético.

1. Para a posta no mercado nacional con fins reprodutivos do seme, os óvulos e os embrións dos animais das especies bovina, ovina, caprina e porcina, e dos équidos, deberán cumprir as seguintes condicións sanitarias e zootécnicas:

a) No caso de seme de animais da especie bovina, as condicións establecidas nas letras a), b) e c) do artigo 3.1 do Real decreto 2256/1994, do 25 de novembro.

b) No caso de embrións de animais da especie bovina:

1.º Ter sido obtidos como resultado dunha inseminación artificial ou dunha fertilización «in vitro», con seme dun doador dun centro de recollida de seme autorizado pola autoridade competente para a recollida, tratamento e almacenamento de seme, ou con seme importado conforme o disposto na letra a) do artigo 3.1 do Real decreto 2256/1994, do 25 de novembro.

En condicións excepcionais, o órgano competente das comunidades autónomas, de acordo coa normativa comunitaria, poderá autorizar os intercambios de embrións para determinadas razas particulares concibidos por cubrición natural efectuada por touros cuxa situación sanitaria se axuste ao disposto no anexo B do Real decreto 2256/1994, do 25 de novembro.

2.º As condicións establecidas nas letras b), c) e d) do artigo 3.1 do Real decreto 855/1992, do 10 de xullo.

c) No caso de seme de animais da especie porcina:

1.º Que fose recollido, tratado e almacenado nalgún centro de recollida e/ou almacenamento autorizado desde o punto de vista sanitario de conformidade co establecido no número 1.a) do anexo IV.

2.º Que fose obtido de animais da especie porcina, cuxa situación sanitaria se axusta ao establecido no número 1.b) do anexo IV.

3.º Que fose recollido, tratado, almacenado e transportado de conformidade co establecido no número 1.c) do anexo IV.

d) No caso de seme de animais das especies ovina e caprina, e dos équidos:

1.º Que fose recollido, tratado e almacenado nalgún centro de recollida e/ou almacenamento autorizado desde o punto de vista sanitario de conformidade co establecido no número 2.a) do anexo IV.

No caso das especies ovina e caprina, o seme tamén poderá ser recollido e tratado nunha explotación que cumpra os requisitos do Real decreto 1941/2004, do 27 de setembro, polo que se establecen as normas de policía sanitaria que regulan os intercambios intracomunitarios e as importacións de países terceiros de animais das especies ovina e caprina.

2.º Que fose obtido de animais cuxa situación sanitaria se axusta ao establecido no número 2.b) do anexo IV.

3.º Que fose recollido, tratado, almacenado e transportado de conformidade co establecido no número 2.c) do anexo IV.

e) No caso de óvulos e embrións de animais das especies ovina, caprina, porcina e dos équidos:

1.º Que fosen obtidos de femias doadoras que cumpran coas condicións establecidas no número 3.a) do anexo IV por un equipo de recollida autorizado pola autoridade competente ou que fosen producidos por un centro de produción de embrións autorizado pola autoridade competente e que cumpra as condicións establecidas no número 3.b) do anexo IV.

2.º Que fosen recollidos, tratados e conservados nun laboratorio adecuado e almacenados e transportados de conformidade co establecido no número 3.c) do anexo IV.

3.º O seme utilizado para a inseminación das femias doadoras deberá ser conforme co establecido no número 2 do anexo IV no caso de animais das especies ovina e caprina e dos équidos, mentres que no caso da especie porcina será conforme coas condicións establecidas no número 3.d) do anexo IV.

2. A comercialización de doses heterospérmicas só se permitirá cando estas se comercialicen, unicamente, no territorio nacional e a descendencia obtida delas non sexa destinada á reprodución.

3. Así mesmo, o seme, os óvulos e os embrións deberán:

a) Proceder dun centro ou equipo autorizado pola autoridade competente.

b) Ir acompañados dun documento que conteña os datos especificados na parte A do anexo I, emitido polo veterinario oficial ou, se é o caso, polo veterinario autorizado ou habilitado. Para tal efecto as autoridades competentes poderán autorizar os veterinarios responsables do centro ou equipo de que se trate, cando o movemento sexa entre centros ou equipos autorizados, así como destes ás explotacións onde teña lugar a inseminación ou a un distribuidor.

