

MERCOSUL/GMC/RES. N° 25/10

**REQUISITOS ZOOSSANITÁRIOS DOS ESTADOS PARTES PARA A IMPORTAÇÃO  
DE EMBRIÕES DE BOVINOS COLETADOS *IN VIVO*  
(REVOGAÇÃO DA RES. GMC N° 67/94)**

**TENDO EM VISTA:** O Tratado de Assunção, o Protocolo de Ouro Preto, a Decisão N° 06/96 do Conselho do Mercado Comum e a Resolução N° 67/94 do Grupo Mercado Comum;

**CONSIDERANDO:**

A necessidade de atualizar os requisitos zoossanitários, assim como o modelo de certificado estabelecido para a importação aos Estados Partes de embriões de bovinos coletados *in vivo*.

**O GRUPO MERCADO COMUM  
RESOLVE:**

Art. 1º - Aprovar os "Requisitos Zoossanitários dos Estados Partes para a Importação de Embriões de Bovinos Coletados *in vivo*", nos termos da presente Resolução, assim como o modelo de certificado que consta como Anexo e forma parte da mesma.

**CAPÍTULO I  
DISPOSIÇÕES GERAIS**

Art. 2º- Toda importação de embriões de bovinos coletados *in vivo* deverá estar acompanhada de Certificado Veterinário Internacional, emitido pelo Serviço Veterinário Oficial do país de origem dos embriões.

O país exportador deverá apresentar o modelo de certificado que será utilizado para a exportação de embriões de bovinos coletados *in vivo* aos Estados Partes, incluindo as garantias zoossanitárias que constam da presente Resolução, para sua prévia aprovação pelo Estado Parte importador.

Art. 3º - A emissão do Certificado Veterinário Internacional será realizada num período não maior que 15 (quinze) dias anteriores ao embarque.

Art. 4º - Os procedimentos requeridos para o cumprimento da presente Resolução deverão ajustar-se às recomendações da Organização Mundial de Saúde Animal – OIE, com respeito ao bem estar animal.

Art. 5º - Os exames laboratoriais, quando requeridos, deverão ser realizados em laboratórios oficiais ou credenciados pelo Serviço Veterinário Oficial do país de origem dos embriões. Esses exames deverão ser realizados de acordo com o "Manual de

Provas de Diagnóstico e Vacinas para os Animais Terrestres" da Organização Mundial de Saúde Animal – OIE.

Art. 6º - A coleta de material para realização das provas diagnósticas estabelecidas na presente Resolução deverá ser supervisionada pelo Serviço Veterinário Oficial do país de origem dos embriões.

Art. 7º - Será realizada uma inspeção no momento do embarque, certificando a integridade dos botijões e dos lacres correspondentes, conforme estabelecido na presente Resolução e que deverá ser atestado pelo Veterinário Oficial no ponto de saída do país exportador.

Art. 8º - Poderão ser acordados entre o Estado Parte importador e o país exportador outros procedimentos sanitários que outorguem garantias equivalentes ou superiores para a importação, sempre que os mesmos sejam aprovados pelas Áreas de Quarentena Animal de cada um dos Estados Partes.

Art. 9º - O país de origem dos embriões que estiver reconhecido pela OIE (de acordo com a doença) como país livre ou cumprir com o estabelecido nos capítulos correspondentes do Código Sanitário para os Animais Terrestres da Organização Mundial de Saúde Animal (Código Terrestre da OIE), em seu território ou zona do mesmo, para ser considerado oficialmente livre ou "historicamente livre" de alguma das doenças para as quais se requerem provas ou vacinações, estará isento da realização das mesmas, assim como isentos da certificação de propriedades livres. Neste caso, a certificação de país ou zona livre ou "historicamente livre" deverá ser incluída no certificado.

Art. 10 - O Estado Parte importador que possuir um programa oficial de controle ou de erradicação para qualquer doença não contemplada na presente Resolução se reserva o direito de requerer medidas de proteção adicionais, com o objetivo de prevenir o ingresso da doença no país.

## CAPÍTULO II DO PAÍS EXPORTADOR

Art. 11 – Durante o período de coleta dos embriões, o país exportador deverá cumprir com o estabelecido nos capítulos correspondentes ao Código Terrestre da OIE para ser considerado oficialmente livre de peste bovina e de pleuropneumonia contagiosa bovina e esta condição deverá ser reconhecida pelo Estado Parte importador.

## CAPÍTULO III DA EQUIPE DE COLETA DOS EMBRIÕES E/OU CENTRO DE PRODUÇÃO DE EMBRIÕES (CPE)

Art. 12 - A equipe de coleta de embriões e/ou CPE deverá estar aprovado, registrado e supervisionado pelo Serviço Veterinário Oficial do país exportador.

O país exportador deverá fornecer ao Estado Parte importador uma lista das equipes de coleta de embriões e/ou CPE aprovados para a obtenção de embriões de bovinos coletados *in vivo* destinados à exportação.

