

I. rész: Bemutatott szállítmány adatai

|   |         |   |     |                               |         |
|---|---------|---|-----|-------------------------------|---------|
| I.1. Feladó<br>Név<br>Cím<br><br>Ország   |         | I.2. Bizonyítvány hivatkozási száma   |     | I.2.a Helyi hivatkozási szám: |         |
|   |         | I.3. Központi illetékes hatóság   |     |                               |         |
|   |         | I.4. Helyi illetékes hatóság  |     |                               |         |
| I.5. Címzett<br>Név<br>Cím<br><br>Ország  |         | I.6. Kapcsolódó eredeti bizonyítványok száma(i)    Kisérő okmányok száma(i)   |     |                               |         |
|   |         | I.7. Kereskedő<br>Név<br>Jóváhagyási szám   |     |                               |         |
| I.8. Származási ország  | ISO kód | I.9. Származási régió   | Kód | I.10. Rendeltetési ország     | ISO kód |
|   |         |   |     |                               |         |
| I.12. Származási hely/Betakarítás helye<br>Telep <input type="checkbox"/> Gyűjtő központ <input type="checkbox"/> Kereskedő telephelye <input type="checkbox"/><br>Engedélyezett intézmény <input type="checkbox"/> Termékenyítő központ <input type="checkbox"/> Engedélyezett aquakultúra telep <input type="checkbox"/><br>Embrióátültető csoport <input type="checkbox"/> Létesítmény <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/><br>Név<br>Jóváhagyási szám<br>Cím<br>Írányítószám |         | I.13. Rendeltetési hely<br>Telep <input type="checkbox"/> Gyűjtő központ <input type="checkbox"/> Kereskedő telephelye <input type="checkbox"/><br>Engedélyezett intézmény <input type="checkbox"/> Termékenyítő központ <input type="checkbox"/> Engedélyezett aquakultúra telep <input type="checkbox"/><br>Embrióátültető csoport <input type="checkbox"/> Létesítmény <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/><br>Név<br>Jóváhagyási szám<br>Cím<br>Írányítószám |     |                               |         |
| I.14. Berakodás helye<br>Írányítószám   |         | I.15. Indulás dátuma és időpontja   |     |                               |         |
| I.16. Szállítóeszköz<br>Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> vagon <input type="checkbox"/><br>Tehergépkocsi <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/><br>Azonosítás::<br>Szám(ok):   |         | I.17. Szállító<br>Név<br>Jóváhagyási szám<br>Cím<br>Írányítószám    Tagállam  |     |                               |         |
| I.21. Termékek hőmérséklete<br>Környezeti hőmérséklet <input type="checkbox"/> Hűtött <input type="checkbox"/> Fagyasztott <input type="checkbox"/>   |         | I.20. Szám/Mennyiség  |     | I.22. Csomagok száma          |         |
| I.23. Konténer azonosítása/Plomba száma   |         |   |     |                               |         |
| I.25. Az állatok/termékek felhasználási célja::   |         |   |     |                               |         |
| I.26. Árutovábbítás harmadik országon keresztül <input type="checkbox"/>  |         | I.27. Árutovábbítás tagállamon keresztül <input type="checkbox"/>   |     |                               |         |
| Kilépési pont<br>Belépési pont  |         | Kód<br>BIP egység száma:  |     |                               |         |
| I.28. Kivitel<br>Harmadik ország <input type="checkbox"/> ISO kód<br>Kilépési pont    Kód   |         | I.29. Szállítás becsült időtartama  |     |                               |         |
| I.30. Útvonalterv<br>Igen <input type="checkbox"/> Nem <input type="checkbox"/>   |         |   |     |                               |         |
| I.31. Az állatok azonosítása  |         |   |     |                               |         |