Se o material xenético se vai comercializar como procedente de animais de raza pura, no citado documento incluíranse os datos previstos na parte B do anexo I, sempre que os ditos datos non se poidan obter dunha fonte de consulta pública das asociacións ou organizacións de criadores de animais de razas gandeiras oficialmente recoñecidas para a xestión do libro xenealóxico da raza correspondente. No caso de que a dita fonte exista e conteña a información requirida, bastará a remisión á mencionada fonte.

Os mencionados documentos deberán ser conservados, polo menos, durante un período de tres anos para poderen ser supervisados pola autoridade competente.

4. No caso de material xenético que proceda dun axente distribuidor, irá amparado por un documento comercial en que figuren os datos necesarios para que en todo momento quede asegurada a súa rastrexabilidade.

5. Este artigo non se aplicará ao material xenético obtido na mesma explotación na cal se encontran as femias a que vaia destinado, ou que só se vaia trasladar a outra explotación do mesmo titular, cando ambas as explotacións de orixe e destino radiquen no

mesmo termo municipal ou unidade territorial inferior que, se for o caso, estableza a autoridade competente.

Artigo 4. *Rexistro de datos.*

1. En cada centro ou equipo de recollida autorizado de material xenético deberá existir un rexistro actualizado, que permita, polo menos:

- a) Identificar o animal doador do material xenético e a data da recollida, así como o número de lote e doses elaboradas.
- b) Coñecer os resultados das probas de valoración do material xenético.
- c) Coñecer o enderezo de destino ou número de rexistro do centro de destino ou usuario final e o número de doses expedidas desde o centro de recollida e a data de expedición.

2. Cada centro de almacenamento deberá levar un rexistro actualizado que permita coñecer, polo menos:

- a) A identificación ou número de rexistro do centro de orixe do material almacenado, a data de recepción, os animais doadores deste e o número de unidades no seu poder.
- b) O enderezo de destino ou número de rexistro do centro de destino e o número de unidades expedidas desde o centro de almacenamento e a data de expedición.

3. Os distribuidores deberán manter un rexistro actualizado, que permita coñecer, polo menos:

- a) O enderezo ou número de rexistro do centro de orixe e o número de doses seminais adquiridas e a súa data de recepción.
- b) O enderezo ou número de rexistro da explotación de destino e número de doses seminais comercializadas e a súa data de expedición.

4. Os usuarios finais que utilicen o material xenético deberán levar un rexistro actualizado, que permita coñecer, polo menos, o enderezo ou número de rexistro do centro de orixe ou distribuidor de que procede o material xenético utilizado e a data de recepción.

5. Estes rexistros poderán ser mantidos mediante medios electrónicos e deberán ser conservados durante un período mínimo de tres anos, para poderen ser supervisados pola autoridade competente.

Artigo 5. *Identificación do material xenético.*

Para a comercialización do material xenético, os envases que o conteñan deberán estar provistos dunha marca visible que permita establecer a súa data de recollida por medio dalgún dos seguintes formatos:

- a) Indicando cos dous primeiros díxitos o ano e os tres seguintes o día (AA/DDDD),
- b) Indicando cos dous primeiros díxitos o día, os dous seguintes o mes, e os dous últimos o ano (DD/MM/AA).

Seguido da identificación do animal ou animais doadores e o código do centro ou equipo de recollida, conforme, para este último, o formato recollido no artigo 6.1.

Ademais, para o material xenético dos animais das razas puras, deberán estar provistos da identificación da raza segundo a codificación do International Committee for Animal Recording-ICAR, se isto for posible, ou da codificación establecida no anexo III noutro caso.

Non obstante, para o caso de doses heterospérmicas, destinadas ao comercio nacional, a identificación dos animais doadores poderase substituír polo código identificador heterospérmico do centro de produción, sempre que este centro teña dispoñible un rexistro das equivalencias do código de identificación heteroespermático coas identificacións dos animais doadores da dose.

A identificación do material xenético procedente de animais previstos dentro das excepcións a que fai referencia a disposición adicional segunda, así como das doses heterospérmicas, deberase realizar segundo se establece nos parágrafos anteriores, pero precedida por un N maiúsculo, de maneira que se distinga inequivocamente do resto do material xenético.