Art. 13 - Para aprovar as equipes de coleta de embriões e/ou CPE, o Serviço Veterinário Oficial do país exportador deverá considerar as "Condições aplicáveis à equipe de coleta de embriões", bem como as "Condições aplicáveis aos laboratórios de manipulação" descritos no Código Terrestre da OIE.

Art. 14 - Os embriões deverão ser coletados e processados sob a supervisão do médico veterinário, responsável técnico da equipe de coleta e/ou do CPE.

Art. 15 – O CPE não poderá estar localizado ou a equipe de coleta não poderá atuar em zonas com restrições sanitárias relativas às doenças de bovinos, cuja transmissão possa ocorrer por meio dos embriões.

#### **CAPÍTULO IV DAS DOADORAS DOS EMBRIÕES**

Art. 16 - As doadoras deverão ter permanecido no rebanho de origem por um período mínimo de 30 (trinta) dias anteriores à coleta dos embriões. Nesse período, assim como nos 30 (trinta) dias posteriores à coleta, em tal rebanho não deverá ter sido reportado oficialmente nenhum caso de Diarréia viral bovina e Estomatite vesicular e as referidas doadoras não deverão haver apresentado nenhum sinal clínico de doenças passíveis de serem transmitidas por embriões.

No caso de doadoras importadas, estas deverão ser procedentes de países com igual condição sanitária, no que diz respeito às doenças listadas no Artigo 11 e procedentes de rebanhos, com igual ou superior condições sanitárias, no que diz respeito às doenças listadas nos Artigos 16 a 18 da presente Resolução.

Art. 17 - As doadoras deverão ser procedentes de um rebanho:

17.1. que não esteja localizado em zonas com restrições sanitárias relativas às doenças de bovinos, cuja transmissão possa ocorrer por meio dos embriões, num prazo de 30 (trinta) dias anteriores à primeira coleta e 30 (trinta) dias posteriores à última coleta;

17.2. no qual não houve ingresso de animais susceptíveis a doenças de bovinos, durante o período mencionado; e

17.3. onde não foram reportados oficialmente casos de Febre do Vale do Rift, nos 3 (três) anos prévios à coleta dos embriões.

Art. 18 - O país exportador deverá certificar que, com relação à tuberculose, as doadoras deverão proceder de rebanhos livres da doença ou apresentar resultado negativo a uma prova diagnóstica a que foram submetidas durante o período de 30 (trinta) dias prévios à primeira coleta.

Art. 19 - As doadoras deverão ter sido inseminadas com sêmen obtido em um Centro de Coleta e Processamento de Sêmen – CCPS, registrado e aprovado pelo Serviço Oficial do país exportador, cumprindo com as "Condições Aplicáveis aos Centros de Inseminação Artificial", descritas no anexo referente ao "Sêmen de Bovinos e de Pequenos Ruminantes" do Código Terrestre da OIE.

## CAPÍTULO V DAS PROVAS DE DIAGNÓSTICO

Art. 20 - As doadoras deverão ser submetidas, durante o período de 30 (trinta) dias prévios à primeira coleta na propriedade de origem, às provas diagnósticas, apresentando resultado negativo para as seguintes doenças:

20.1. **TUBERCULOSE** – Tuberculinização intradérmica com tuberculina PPD bovina ou com PPD bovina e aviária.  
(quando não procedam de rebanhos livres)

20.2. **ESTOMATITE VESICULAR** – Vírus neutralização ou PCR ou ELISA. (É facultada ao Estado Parte Importador, segundo sua condição sanitária, a exigência desta prova diagnóstica).

Art. 21. **FEBRE DO VALE DO RIFT** – As doadoras deverão ser submetidas pelo menos 14 (catorze) dias depois da última coleta à prova de ELISA, com resultados negativos.

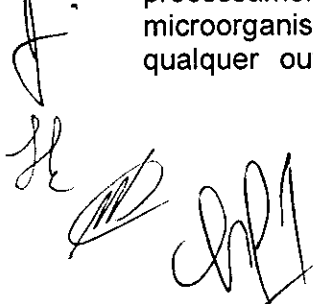
## CAPÍTULO VI DA COLETA, PROCESSAMENTO E ARMAZENAMENTO

Art. 22 - Os embriões deverão ser coletados, processados e armazenados de acordo com as recomendações estabelecidas no Código Terrestre da OIE e no Manual da Sociedade Internacional de Transferência de Embriões (IETS). Em todos os casos, se utilizará o protocolo que inclue os lavados suplementares com tripsina, contemplado no referido Manual.

22.1. No Certificado Veterinário Internacional deverá constar que efetivamente após as lavagens, a zona pelúcida de cada embrião foi examinada na sua superfície, usando microscópio com aumento não menor que 50X, mostrando-se intacta e livre de material aderente.

Art. 23 - Todo equipamento utilizado para coletar, manipular, lavar, congelar e armazenar os embriões deverá ser esterilizado antes do uso, de acordo com as recomendações do Manual da IETS.

