

## Part I: Description of consignment

<b>I.1. Consignor</b> Name Address Country <span style="float: right;">ISO Code</span>			<b>I.2. IMSOC reference</b>		<b>I.2.a. Local reference</b>																			
					<b>I.3. Central Competent Authority</b>																			
					<b>I.4. Local Competent Authority</b>																			
<b>I.5. Consignee</b> Name Address Country <span style="float: right;">ISO Code</span>			<b>I.6. Operator conducting assembly operations independently of an establishment</b> Name Address Approval Number Country <span style="float: right;">ISO Code</span>																					
<b>I.7. Country of origin</b> <span style="float: right;">ISO Code</span>			<b>I.9. Country of destination</b> <span style="float: right;">ISO Code</span>																					
<b>I.8. Region of origin</b> <span style="float: right;">Code</span>			<b>I.10. Region of destination</b> <span style="float: right;">Code</span>																					
<b>I.11. Place of dispatch</b> Name Address Approval Number Country <span style="float: right;">ISO Code</span>			<b>I.12. Place of destination</b> Name Address Approval Number Country <span style="float: right;">ISO Code</span>																					
<b>I.13. Place of loading</b> Name Address Approval Number Country <span style="float: right;">ISO Code</span>			<b>I.14. Date and time of departure</b>																					
<b>I.15. Means of Transport</b> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 15%;">Mode</td> <td style="width: 20%;">International transport document</td> <td style="width: 65%;">Identification</td> </tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table>			Mode	International transport document	Identification													<b>I.16. Transporter</b> Name Address Approval Number Country <span style="float: right;">ISO Code</span>						
Mode	International transport document	Identification																						
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 15%;"> </td> <td style="width: 20%;"> </td> <td style="width: 65%;"> </td> </tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table>															<b>I.17. Accompanying documents</b> Commercial document reference <span style="float: right;">Date of issue</span> Country <span style="float: right;">Place of issue</span>									
<b>I.18. Transport conditions</b> Chilled <input type="checkbox"/> <span style="margin-left: 100px;">Ambient <input type="checkbox"/></span> <span style="margin-left: 100px;">Frozen <input type="checkbox"/></span>																								
<b>I.19. Container No / Seal No</b>																								
<b>I.20. Certified as Germinal products</b> <input type="checkbox"/>																								
<b>I.21. For transit through a third country</b> <span style="float: right;"><input type="checkbox"/></span> Third country <span style="float: right;">ISO Code</span> Exit point <span style="float: right;">BCP code</span> Entry point <span style="float: right;">BCP code</span>																								
<b>I.22. For transit through Member State(s)</b> <input type="checkbox"/> Member State <span style="float: right;">ISO Code</span>			<b>I.23. For export</b> <input type="checkbox"/> Third country <span style="float: right;">ISO Code</span> Exit point <span style="float: right;">BCP code</span>																					
<b>I.24. Estimated journey time</b>			<b>I.25. Journey Log</b>																					
<b>I.26. Total number of packages</b>		<b>I.27. Total quantity</b>		<b>I.28. Total gross weight</b>																				
<b>I.30. Description of consignment</b> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 25%;">Commodity</td> <td style="width: 20%;">Species</td> <td style="width: 20%;">Identification Number</td> <td style="width: 20%;">Quantity</td> <td style="width: 25%;">Nature of commodity</td> </tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 25%;">Identification Mark</td> <td style="width: 20%;">Package count</td> <td style="width: 20%;">Date of collection / production</td> <td style="width: 35%;">Plant / Establishment / Centre</td> </tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table>							Commodity	Species	Identification Number	Quantity	Nature of commodity						Identification Mark	Package count	Date of collection / production	Plant / Establishment / Centre				
Commodity	Species	Identification Number	Quantity	Nature of commodity																				
Identification Mark	Package count	Date of collection / production	Plant / Establishment / Centre																					

Part II: Certification	II. Health information			
	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) <input type="checkbox"/> 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)	<input type="checkbox"/> either	[Model BOV-SEM-A-INTRA(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-SEM-B-INTRA(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-SEM-C-INTRA(4) ;]	
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model in Annex D1 to Directive 88/407/EEC(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model in Annex D2 to Directive 88/407/EEC(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model in Annex D3 to Directive 88/407/EEC(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4) ;]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-EMB-B-INTRA(4) ;]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-GP-PROCESSING-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-GP-STORAGE-INTRA(4); ]		
(2) <input type="checkbox"/> 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)	<input type="checkbox"/> either	[Model BOV-SEM-A-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-SEM-B-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-SEM-C-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model in Annex D1 to Directive 88/407/EEC(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model in Annex D2 to Directive 88/407/EEC(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model in Annex D3 to Directive 88/407/EEC(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-EMB-B-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-GP-PROCESSING-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-GP-STORAGE-INTRA(4); ]		