Artigo 6. Rexistro de centros e equipos.

1. Calquera centro ou equipo autorizado, dedicado á recollida, almacenamento ou distribución do material xenético, deberá estar rexistrado, e disporá dun ou varios códigos, asignados pola autoridade competente, de acordo cun código alfanumérico, que constará:

a) Dun código coas letras ES, a continuación dous díxitos, para identificar a comunidade autónoma onde se autorice o centro ou equipo, de acordo co anexo II.

b) Dun código de dúas letras asignado en función da actividade que se realice, consonte a seguinte táboa de correspondencias:

- 1.º Recollida de seme: RS.
- 2.º Centro de almacenamento: CA.
- 3.º Equipo de recollida de óvulos/embrións: ET.
- 4.º Distribuidor: D.

c) Dous díxitos que se asignarán de forma correlativa, conforme a orde de rexistro confeccionada para o efecto na comunidade autónoma.

d) Un código composto dunha ou varias letras, en función da/s especie/s con que se teña previsto traballar, tendo en conta a táboa de correspondencias seguinte:

- 1.º Bovina: B.
- 2.º Ovina/ Caprina: OC.
- 3.º Porcina: P.
- 4.º Équidos: E.

2. O código será único por cada actividade que se realice no centro ou equipo, de tal maneira que coa súa asignación, coas correspondentes letras e números, queden identificadas de forma inequívoca as actividades que se realizan e as especies coas que se traballa.

3. Establécese no Ministerio de Medio Ambiente, e Medio Rural e Mariño, un rexistro de centros e equipos dedicados á recollida, almacenamento ou distribución de material xenético destinado á reprodución animal para o mercado nacional ou intracomunitario, que se nutrirá dos datos sobre centros ou equipos autorizados que comuniquen as comunidades autónomas e que consten nos seus correspondentes rexistros, incluído o código regulado neste artigo.

4. As autoridades competentes notificarán calquera modificación dos ditos datos nos seus correspondentes rexistros para a súa actualización no rexistro central.

Anualmente, e antes do 31 de marzo, estas autoridades remitirán un informe de situación que incluírá unha listaxe detallada de centros ou equipos autorizados e do seu material xenético, referidos ao 31 de decembro do ano anterior.

5. No citado rexistro intégranse os previstos no artigo 5 do Real decreto 2256/1994, do 25 de novembro, no artigo 5 do Real decreto 855/1992, do 10 de xullo, no artigo 5 do Real decreto 1148/1992, do 25 de setembro, e no artigo 11 do Real decreto 1881/1994, do 16 de setembro.

Artigo 7. Réxime sancionador.

En caso de incumprimento do disposto neste real decreto, será de aplicación o réxime de infraccións e sancións previsto na Lei 8/2003, do 24 de abril, ou no Real decreto 1945/1983, do 22 de xuño, polo que se regulan as infraccións e sancións en materia de defensa do consumidor e da produción agroalimentaria, sen prexuízo das responsabilidades

civís, penais ou doutra orde que procedan. Así mesmo, serán de aplicación as demais disposicións en materia sancionadora en vigor aprobadas polas comunidades autónomas.

Disposición adicional primeira. *Recursos humanos e materiais.*

A creación e funcionamento do rexistro previsto no artigo 6 será atendido cos medios persoais e materiais existentes no Ministerio de Medio Ambiente, e Medio Rural e Mariño.

Disposición adicional segunda. *Admisión de material xenético de animais de razas en perigo de extinción e para fins científicos ou experimentais.*

Non obstante o previsto neste real decreto, para o material xenético proveniente de razas catalogadas en perigo de extinción, ou destinado a fins científicos ou experimentais, bancos de xermoplasma, ou procedente de animais de razas de difícil manexo (neste último caso, no referente exclusivamente ás condicións das instalacións de extracción, sempre que se realice en condicións equivalentes), a autoridade competente que recoñeceu oficialmente a organización, organizacións ou asociación ou asociacións de criadores para a xestión do libro xenealóxico da raza de que se trate, de oficio ou por solicitude das ditas asociacións ou organizacións, poderá autorizar excepcións aos requisitos previstos no artigo 3, sempre que non supoñan un risco para a saúde pública ou a sanidade animal. Esta autoridade competente informará das excepcións autorizadas á Subdirección Xeral de Conservación de Recursos e Alimentación Animal do Ministerio de Medio Ambiente, e Medio Rural e Mariño, a cal comunicará estas excepcións á Comisión Nacional de Coordinación para a Conservación, Mellora e Fomento das Razas Gandeiras.