Art. 24 - Todos os produtos biológicos de origem animal utilizados na coleta, processamento e armazenamento dos embriões deverão estar livres de microorganismos. Somente poderá ser utilizado soro fetal bovino, albumina sérica ou qualquer outro produto de origem de ruminantes, quando procedam de países



reconhecidos pela OIE como de risco insignificante ou de risco controlado e sem registro de casos, em relação à Encefalopatia Espongiforme Bovina.

Art. 25 - Os embriões deverão ser armazenados em botijão novo ou lavados e desinfectados, contendo nitrogênio líquido de primeiro uso, por um período mínimo de 30 (trinta) dias anteriores ao embarque. Durante esse período, nenhuma evidência clínica de doença transmissível deverá ter sido registrada, no estabelecimento onde os embriões foram coletados e nas fêmeas doadoras.

## CAPÍTULO VII DO LACRE

Art. 26 - No momento prévio à saída, o botijão deverá ser lacrado sob supervisão do Serviço Veterinário Oficial do país exportador e o número do lacre deverá estar registrado no certificado.

## CAPÍTULO VIII DISPOSIÇÕES FINAIS

Art. 27 - Os organismos nacionais competentes para a implementação da presente Resolução são:

- |            |  |
|------------|--|
| Argentina: | Ministerio de Agricultura, Ganadería y Pesca - MAGyP<br>Servicio Nacional de Sanidad y Calidad Agroalimentaria – SENASA                  |
| Brasil:    | Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento – MAPA<br>Secretaria de Defesa Agropecuária – SDA                                    |
| Paraguai:  | Ministerio de Agricultura y Ganadería – MAG<br>Viceministerio de Ganadería – VG<br>Servicio Nacional de Calidad y Salud Animal – SENACSA |
| Uruguai:   | Ministerio de Ganadería, Agricultura y Pesca – MGAP<br>Dirección General de Servicios Ganaderos – DGSG                                   |

Art. 28 – Revogar a Resolução GMC Nº 67/94.

Art. 29 – Esta Resolução deverá ser incorporada ao ordenamento jurídico dos Estados Partes antes de 15/XII/2010.

LXXXGMC – Buenos Aires, 15/VI/10.

## ANEXO

### MODELO DE CERTIFICADO VETERINÁRIO INTERNACIONAL PARA A EXPORTAÇÃO DE EMBRIÕES DE BOVINOS COLETADOS *IN VIVO* AOS ESTADOS PARTES

Nº do Certificado	
Data de emissão	

#### I. PROCEDÊNCIA:

País de Origem dos embriões	
Nome e endereço do exportador	
Nome e endereço do Centro ou equipe de Produção de embriões	
Número de Registro do Centro ou equipe de Produção de embriões	
Quantidade de "botijões" (em números e letras)	
Número de Lacre(s) do(s) botijão(ões)	

#### II. DESTINO:

Estado Parte de Destino	
Nome do importador	
Endereço do importador	

#### III. TRANSPORTE

Meio de Transporte	
Local de egresso	

A  
SL Mf  
AB

#### IV. INFORMAÇÕES REFERENTES AOS EMBRIÕES DE CADA DOADORA:

Nome/ Nº de registro da fêmea doadora	Nome/ Nº de registro do macho doador	Raça	Data da coleta	Nº de embriões	Identificação de palhetas

\*As palhetas contêm apenas embriões procedentes da mesma coleta

O Veterinário Oficial abaixo assinado certifica que foram cumpridos os requisitos zoossanitários estabelecidos na Resolução GMC Nº 41/09, vigente para a exportação de embriões de bovinos *in vivo* aos Estados Partes.

#### V. INFORMAÇÕES ZOOSANITÁRIAS

Deverão ser incluídas as informações que constam nos Capítulos II, III, IV e V da Resolução GMC Nº 41/09.

#### PROVAS DIAGNÓSTICAS\*

DOENÇA	TIPO DE PROVA*	DATA	PAÍS LIVRE
Tuberculose	Tuberculinização com PPD		
Estomatite Vesicular	VN / PCR / ELISA		
Febre do Vale do Rift	ELISA		

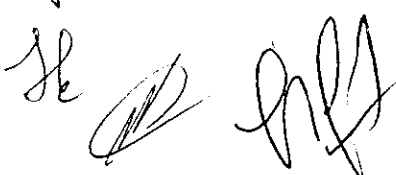
\* Riscar o que não se aplica

#### VI. DA COLETA, DO PROCESSAMENTO E DO ARMAZENAMENTO

Deverão ser incluídas as informações que constam no Capítulo VI da Resolução GMC Nº 41/09.

#### VII. DO LACRE

Deverão ser incluídas as informações que constam do Capítulo VII da presente Resolução.



Local de Emissão: ..... Data: .....

Nome e Assinatura do Veterinário Oficial: .....

Carimbo do Serviço Veterinário Oficial: .....

J. S. de  
P.  
D.F.