II. Health information			
Part II: Certification	(2) <input type="checkbox"/> 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) 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)		<input type="checkbox"/> either [Model BOV-SEM-A-ENTRY(4) ;]
	(2)		<input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-SEM-B-ENTRY(4);]
	(2)		<input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-SEM-C-ENTRY(4);]
	(2)		<input type="checkbox"/> and/or [Model 1 in Section A of Part 1 of Annex II to Decision 2011/630/EU(4);]
	(2)		<input type="checkbox"/> and/or [Model 2 in Section B of Part 1 of Annex II to Decision 2011/630/EU(4);]
	(2)		<input type="checkbox"/> and/or [Model 3 in Section C of Part 1 of Annex II to Decision 2011/630/EU(4);]
	(2)		<input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(4);]
	(2)		<input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY(4);]
	(2)		<input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY(4);]
	(2)		<input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY(4);]
	(2)		<input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-GP-PROCESSING-ENTRY(4);]
	(2)		<input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-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 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)	<input type="checkbox"/> 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.]	

<b>Part II: Certification</b>	II. Health information		
	<p>Notes</p> <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> <p>Part I:</p> <p>Box reference I.11: "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.</p> <p>Box reference I.12: "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.</p> <p>Box reference I.17: "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> <p>Box reference I.19: Seal number shall be indicated.</p> <p>Box reference I.26: Total number of packages shall correspond to the number of containers.</p> <p>Box reference I.30: "Type": specify if semen, in vivo derived embryos, in vivo derived oocytes, in vitro produced embryos or micromanipulated embryos.</p> <p>"Species": Select amongst "Bos taurus", "Bison bison" or "Bubalus bubalis" as appropriate.</p> <p>"Identification number": Indicate identification number of each donor animal.</p> <p>"Identification mark": in 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: Certification	II. Health information					
	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 frozen semen, oocytes or embryos.					
(6)	Applicable for the consignment where in one container semen, oocytes, in vivo derived embryos, in vitro produced embryos and micromanipulated embryos of bovine animals are placed and transported					
Certifying Officer/Official veterinarian						
Name (in capital letters)	Qualification and title					
Date of signature	Signature					
Stamp						
<div style="text-align: center; font-size: 100px; opacity: 0.1; transform: rotate(-30deg); pointer-events: none;">SPECIMEN</div>						

I. rész: A szállítmány leírása

I.1. Feladó			I.2. IMSOC hivatkozási szám		I.2.a. Helyihivatkozási szám	
Név					I.3. Központi illetékes hatóság	
Cím					I.4. Helyi illetékes hatóság	
Ország			ISO-kód			
I.5. Címzett			I.6. Létesítménytől független összegyűjtést végző vállalkozó			
Név			Név			
Cím			Cím			
Ország			ISO-kód		Jóváhagyási szám	
					ISO-kód	
I.7. Származási ország			ISO-kód		I.9. Rendeltetési ország	
					ISO-kód	
I.8. Származási régió			Kód		I.10. Rendeltetési régió	
					Kód	
I.11. Afeladás helye			I.12. Rendeltetési hely			
Név			Név			
Cím			Cím			
Jóváhagyási szám			Jóváhagyási szám			
Ország			ISO-kód		ISO-kód	
I.13. Berakodás helye			I.14. Az indulás dátuma és időpontja			
Név						
Cím						
Jóváhagyási szám						
Ország			ISO-kód			
I.15. Szállítóeszköz			I.16. Szállító			
Típus			Név			
Okmány			Cím			
Azonosítás			Jóváhagyási szám			
			Ország			
			ISO-kód			
			I.17. Kísérőokmányok			
			A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			
			Kiállítás dátuma			
			Ország		Kiállítás helye	
I.18. Szállítási feltételek						
Hűtött <input type="checkbox"/>						
Környezet <input type="checkbox"/>						
Fagyasztva <input type="checkbox"/>						
I.19. Konténorszám/Plomba száma						
I.20. A következő célokra tanúsítva						
Szaporítóanyagok <input type="checkbox"/>						
I.21. Harmadik országban keresztül történő átszállítás esetén <input type="checkbox"/>						
Harmadik ország						
ISO-kód						
Kilépési hely						
Határállomás kódja						
Belépési helye						
Határállomás kódja						
I.22. Tagállam(ok)on történő átszállítás esetén <input type="checkbox"/>						
Tagállam						
ISO-kód						
I.23. Kivétel esetén <input type="checkbox"/>						
Harmadik ország						
ISO-kód						
Kilépési hely						
Határállomás kódja						
I.24. A szállítás becsült időtartama						
I.25. Menetlevél						
I.26. Csomagok teljes száma						
I.27. Teljes mennyiség						
I.28. Bruttó össztömeg						
I.30. A szállítmány leírása						
Áru						
Faj						
Azonosító szám						
Mennyiség						
Az áru jellege						
Azonosító jelölés						
Csomagok darabszáma						
A gyűjtés dátuma						
Üzem/létesítmény/központ						