As excepcións que se autoricen serán comunicadas ao Ministerio de Medio Ambiente, e Medio Rural e Mariño, o cal lles dará publicidade a través da súa páxina web.

Disposición adicional terceira. *Recoñecemento mutuo.*

Os requisitos desta norma non se aplicarán ao material xenético das especies bovina, ovina, caprina e porcina e dos équidos, legalmente recollido, identificado, almacenado, distribuído e comercializado, de acordo con outras especificacións nos Estados membros da Unión Europea, nin aos produtos orixinarios dos países da AELC partes contratantes no Acordo EEE nin aos Estados que teñan un acordo de asociación alfandegueira coa Unión Europea.

Disposición transitoria primeira. *Codificación de centros e equipos autorizados.*

Os centros e equipos de recollida ou almacenamento do material xenético xa autorizados e que dispoñan dun código de autorización conservaranos para aquel material xenético recollido con anterioridade á entrada en vigor desta norma. Concluído este período transitorio, asignaráselles o novo código, que deberán utilizar en substitución do antigo.

Disposición transitoria segunda. *Identificación do material xenético.*

Non obstante o previsto para a identificación do material xenético no artigo 5, o material producido e identificado antes da entrada en vigor desta norma conservará a identificación e poderá seguir utilizándoa ata que se esgoten as súas existencias.

Disposición transitoria terceira. *Entrada en vigor do artigo 3.*

Establécese un período transitorio de 24 meses desde a entrada en vigor deste real decreto para a obrigatoriedade do cumprimento das condicións sanitarias descritas nos puntos 1.d) e 1.e) do artigo 3 que son necesarias para a comercialización nacional con fins reprodutivos do seme, os óvulos e os embrións dos animais das especies ovina e caprina.

Durante o período transitorio establecido no parágrafo anterior, o seme, os óvulos e os embrións dos animais das especies ovina e caprina que non cumpran coas condicións descritas nos puntos 1.d) e 1.e) do artigo 3 non poderán ser comercializados con fins

reprodutivos dentro do ámbito nacional. Non obstante, a autoridade competente da comunidade autónoma onde radique a explotación gandeira en que se encontren os animais que os orixinaron poderá autorizar a súa comercialización para fins reprodutivos dentro do ámbito territorial da súa comunidade autónoma.

Disposición transitoria cuarta. *Infraestructuras dos centros e equipos.*

Os centros e equipos que non se encontrasen autorizados para o comercio intracomunitario, previamente á entrada en vigor desta norma, disporán dun período de 24 meses desde a entrada en vigor deste real decreto para adaptar as súas infraestructuras aos requisitos establecidos no artigo 3.1. Estes centros e equipos deberán solicitar unha autorización provisional ao órgano competente da comunidade autónoma onde radiquen, e unha vez obtida esta, só poderán comercializar material xenético no territorio nacional.

Disposición derogatoria única. *Derogación normativa.*

Quedan derogadas as seguintes disposicións:

- a) O Decreto 2499/1971, do 13 de agosto, sobre normas reguladoras da reprodución gandeira.
- b) A Orde do 29 de xaneiro de 1975 pola que se regula a participación de axudantes para práctica aplicativa da inseminación artificial.
- c) A Orde do 31 de outubro de 1978 pola que se establece a normativa específica sobre inseminación artificial en gando porcino.

Disposición derradeira primeira. *Carácter básico e título competencial.*

Este real decreto ten carácter básico, e dítase ao abeiro do disposto no artigo 149.1, regras 13.^a e 16.^a, da Constitución, que lle atribúen ao Estado a competencia exclusiva en materia de, respectivamente, bases e coordinación da planificación xeral da actividade económica, e de bases e coordinación xeral da sanidade.