| II. Egészségügyi információk                                   |   | II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma   | II.b. Helyi hivatkozási szám |
|--|---|--|------------------------------|
| I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that: |   |  |                              |
| II.1.  | The germinal product storage centre(1) described in Box I.11. at which the semen(2)/ oocytes(2)/ in vivo derived embryos(2)/ in vitro produced embryos(2)/ micromanipulated embryos(2) was/were stored:   |  |                              |
| II.1.1.  | is approved and kept in a register by the competent authority;  |  |                              |
| II.1.2.  | complies with requirements as regards responsibilities, operational procedures, facilities and equipment set out in Part 5 of Annex I to Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686.]  |  |                              |
| II.2.  | The semen(2)/ oocytes(2)/ in vivo derived embryos(2)/ in vitro produced embryos(2)/ micromanipulated embryos(2) described in Part I is/are intended for artificial reproduction and   |  |                              |
| (2) either   | [II.2.1. has/have been collected or produced, processed and stored in a semen collection centre(2)(3)/ by an embryo collection team(2)(3)/ by an embryo production team(2)(3), and/or processed and stored in a germinal product processing establishment(2)(3), and/or stored in a germinal product storage centre(2)(3) situated in the Member State of its/their collection or production and complying with requirements as regards responsibilities, operational procedures, facilities and equipment set out in Part 1(2)/Part 2(2)/Part 3(2)/Part 4(2)/Part 5(2) of Annex I to Delegated Regulation (EU) 2020/686, and was/were moved to the germinal product storage centre indicated in Box I.11. situated in the Member State of its/their collection or production under animal health certification requirements at least as strict as those provided for in: |  |                              |
| (2)  | either  | [Model OV/CAP-SEM-A-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-SEM-B-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-SEM-C-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model in Part A of Annex III to Commission Decision 2010/470/EU(4);]  |                              |
| (2)  | and/or  | [Model in Part B of Annex III to Decision 2010/470/EU(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model in Part C of Annex III to Decision 2010/470/EU(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model in Commission Decision 95/388/EC(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA(4);] ]  |                              |
| (2) and/or   | [II.2.1.  | has/have been collected or produced, processed and stored in a semen collection centre(2)(3)/ by an embryo collection team(2)(3)/ by an embryo production team(2)(3), and/or processed and stored in a germinal product processing establishment(2)(3), and/or stored in a germinal product storage centre(2)(3) situated in the Member State of its/their collection or production and complying with requirements as regards responsibilities, operational procedures, facilities and equipment set out in Part 1(2)/Part 2(2)/Part 3(2)/Part 4(2)/Part 5(2) of Annex I to Delegated Regulation (EU) 2020/686, and was/were moved to the germinal product storage centre indicated in Box I.11. situated in another Member State accompanied by certificate(s) in accordance with: |                              |
| (2)  | either  | [Model OV/CAP-SEM-A-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-SEM-B-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-SEM-C-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model in Part A of Annex III to Decision 2010/470/EU(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model in Part B of Annex III to Decision 2010/470/EU(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model in Part C of Annex III to Decision 2010/470/EU(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model in Decision 95/388/EC(4);]  |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA(4);] ]  |                              |
| (2) and/or   | [II.2.1.  | has/have been collected or produced, processed and stored in a semen collection centre(2)(3)/ by an embryo collection team(2)(3)/ by an embryo production team(2)(3), and/or processed and stored in a germinal product processing establishment(2)(3), and/or stored in a germinal product storage centre(2)(3) situated in a third country, territory or zone thereof listed in Annex X to Commission Implementing Regulation (EU) 2021/404 and complying with requirements as regards responsibilities, operational procedures, facilities and equipment set out in Part 1(2)/Part 2(2)/Part 3(2)/Part 4(2)/Part 5(2) of Annex I to Delegated Regulation (EU) 2020/686, and entered the Union accompanied by certificate(s) in accordance with:                                   |                              |
| (2)  | either  | [Model OV/CAP-SEM-A-ENTRY(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-SEM-B-ENTRY(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model 1 in Section A of Part 2 of Annex II to Commission Decision 2010/472/EU(4);]  |                              |
| (2)  | and/or  | [Model 2 in Section B of Part 2 of Annex II to Decision 2010/472/EU(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model in Annex II to Decision 2008/635/EC(4);]  |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY(4);]   |                              |
| (2)  | and/or  | [Model OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY(4);] ]  |                              |
|  | II.2.2.   | has/have been collected, processed and stored in accordance with animal health requirements set out in Annex III to Delegated Regulation (EU) 2020/686;  |                              |
|  | II.2.3.   | is/are placed in straws or other packages on which the mark is applied in accordance with requirements provided for in Article 10 of Delegated Regulation (EU) 2020/686 and/or Article 83(a) of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/692 and that mark is indicated in Box I.30;  |                              |
|  | II.2.4.   | is/are transported in a container which:   |                              |
|  | II.2.4.1.   | was sealed and numbered prior to the dispatch from the germinal product storage centre under responsibility of the centre veterinarian, or by an official veterinarian, and the seal bears the number as indicated in Box I.19;  |                              |
|  | II.2.4.2.   | has been cleaned and either disinfected or sterilised before use, or is single-use container;  |                              |
| (2)(5)   | [II.2.4.3.  | has been filled in with the cryogenic agent which not have been previously used for other products;]   |                              |
| (2)(6)   | [II.2.5.  | is/are placed in straws or other packages which are securely and hermetically sealed;  |                              |
|  | II.2.6.   | is/are transported in a container where they are separated from each other by physical compartments or by being placed in secondary protective bags.]  |                              |