II. Egészségügyi információk			
Alulírott hatósági állatorvos ezúton igazolom, hogy:			
II. rész: Bizonyítványozás	II.1.	Az I.11. rovatban leírt, a sperma(2) / petesejtek(2) / in vivo kinyert embriók(2) / in vitro előállított embriók(2) / mikromanipulált embriók(2) tárolását végző szaporítóanyag-tároló központ(ot)(1):	
	II.1.1.	az illetékes hatóság engedélyezte és nyilvántartásba vette;	
	II.1.2.	megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 5. részében a feladatokra, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek.]	
	II.2.	Az I. részben leírt spermát(2)/petesejteket(2) / in vivo kinyert embriókat(2) / in vitro előállított embriókat(2) / mikromanipulált embriókat(2) mesterséges szaporításra szánják, és	
	(2) <input type="checkbox"/> vagy	II.2.1.	annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ(2)(3) / embriógyűjtő munkacsoport(2)(3) / embrió-előállító munkacsoport(2)(3), és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény(2)(3), és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ(2)(3) végezte, amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében(2) / 2. részében(2) / 3. részében(2) / 4. részében(2) / 5. részében(2) a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található szaporítóanyag-tároló központba szállították legalább ugyanannyira szigorú állategészségügyi bizonyítványkiállítási követelmények mellett, mint a következőkben foglaltak:
	(2)	<input type="checkbox"/> vagy	[BOV-SEM-A-INTRA minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-SEM-B-INTRA minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-SEM-C-INTRA minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[A 88/407/EGK irányelv D1. mellékletében szereplő minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[A 88/407/EGK irányelv D2. mellékletében szereplő minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[A 88/407/EGK irányelv D3. mellékletében szereplő minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA(4) minta;]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-EMB-B-INTRA minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-GP-PROCESSING-INTRA minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-GP-STORAGE-INTRA minta(4);]
(2) <input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.1.	annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ(2)(3) / embriógyűjtő munkacsoport(2)(3) / embrió-előállító munkacsoport(2)(3), és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény(2)(3), és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte(2)(3), amely az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében(2) / 2. részében(2) / 3. részében(2) / 4. részében(2) / 5. részében(2) a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat az I.11. rovatban megadott, másik tagállamban található szaporítóanyag-tároló központba szállították a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében:	
(2)	<input type="checkbox"/> vagy	[BOV-SEM-A-INTRA minta(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-SEM-B-INTRA minta(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-SEM-C-INTRA minta(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[A 88/407/EGK irányelv D1. mellékletében szereplő minta(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[A 88/407/EGK irányelv D2. mellékletében szereplő minta(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[A 88/407/EGK irányelv D3. mellékletében szereplő minta(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA(4) minta;]	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-EMB-B-INTRA minta(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-GP-PROCESSING-INTRA minta(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-GP-STORAGE-INTRA minta(4);]	