Disposición derradeira segunda. *Facultade de modificación.*

Facúltase o ministro de Medio Ambiente, e Medio Rural e Mariño, para a modificación dos anexos co fin da súa adecuación á normativa comunitaria ou internacional.

Disposición derradeira terceira. *Entrada en vigor.*

Este real decreto entrará en vigor aos dous meses da súa publicación no «Boletín Oficial del Estado».

Dado en Madrid o 17 de xuño de 2011.

JUAN CARLOS R.

A ministra de Medio Ambiente,
e Medio Rural e Mariño,
ROSA AGUILAR RIVERO

ANEXO I Documento de acompañamento

Parte A. *Contido mínimo do documento para o comercio nacional de material xenético*

1. Orixe:
 - a) Código de identificación do centro ou equipo.
 - b) Municipio de orixe.
 - c) Provincia de orixe.
2. Destino:
 - a) Código de identificación do centro ou explotación de destino.
 - b) Municipio de destino.
 - c) Provincia de destino.
3. Temperatura de transporte do material xenético (ambiente, refrixeración ou conxelación).
4. Identificación do material xenético.
 - a) Número de doses, óvulos ou embrións.
 - b) Raza, variedade ou liña.
 - c) Sistema de identificación do recipiente e do material xenético.
5. Declaración de que o material xenético cumpre os requisitos recollidos neste real decreto.
6. Lugar, data, sinatura e identificación do veterinario do centro ou equipo, e selo do dito centro ou equipo.

Parte B. *Razas puras*

Parte B.1 Datos do macho doador/fertilizante (este último en caso de embrións)

- 1) Especie (bovina, porcina, ovina e caprina) ou équidos.
- 2) Raza e variedade.
- 3) Organismo emisor e data de expedición do certificado.
- 4) Nome e enderezo da asociación de criadores oficialmente recoñecida para a xestión do libro xenealóxico, ou o rexistro análogo en caso de doses importadas.
- 5) Nome e enderezo do criador e do propietario.
- 6) Número orixinal de inscrición no libro xenealóxico.
- 7) Data de nacemento.
- 8) Xenotipos dos marcadores xenéticos para o test de filiación, en caso de estaren dispoñibles.
- 9) Xenealoxía:
 - a) Pai (número orixinal de inscrición no libro xenealóxico).
 - b) Nai (número orixinal de inscrición no libro xenealóxico).
 - c) Avó paterno (número orixinal de inscrición no libro xenealóxico).
 - d) Avoa paterna (número orixinal de inscrición no libro xenealóxico).
 - e) Avó materno (número orixinal de inscrición no libro xenealóxico).
 - f) Avoa materna (número orixinal de inscrición no libro xenealóxico).
- 10) Todos os resultados dispoñibles dos controis de rendemento e os resultados actualizados da avaliación xenética, co nome do organismo que avaliou o valor xenético, relativos ao propio animal e aos seus pais e avós.
- 11) En caso de que estea dispoñible, a fiabilidade da avaliación xenética.

Parte B.2 Datos da femia doadora de embrións.

- 1) Especie (bovina, porcina, ovina, caprina), ou équidos.
- 2) Raza e variante.
- 3) Organismo emisor e data de expedición do certificado.
- 4) Nome e enderezo da asociación de criadores oficialmente recoñecida para a xestión do libro xenealóxico, ou o rexistro análogo en caso de embrións importados.
- 5) Nome e enderezo do criador e do propietario.
- 6) Número orixinal de inscrición.
- 7) Data de nacemento.
- 8) Marcadores xenéticos para o test de filiación, en caso de estaren dispoñibles.
- 9) Xenealoxía.
 - a) Pai (número orixinal de inscrición no libro xenealóxico).
 - b) Nai (número orixinal de inscrición no libro xenealóxico).
 - c) Avó paterno (número orixinal de inscrición no libro xenealóxico).
 - d) Avoa paterna (número orixinal de inscrición no libro xenealóxico).
 - e) Avó materno (número orixinal de inscrición no libro xenealóxico).
 - f) Avoa materna (número orixinal de inscrición no libro xenealóxico).