II. rész: Bizonyítvány

|  |  |                                      |                              |
|--|--|--------------------------------------|------------------------------|
| II: Egészségügyi információk   |  | II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma | II.b. Helyi hivatkozási szám |
| <div>Notes</div> <p>This animal health certificate shall be completed according to the notes for the completion of certificates provided for in Chapter 2 of Annex I to Commission Implementing Regulation (EU) 2020/2235.</p> <div>Part I:</div> <div><div>Box reference I.11:</div><div>“Place of dispatch”: Indicate the unique approval number and the name and address of the germinal product storage centre of dispatch of the consignment of semen, oocytes, and/or embryos. Only germinal product storage centres approved by the competent authority and included in the register referred to in Article 101(1)(b) of Regulation (EU) 2016/429 and Article 7 of Delegated Regulation (EU) 2020/686.</div></div> <div><div>Box reference I.12:</div><div>“Place of destination”: Indicate the address and unique registration or approval number of the establishment of destination of the consignment of semen, oocytes, and/or embryos.</div></div> <div><div>Box reference I.17:</div><div>“Accompanying documents”: Number(s) of related original certificate(s) shall correspond to the serial number of the individual official document(s) or health certificate(s) that accompanied the semen, oocytes and/or embryos described in Part I from the semen collection centre where the semen was collected, and/or the embryo collection and/or production team by which the oocytes and/or embryos were collected or produced, and/or the germinal product processing establishment where the semen, oocytes or embryos were processed and stored, and/or the germinal product storage centre where the semen, oocytes or embryos were stored to the germinal product storage centre described in Box I.11. The original(s) of those document(s) or those certificate(s) or the officially endorsed copies thereof must be attached to this certificate.</div></div> <div><div>Box reference I.19:</div><div>Seal number shall be indicated.</div></div> <div><div>Box reference I.26:</div><div>Total number of packages shall correspond to the number of containers.</div></div> <div><div>Box reference I.30:</div><div>“Type”: Specify if semen, in vivo derived embryos, in vivo derived oocytes, in vitro produced embryos or micromanipulated embryos.<br/>“Species”: indicate “Ovis aries” and/or “Capra hircus” as appropriate.<br/>“Identification number”: Indicate identification number of each donor animal.<br/>“Identification mark”: Indicate mark on the straw or other packages where semen, oocytes and/or embryos of the consignment are placed.<br/>“Date of collection/production”: Indicate the date on which semen, oocytes and/or embryos of the consignment was/were collected or produced.<br/>“Approval or registration number of plant/establishment/centre”: Indicate the unique approval number of the semen collection centre where the semen was collected, and/or of the embryo collection and/or production team by which the oocytes or embryos were collected or produced.<br/>“Quantity”: Indicate number of straws or other packages with the same mark.</div></div> <div>Part II:</div> <div><div>(1)</div><div>Only germinal product storage centres approved by the competent authority and included in the register referred to in Article 101(1)(b) of Regulation (EU) 2016/429 and Article 7 of Delegated Regulation (EU) 2020/686.</div></div> <div><div>(2)</div><div>Delete if not applicable.</div></div> <div><div>(3)</div><div>Only germinal product establishments approved by the competent authority and included in the register referred to in Article 101(1)(b) of Regulation (EU) 2016/429 and Article 7 of Delegated Regulation (EU) 2020/686.</div></div> <div><div>(4)</div><div>The original(s) of the document(s) or the health certificate(s) or the officially endorsed copies of thereof that accompanied the semen, oocytes or embryos described in Part I from the semen collection centre where the semen was collected, and/or the embryo collection or production team by which the oocytes and/or embryos were collected or produced, and/or the germinal product processing establishment where the semen, oocytes or embryos were processed and stored, and/or the germinal product storage centre where the semen, oocytes or embryos were stored to the germinal product storage centre of the semen, oocytes and/or embryos dispatch described in Box I.11 must be attached to this certificate.</div></div> <div><div>(5)</div><div>Applicable for frozen semen, oocytes or embryos.</div></div> <div><div>(6)</div><div>Applicable for the consignment where in one container semen, oocytes, in vivo derived embryos, in vitro produced embryos and micromanipulated embryos of ovine and/or caprine animals are placed and transported.</div></div> |  |                                      |                              |

