

I. rész: Bemutatott szállítmány adatai

I.1. Feladó Név Cím 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 Név Cím Ország		I.6. Kapcsolódó eredeti bizonyítványok száma(i) Kisérő okmányok száma(i)			
		I.7. Kereskedő Név 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 Telep <input type="checkbox"/> Gyűjtő központ <input type="checkbox"/> Kereskedő telephelye <input type="checkbox"/> Engedélyezett intézmény <input type="checkbox"/> Termékenyítő központ <input type="checkbox"/> Engedélyezett aquakultúra telep <input type="checkbox"/> Embrióátültető csoport <input type="checkbox"/> Létesítmény <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Név Jóváhagyási szám Cím Irányítószám		I.13. Rendeltetési hely Telep <input type="checkbox"/> Gyűjtő központ <input type="checkbox"/> Kereskedő telephelye <input type="checkbox"/> Engedélyezett intézmény <input type="checkbox"/> Termékenyítő központ <input type="checkbox"/> Engedélyezett aquakultúra telep <input type="checkbox"/> Embrióátültető csoport <input type="checkbox"/> Létesítmény <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Név Jóváhagyási szám Cím Irányítószám			
I.14. Berakodás helye Irányítószám		I.15. Indulás dátuma és időpontja			
I.16. Szállítóeszköz Repülőgép <input type="checkbox"/> Hajó <input type="checkbox"/> vagon <input type="checkbox"/> Tehergépkocsi <input type="checkbox"/> Egyéb <input type="checkbox"/> Azonosítás:: Szám(ok):		I.17. Szállító Név Jóváhagyási szám Cím Irányítószám Tagállam			
I.21. Termékek hőmérséklete 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 Belépési pont		Kód BIP egység száma:			
I.28. Kivitel <input type="checkbox"/> Harmadik ország Kilépési pont		I.29. Szállítás becsült időtartama ISO kód Kód			
I.30. Útvonalterv Igen <input type="checkbox"/> Nem <input type="checkbox"/>					
I.31. Az állatok azonosítása					

II. rész: Bizonyítvány

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 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 POR-SEM-A-INTRA(4);]

(2) and/or [Model POR-SEM-B-INTRA(4);]

(2) and/or [Model POR-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4);]

(2) and/or [Model POR-OOCTYES-EMB-B-INTRA(4);]

(2) and/or [Model POR-OOCTYES-EMB-C-INTRA(4);]

(2) and/or [Model POR-GP-PROCESSING-INTRA(4);]

(2) and/or [Model POR-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 POR-SEM-A-INTRA(4);]

(2) and/or [Model POR-SEM-B-INTRA(4);]

(2) and/or [Model POR-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4);]

(2) and/or [Model POR-OOCTYES-EMB-B-INTRA(4);]

(2) and/or [Model POR-OOCTYES-EMB-C-INTRA(4);]

(2) and/or [Model POR-GP-PROCESSING-INTRA(4);]

(2) and/or [Model POR-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 IX to Commission Implementing Regulation (EU) 2020/xx [SANTE/7140/2020] 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 POR-SEM-A-ENTRY(4);]

(2) and/or [Model POR-SEM-B-ENTRY(4);]

(2) and/or [Model POR-OOCTYES-EMB-ENTRY(4);]

(2) and/or [Model POR-GP-PROCESSING-ENTRY(4);]

(2) and/or [Model POR-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 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 by 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;

II.2.4.3. has been filled in with the cryogenic agent which not have been previously used for other products;

(2)(5) is/are placed in straws or other packages which are securely and hermetically sealed;

II.2.5.

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.]

Notes

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

Part I:

Box "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 reference 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.

I.11:

Box "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.

reference

I.12:

II. rész: Bizonyítvány

II. Egészségügyi információk		II.a. Bizonyítvány hivatkozási száma	II.b. Helyi hivatkozási szám
Box reference	<p>“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.</p>		
I.17:			
Box reference	<p>Seal number shall be indicated.</p>		
I.19:			
Box reference	<p>Total number of packages shall correspond to the number of containers.</p>		
I.26:			
Box reference	<p>“Type”: Specify if semen, in vivo derived embryos, in vivo derived oocytes, in vitro produced embryos or micromanipulated embryos.</p>		
I.30:	<p>“Identification numbers”: Indicate identification number of each donor animal.</p> <p>“Identification mark”: Indicate mark on the straw or other packages where semen, oocytes and/or embryos of the consignment are placed.</p> <p>“Date of collection/production”: Indicate the date on which semen, oocytes and/or embryos of the consignment was/were collected or produced.</p> <p>“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.</p> <p>“Quantity”: Indicate number of straws or other packages with the same mark.</p>		
Part II:			
(1)	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.		
(2)	Delete if not applicable.		
(3)	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.		
(4)	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.		
(5)	Applicable for the consignment where in one container semen, oocytes, in vivo derived embryos, in vitro produced embryos and micromanipulated embryos of porcine animals are placed and transported.		
(6)	Applicable for the consignment where in one container semen, oocytes, in vivo derived embryos, in vitro produced embryos and micromanipulated embryos of porcine animals are placed and transported.		
<p>Hatósági állatorvos vagy hatósági ellenőr</p> <p>Név (nagybetűkkel):</p> <p>Helyi állat-egészségügyi egység:</p> <p>Dátum:</p> <p>Pecset</p> <p>Képesítés és beosztás:</p> <p>A kapcsolódó helyi állat-egészségügyi egység száma::</p> <p>Aláírás:</p>			