ANEXO II

Códigos identificativos

Comunidade autónoma	Código
Andalucía	01
Aragón	02
Principado de Asturias	03
Illes Balears	04
Canarias	05
Cantabria	06
Castilla-La Mancha	07
Castilla y León	08
Cataluña	09
Extremadura	10
Galicia	11
Comunidade de Madrid	12
Rexión de Murcia	13
Comunidade Foral de Navarra	14
País Vasco	15
La Rioja	16
Comunitat Valenciana	17
Cidade de Ceuta	18
Cidade de Melilla	19

ANEXO III

CÓDIGOS IDENTIFICATIVOS DE RAZA

Codificación razas bovinas catálogo

Raza	Código
<i>Autóctonas de fomento</i>	
Asturiana de los Valles	BAV
Avileña Negra Ibérica	BAN
Lidia	BLI
Morucha	BMO
Pirenaica	BPI
Retinta	BRT
Rubia Galega	BRG
<i>Autóctonas en perigo de extinción</i>	
Albera	BAB
Alistana-Sanabresa	BAS
Asturiana de la Montaña	BAM
Avileña Negra Ibérica (Var. Bociblanca)	BANB
Berrenda en Colorado	BBC
Berrenda en Negro	BBN
Betizu	BBZ
Blanca Cacereña	BBÑ
Bruna de los Pirineos	BBP
Cachena	BCH
Caldelá	BCL
Canaria	BCN
Cárdena Andaluza	BCA
Frieiresa	BFR
Limíá	BLM
Mallorquina	BML
Marismeña	BMR
Menorquina	BMN
Monchina	BMC
Morucha (Var. Negra)	BMON
Murciana-Levantina	BMU
Negra Andaluza	BNA
Pajuna	BPJ
Palmera	BPM
Pasiega	BPS
Sayaguesa	BSY
Serrana Negra	BSN
Serrana de Teruel	BST
Terreña	BTÑ
Tudanca	BTU
Vianesa	BVN
<i>Razas integradas en España</i>	
Blonda de Aquitania	BD*
Charolesa	CH*
Fleckvieh	SM*
Frisona	HO*
Limusina	LM*

Raza	Código
Parda	BS*
Parda de Montaña	BSM
Frisona Roja	RW*

* Codificación ICAR.

Codificación razas ovinas catálogo

Raza	Código
<i>Autóctonas de fomento</i>	
Carranzana	OCA
Castellana	OCS
Churra	OCH
Lacha	OLA
Manchega	OMA
Merina	OME
Navarra	ONA
Ojinegra de Teruel	OJN
Rasa Aragonesa	ORA
Segureña	OSE
<i>Autóctonas en perigo de extinción</i>	
Alcarreña	OAL
Ansotana	OAN
Aranesa	OAR
Canaria	OCN
Canaria de Pelo	OCP
Carranzana Variedad Negra	OCAN
Cartera	OCR
Castellana Variedad Negra	OCSN
Chamarita	OCM
Churra Lebrijana	OCL
Churra Tensina	OCT
Colmenareña	OCL
Galega	OGA
Guirra	OGI
Ibicenca	OIB
Lojeña	OLO
Maellana	OML
Mallorquina	OMQ
Manchega Variedad Negra	OMAN
Menorquina	OMN
Merina Variedad Negra	OMEN
Merina de Grazalema	OMG
Montesina	OMT
Ojalada	OJL
Palmera	OPL
Ripollesa	ORP
Roja Mallorquina	ORM
Roya Bilbilitana	ORB
Rubia del Molar	ORU
Sasi Ardi	OSR

Raza	Código
Talaverana	OTV
Xalda	OXL
Xisqueta	OXQ
<i>Razas integradas en España</i>	
Berrichon du Cher	OBE
Charmoise	OCI
Fleischschaf	OFL
Ile de France.	OIF
Landschaff	OLN
Merino Precoz	OMP
<i>Razas da Unión Europea</i>	
Lacaune	OLC
<i>Razas de países terceiros</i>	
Assaf.	OAF
<i>Razas sintéticas españolas</i>	
Salz.	OSZ