II. Egészségügyi információk			
II. rész: Bizonyítványozás	(2) <input type="checkbox"/> és/vagy	[II.2.1.	annak/azoknak a gyűjtését, előállítását, feldolgozását és tárolását olyan spermagyűjtő központ(2)(3) / embriógyűjtő munkacsoport(2)(3) / embrió-előállító munkacsoport(2)(3), és/vagy feldolgozását és tárolását olyan szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény(2)(3), és/vagy tárolását olyan szaporítóanyag-tároló központ végezte(2)(3), amely az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik országban, területen vagy annak körzetében található, és megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének 1. részében(2) / 2. részében(2) / 3. részében(2) / 4. részében(2) / 5. részében(2) a kötelezettségekre, a működési eljárásokra, a létesítményekre és a felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek, és azt/azokat a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében léptették be az Unióba:
	(2)	<input type="checkbox"/> vagy	[BOV-SEM-A-ENTRY minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-SEM-B-ENTRY minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-SEM-C-ENTRY minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[a 2011/630/EU határozat II. melléklete 1. részének A. szakaszában szereplő 1. minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[a 2011/630/EU határozat II. melléklete 1. részének B. szakaszában szereplő 2. minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[a 2011/630/EU határozat II. melléklete 1. részének C. szakaszában szereplő 3. minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-GP-PROCESSING-ENTRY minta(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	[BOV-GP-STORAGE-ENTRY minta(4);]
		II.2.2.	az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták;
		II.2.3.	az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 10. cikkében és/vagy az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.30. rovatban;
		II.2.4.	szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet:
		II.2.4.1.	a szaporítóanyag-tároló központból történő feladás előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel;
		II.2.4.2.	használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos;
	(2)(5)	II.2.4.3.	olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez;
	(2)(6)	<input type="checkbox"/> [II.2.5.	biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve;
		II.2.6.	szállítása olyan konténerben történik, amelyben egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban van/vannak elhelyezve.]



II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információk		
	<p>Megjegyzések</p> <p>Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.</p> <p>I. rész:</p> <p>I.11. rovat: „A feladás helye”: Adja meg az egyedi engedélyszámot, valamint a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központ nevét és címét. Kizárólag az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett szaporítóanyag-tároló központok.</p> <p>I.12. rovat: „Rendeltetési hely”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát.</p> <p>I.17. rovat: „Kísérő okmányok”: A kapcsolódó eredeti bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámanak, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték. E bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.</p> <p>I.19. rovat: Adja meg a plomba számát.</p> <p>I.26. rovat: Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.</p> <p>I.30. rovat: „Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, in vivo kinyert embriók, in vivo kinyert petesejtek, in vitro előállított vagy mikromanipulált embriók.</p> <p>„Faj”: válassza ki a következők közül: „Bos taurus”, „Bison bison” vagy „Bubalus bubalis”.</p> <p>„Azonosító szám”: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát.</p> <p>„Azonosító jelölés”: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést.</p> <p>„Gyűjtés/előállítás napja”: Adja meg a szállítmányhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát.</p> <p>„Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a spermagyűjtés helye szerinti spermagyűjtő központ és/vagy a petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát.</p> <p>„Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.</p>		

II. rész: Bizonyítványozás	II. Egészségügyi információk							
	<p>II. rész:</p> <p>(1) Kizárólag az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett szaporítóanyag-tároló központok.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és az (EU) 2016/429 rendelet 101. cikke (1) bekezdésének b) pontjában és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 7. cikkében említett nyilvántartásba felvett, szaporítóanyagokkal foglalkozó létesítmények.</p> <p>(4) E bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték.</p> <p>(5) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.</p> <p>(6) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak szarvasmarhaféléktől származó spermát, petesejteket, in vivo kinyert embriókat, in vitro előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.</p>							
	<p>A bizonyítványt kiállító tisztviselő/Hatósági állatorvos</p> <table border="0"> <tr> <td>Név (nyomtatott nagybetűvel)</td> <td>Képesítés és beosztás</td> </tr> <tr> <td>Aláírás dátuma</td> <td>Aláírás</td> </tr> <tr> <td>Bélyegző</td> <td></td> </tr> </table>			Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás	Aláírás dátuma	Aláírás	Bélyegző
Név (nyomtatott nagybetűvel)	Képesítés és beosztás							
Aláírás dátuma	Aláírás							
Bélyegző								
<div style="position: relative; width: 100%; height: 100%;"> <div style="position: absolute; top: 50%; left: 50%; transform: translate(-50%, -50%) rotate(-30deg); opacity: 0.1; font-size: 100px; pointer-events: none;">SPECIMEN</div> </div>								