III. rész: Ellenőrzés

III.1. Az ellenőrzés dátuma

III.3. Iratellenőrzés:

Nem

Igen

EU sztandard

Megfelelő

Nem megfelelő

Kiegészítő garanciák

Megfelelő

Nem megfelelő

Nemzeti szabályozás

Megfelelő

Nem megfelelő

III.5. Fizikai ellenőrzés:

Nem

Az összes állapot ellenőrizve

Megfelelő

Nem megfelelő

III.7. Állatvédelmi ellenőrzés

Nem

Igen

Megfelelő

Nem megfelelő

III.8. Az állatvédelmi jogszabályok megsértése:

III.8.1. Szállító engedélye érvénytelen

III.8.2. Nem megfelelő szállítóeszköz

III.8.3. Rakodási sűrűség túllépése

III.8.4. Szállítási idő túllépése

III.8.5. Nem megfelelő itatás és takarmányozás

III.8.6. Rossz vagy hanyag bánásmód az állatokkal

III.8.7. Kiegészítő intézkedések nagy távolságra történő szállítás esetén

III.8.8. A járművezetők képesítési bizonyítványa

III.8.9. A menetlevélben rögzített adatok

III.8.10. Egyéb

III.8.10.a Az utazás nem EU-s részének megfelelő megtervezése

III.8.10.b Szélsőséges hőmérsékletekkel

Átlagos terület

III.9. Az egészségügyi jogszabályok megsértése

III.9.1. Hiányzó/Érvénytelen bizonyítvány

III.9.2. Eltérés az okmányoktól

III.9.3. Nem engedélyezett ország

III.9.4. Nem engedélyezett régió/övezet

III.9.5. Tiltott állatfaj

III.9.6. Kiegészítő biztosítékok hiánya

III.9.7. Nem engedélyezett gazdaság

III.9.8. Beteg vagy betegségre gyanús állatok

III.9.9. Nem megfelelő vizsgálati eredmények

III.9.10. Hiányzó vagy nem jogszerű azonosítás

III.9.11. Nemzeti követelmények be nem tartása

III.9.12. rendeltetési hely címe érvénytelen

III.9.13. Egyéb

III.11. Korrekciós intézkedések

III.11.1. Késleltetett indulás

III.11.2. Átrakodási eljárás

III.11.3. Karantén

III.11.4. Levágás/kíméletes leölés

III.11.5. Tetemek/Termékek megsemmisítése

III.11.6. Szállítmány visszafordítása

III.11.7. Termékek kezelése

III.11.7.7. Termék egyéb célra történő felhasználása

Azonosítás:

III.12. Karanténból történő elbocsátás

III.12.1. Levágás/kíméletes leölés

III.12.2. Karanténból történő elbocsátás

III.13. Az ellenőrzés helye

Létesítmény

Telep

Gyűjtő központ

Kereskedő telephelye

Engedélyezett intézmény

Termékenyítő központ

Kikötő

Repülőtér

Kilépési pont

Útvonal

Egyéb

[hu] Control post

III.10. Szállítás hatása az állatokra

Elhullott állatok száma:

Értékelés:

Szállításra alkalmatlan állatok száma:

Értékelés:

Ellések vagy vetélések száma:

III.14. hatósági állatorvos vagy hatósági ellenőr

Helyi állat-egészségügyi egység

A kapcsolódó helyi állat-egészségügyi egység száma:

Név (nagybetűkkel):

Dátum:

Képesítés és beosztás

Aláírás:

hu

4/ 5

## TERVEZÉS

| 1.1. SZÁLLÍTÁSSZERVEZŐ neve és címe (a) (b)   |                       | 1.2. A szállításért az út során felelős személy neve                    |                                  |  |                 |
|---|-----------------------|---|----------------------------------|--|-----------------|
|   |                       | 1.3. Telefon / Fax  |                                  |  |                 |
| 2. TELJES VÁRHATÓ IDŐTARTAM (órák / napok) / 2. VÁRHATÓ ÖSSZIDŐTARTAM (órák / napok)  |                       |   |                                  |  |                 |
| 3.1. INDÍTÁSI hely és ország  |                       | 4.1. RENDELTEGETÉSI hely és ország                                      |                                  |  |                 |
| 3.2. Dátum  | 3.3. Idő              | 4.2. Dátum  | 4.3. Idő                         |  |                 |
| 5.1. Állatfaj   | 5.2. Állatok létszáma | 5.3. Állat-egészségügyi bizonyítvány(ok) száma(i)                       |                                  |  |                 |
| 5.4. A szállítmány becsült összsúlya (kg-ban megadva)   |                       | 5.5. A szállítmány tervezett összterülete (m <sup>2</sup> -ben megadva) |                                  |  |                 |
| 6. TERVEZETT PIHENTETÉSI, SZÁLLÍTÁSI VAGY KILÉPTETÉSI PONTOK LISTÁJA  |                       |   |                                  |  |                 |
| 6.1. Azon helyek, ahol az állatok pihentetésre, pihenésre vagy átrakodásra kerülnek (beleértve a kiléptetési pontokat)  | 6.2. Érkezés          |   | 6.3. Időhossz<br>(órákban mérve) | 6.4. Szállítványozó neve és engedélyezési száma<br>(amennyiben az különbözik a szállításszervezőtől) | 6.5. Azonosítás |
| dátum   | Idő                   |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
|   |                       |   |                                  |  |                 |
| Alulírott, szállításszervező kijelentem, hogy a fent említett szállítás lebonyolításáért vállalom a felelősséget, és az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően megtettem a szükséges előkészületeket az állatok jólétének a szállítás teljes időtartama alatt történő biztosítására. |                       |   |                                  |  |                 |
| 8. Szállításszervező aláírása   |                       |   |                                  |  |                 |

(a) "Szállításszervező": a fogalom-meghatározást lásd a 1/2005/EK tanácsi rendelet 2. cikkének (q) pontjában  
(b) Amennyiben a szállításszervező egyben a szállítmányozó, akkor az engedélyének számát/ a jóváhagyási számot meg kell adni