Codificación razas caprinas catálogo

Raza	Código
<i>Autóctonas de fomento</i>	
Majorera	CMJ
Malagueña	CMA
Murciana-Granadina.	CMU
Palmera	CPA
Tinerfeña	CTI
<i>Autóctonas en perigo de extinción</i>	
Agrupación de las Mesetas	CAM
Azpi-Gorri	CAG
Blanca Andaluza ou Serrana	CBA
Blanca Celtibérica.	CBC
Bermella	CBE
Del Guadarrama.	CGU
Florida.	CFL
Galega	CGA
Ibicenca	CIB
Jurdana.	CJU
Mallorquina.	CML
Moncaína	CMO
Negra Serrana	CNS
Payoya	CPY
Pirenaica.	CPI
Retinta	CRE
Verata	CVE
<i>Razas da Unión Europea</i>	
Alpina	CAL

Codificación razas porcinas catálogo

Raza	Código
<i>Autóctonas de fomento</i>	
Ibérico	PIB
Ibérico Variedad Retinto	PIBR
Ibérico Variedad Entrepelado	PIE
<i>Autóctonas en perigo de extinción</i>	
Celta	PCL
Chato Murciano	PCH
Euskal Txerria	PET
Gochu Asturcelta	PGA
Ibérico Variedad Torbiscal	PIBT
Ibérico Variedad Lampiño	PIBL
Ibérico Variedad Manchado de Jabugo	PIBM
Negra Canaria	PNC
Negra Mallorquina	PNM
<i>Razas integradas en España</i>	
Blanco Belga	PBB
Duroc	PDC
Hampshire	PHA
Landrace	PLD
Large White	PLW
Pietrain	PPT

Codificación razas equinas catálogo

Raza	Código
<i>Autóctonas de fomento</i>	
Española	EES
<i>Autóctonas en perigo de extinción</i>	
Asturcón	EAS
Burguete	EBU
Caballo de Monte del País Vasco	EMP
Cabalo de Pura Raza Galega	ERG
Hispano-Árabe	EHA
Hispano-Bretón	EBH
Jaca Navarra	EJN
Losina	ELO
Mallorquina	EMA
Marismeña	EMR
Menorquina	EME
Monchina	EMO
Pottoka	EPO
<i>Razas integradas en España</i>	
Árabe	EAR
Anglo-Árabe	EAA
Pura Sangre Inglés	EPS
Trotador Español	ETR

Raza	Código
<i>Outros équidos rexistrados</i>	
Caballo de Deporte Español.	ECD

Codificación razas asnaís catálogo

Raza	Código
<i>Autóctonas en perigo de extinción</i>	
Andaluza.	EAN
Asno de las Encartaciones.	EAE
Balear.	EBA
Catalana.	ECT
Majorera.	EMJ
Zamorano-Leonés.	EZL

ANEXO IV

Condicións sanitarias mínimas aplicables ao seme, óvulos e embrións

1. Condicións sanitarias aplicables ao seme de animais da especie porcina.

a) Condicións para a autorización dos centros de recollida.

As condicións para a autorización dos centros de recollida son as establecidas no anexo A da Decisión 1999/608/CE, da Comisión, do 10 de setembro, que modifica os anexos da Directiva 90/429/CEE do Consello, pola que se fixan as normas de policía sanitaria aplicables aos intercambios intracomunitarios e ás importacións de esperma de animais da especie porcina.

b) Condicións sanitarias exixibles aos animais da especie porcina.

As condicións sanitarias exixibles aos animais domésticos da especie porcina son as establecidas no anexo B da Decisión 1999/608/CE, da Comisión, do 10 de setembro de 1999, e na Decisión 2000/39/CE, da Comisión, do 16 de decembro de 1999, que modifica o anexo B da Directiva 90/429/CEE, do Consello, pola que se fixan as normas de policía sanitaria aplicables aos intercambios intracomunitarios e ás importacións de esperma de animais da especie porcina.

c) Condicións para a recollida, tratamento, almacenamento e transporte do seme.

As condicións para a recollida, tratamento, almacenamento e transporte do seme son as establecidas nos anexos A e C da Decisión 1999/608/CE, da Comisión, do 10 de setembro.