III. rész: Ellenőrzés

III.1. Az ellenőrzés dátuma <div></div>		III.2. Bizonyítvány hivatkozási száma::	
III.3. Iratellenőrzés: Nem <div></div> Igen <div></div> EU sztandard <div>Megfelelő</div> <div>Nem megfelelő</div> Kiegészítő garanciák <div>Megfelelő</div> <div>Nem megfelelő</div> Nemzeti szabályozás <div>Megfelelő</div> <div>Nem megfelelő</div>		III.4. Azonosság vizsgálat: Nem <div></div> Igen <div></div> Megfelelő <div></div> Nem megfelelő <div></div>	
III.5. Fizikai ellenőrzés: Nem <div></div> Az összes állapot ellenőrizve Megfelelő <div></div> Nem megfelelő <div></div>		III.6 Laboratóriumi vizsgálatok:: Nem <div></div> Igen <div></div> Dátum: Vizsgálat célja:: Szűrőpróbaszerű <div></div> Gyanú <div></div> Eredmények:: Folyamatban <div></div> Megfelelő <div></div> Nem megfelelő <div></div>	
III.7. Állatvédelmi ellenőrzés Nem <div></div> Igen <div></div> Megfelelő <div></div> Nem megfelelő <div></div>			
III.8. Az állatvédelmi jogszabályok megsértése: <div>III.8.1. Szállító engedélye érvénytelen <div></div></div> <div>III.8.2. Nem megfelelő szállítóeszköz <div></div></div> <div>III.8.3. Rakodási sűrűség túllépése <div></div></div> <div>III.8.4. Szállítási idő túllépése <div></div></div> <div>III.8.5. Nem megfelelő itatás és takarmányozás <div></div></div> <div>III.8.6. Rossz vagy hanyag bánásmód az állatokkal <div></div></div> <div>III.8.7. Kiegészítő intézkedések nagy távolságra történő szállítás esetén <div></div></div> <div>III.8.8. A járművezetők képesítési bizonyítványa <div></div></div> <div>III.8.9. A menetlevélben rögzített adatok <div></div></div> <div>III.8.10. Egyéb <div></div></div> <div>III.8.10.a Az utazás nem EU-s részének megfelelő megtervezése <div></div></div> <div>III.8.10.b Szélsőséges hőmérsékletekkel <div></div></div> <div>Átlagos terület <div></div></div>		III.9. Az egészségügyi jogszabályok megsértése <div>III.9.1. Hiányzó/Érvénytelen bizonyítvány <div></div></div> <div>III.9.2. Eltérés az okmányoktól <div></div></div> <div>III.9.3. Nem engedélyezett ország <div></div></div> <div>III.9.4. Nem engedélyezett régió/övezet <div></div></div> <div>III.9.5. Tiltott állatfaj <div></div></div> <div>III.9.6. Kiegészítő biztosítékok hiánya <div></div></div> <div>III.9.7. Nem engedélyezett gazdaság <div></div></div> <div>III.9.8. Beteg vagy betegségre gyanús állatok <div></div></div> <div>III.9.9. Nem megfelelő vizsgálati eredmények <div></div></div> <div>III.9.10. Hiányzó vagy nem jogszerű azonosítás <div></div></div> <div>III.9.11. Nemzeti követelmények be nem tartása <div></div></div> <div>III.9.12. rendeltetési hely címe érvénytelen <div></div></div> <div>III.9.13. Egyéb <div></div></div>	
III.11. Korrekciós intézkedések <div>III.11.1. Késleltetett indulás <div></div></div> <div>III.11.2. Átrakodási eljárás <div></div></div> <div>III.11.3. Karantén <div></div></div> <div>III.11.4. Levágás/kíméletes leölés <div></div></div> <div>III.11.5. Tetemek/Termékek megsemmisítése <div></div></div> <div>III.11.6. Szállítmány visszafordítása <div></div></div> <div>III.11.7. Termékek kezelése <div></div></div> <div>III.11.8.7. Termék egyéb célra történő felhasználása <div></div></div> <div>Azonosítás: <div></div></div>		III.12. Karanténból történő elbocsátás <div>III.12.1. Levágás/kíméletes leölés <div></div></div> <div>III.12.2. Karanténból történő elbocsátás <div></div></div>	
III.13. Az ellenőrzés helye <div>Létesítmény <div></div> Telep <div></div> Gyűjtő központ <div></div></div> <div>Kereskedő telephelye <div></div> Engedélyezett intézmény <div></div> Termékenyítő központ <div></div></div> <div>Kikötő <div></div> Repülőtér <div></div> Kilépési pont <div></div></div> <div>Útvonal <div></div> Egyéb <div></div> [hu] Control post <div></div></div>			
III.10. Szállítás hatása az állatokra <div>Elhullott állatok száma: <div></div> Értékelés: <div></div></div> <div>Szállításra alkalmatlan állatok száma: <div></div> Értékelés: <div></div></div> <div>Ellések vagy vetélések száma: <div></div></div>			
III.14. hatósági állatorvos vagy hatósági ellenőr <div>Helyi állat-egészségügyi egység <div></div> A kapcsolódó helyi állat-egészségügyi egység száma: <div></div></div> <div>Név (nagybetűkkel): <div></div></div> <div>Képesítés és beosztás <div></div></div> <div>Dátum: <div></div> Aláírás: <div></div></div>			

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 ² -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 (órákban mérve)	6.4. Szállítványozó neve és engedélyezési száma (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