2. Condicións sanitarias aplicables ao seme de animais das especies ovina e caprina, ou équidos.

a) Condicións para a autorización dos centros de recollida. As condicións para a autorización dos centros de recollida son as establecidas no anexo do Regulamento (UE) n.º 176/2010, da Comisión, do 2 de marzo, polo que se modifica o anexo D da Directiva 92/65/CEE do Consello, no que respecta aos centros de recollida e almacenamento de esperma, aos equipos de recollida e produción de embrións e ás condicións aplicables aos animais doadores das especies equina, ovina e caprina e á manipulación de esperma, óvulos e embrións destes.

b) Condicións sanitarias exixibles aos animais das especies ovina e caprina ou équidos. As condicións sanitarias exixibles son as establecidas no anexo do Regulamento (UE) n.º 176/2010 da Comisión, do 2 de marzo.

c) Condicións para a recollida, tratamento, almacenamento e transporte do seme. As condicións para a recollida, tratamento, almacenamento e transporte do seme son as establecidas no anexo do Regulamento (UE) n.º 176/2010, da Comisión, do 2 de marzo.

3. Condicións sanitarias aplicables aos óvulos e embrións de animais das especies ovina, caprina e porcina ou équidos.

a) Condicións aplicables ás femias doadoras.

1.º Só se poderán destinar á recollida de embrións ou óvulos as femias doadoras que, segundo o criterio do veterinario oficial ou, se é o caso, do veterinario autorizado ou habilitado, cumpran os requisitos da lexislación pertinente sobre o comercio intracomunitario de animais vivos de reprodución e de renda das especies en cuestión e sexan orixinarias de explotacións que tamén os cumpran.

2.º Ademais dos requisitos recollidos no Real decreto 1716/2000, do 13 de outubro, sobre normas sanitarias para o intercambio intracomunitario de animais das especies bovina e porcina, as femias doadoras da especie porcina deberán cumprir os requisitos sobre a enfermidade de Aujeszki establecidos no Real decreto 360/2009, do 23 de marzo, polo que se establecen as bases do programa coordinado de loita, control e erradicación da enfermidade de Aujeszki, salvo no caso de embrións obtidos in vivo tratados con tripsina.

3.º As disposicións do Real decreto 1941/2004, do 27 de setembro, serán de aplicación ás femias doadoras das especies ovina e caprina.

4.º Ademais dos requisitos establecidos no Real decreto 1347/1992, do 6 de novembro, polo que se modifican as normas de loita contra a peste equina e se establecen as condicións de sanidade animal que regulan os movementos intracomunitarios de équidos e as importacións destes animais de países terceiros, as eguas doadoras:

– Non se deberán utilizar para reprodución natural durante polo menos os 30 días previos á data de recollida dos óvulos ou embrións, nin entre o día da primeira mostra tomada para realizar as probas que se citan a continuación e o día da recollida dos óvulos e embrións;

– Deberán dar negativo na proba de inmunodifusión en xel de agar (proba de Coggins) ou ELISA para a detección da anemia infecciosa equina realizada con mostras de sangue tomadas inicialmente nos 30 días previos á data da primeira recollida de óvulos ou embrións e posteriormente cada 90 días durante o período de recollida;

– Deberanse someter a unha proba de detección da metrite contaxiosa equina mediante illamento de *Taylorella equigenitalis* realizada con mostras tomadas das superficies mucosas da fosa e os seos do clítoris en dous estros consecutivos, e con outra mostra de cultivo tomada do colo uterino endometrial durante un dos estros, con resultados negativos en todos os casos tras un cultivo de 7 a 14 días.

b) Condicións aplicables á autorización dos centros de produción de embrións.

As condicións para a autorización dos centros de produción de embrións son as establecidas no anexo do Regulamento (UE) n.º 176/2010 da Comisión, do 2 de marzo.

c) Condicións aplicables á recollida, tratamento, conservación, almacenamento.

As condicións aplicables á recollida, tratamento, conservación, almacenamento son as establecidas no capítulo III do anexo do Regulamento (UE) n.º 176/2010 da Comisión, do 2 de marzo.

d) Condicións aplicables ao esperma de animais da especie porcina utilizado para a inseminación das femias doadoras.

As condicións aplicables ao esperma de animais da especie porcina utilizado para a inseminación das femias doadoras son as establecidas no anexo B da Decisión 1999/608/CE da Comisión, do 10 de setembro, e a Decisión 2000/39/CE da Comisión, do 16 de decembro, que modifica o anexo B da Directiva 90/429/CEE do Consello.