

## 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> <th style="width: 15%;">Mode</th> <th style="width: 15%;">International transport document</th> <th style="width: 70%;">Identification</th> </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> <th style="width: 15%;">Mode</th> <th style="width: 15%;">International transport document</th> <th style="width: 70%;">Identification</th> </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.17. Accompanying documents</b> Commercial document reference <span style="float: right;">Date of issue</span> Country <span style="float: right;">Place of issue</span>						
Mode	International transport document	Identification																						
<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> <th style="width: 20%;">Commodity</th> <th style="width: 20%;">Species</th> <th style="width: 20%;">Identification Number</th> <th style="width: 20%;">Quantity</th> <th style="width: 40%;">Nature of commodity</th> </tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <th style="width: 25%;">Identification Mark</th> <th style="width: 25%;">Package count</th> <th style="width: 25%;">Date of collection / production</th> <th style="width: 25%;">Plant / Establishment / Centre</th> </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		
	<p>I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that:</p> <p>II.1. The semen(1)/ oocytes(1)/ embryos(1) of dogs(1)/ cats(1) described in Part I are intended for artificial reproduction and were obtained from donor animals which</p> <p>II.1.1. have been born and remained since birth in the Union, or have entered the Union in accordance with the requirements for entry into the Union;</p> <p>II.1.2. are</p> <p>(1) <input type="radio"/> either [ marked by the implantation of a transponder in accordance with Article 17(1) of Regulation (EU) No 576/2013;]</p> <p>(1) <input type="radio"/> or [ marked by a clearly readable tattoo in accordance with Article 17(1) of Regulation (EU) No 576/2013;]</p> <p>(1) <input type="radio"/> or [ identified in accordance with Article 70 of Commission Delegated Regulation (EU) 2019/2035;]</p> <p>II.1.3. have received an anti-rabies vaccination that complies with the validity requirements set out in Part 1 of Annex VII to Commission Delegated Regulation (EU) 2020/688.</p> <p>II.2. The semen(1)/ oocytes(1)/ embryos(1) described in Part I comes/come from a registered establishment assigned by the competent authority with a unique registration number as indicated in Box I.11.</p> <p>II.3. According to official information, the semen(1)/ oocytes(1)/ embryos(1) described in Part I was/were obtained from donor animals which</p> <p>II.3.1. come from establishments in which infection with rabies virus has not been confirmed for a period of at least 30 days prior to the date of collection of the semen(1)/ oocytes(1)/ embryos(1);</p> <p>II.3.2. comply with any preventive health measure for diseases or infections other than rabies set out in Part 2 of Annex VII to Delegated Regulation (EU) 2020/688.</p> <p>II.4. To the best of my knowledge and as declared by the operator, the semen(1)/ oocytes(1)/ embryos(1) was/were obtained from donor animals which</p> <p>II.4.1. showed no disease symptoms on the day of collection of the semen(1)/ oocytes(1)/ embryos(1);</p> <p>II.4.2. were not used for natural breeding during a period of at least 30 days prior to the date of collection of the semen(1)/ oocytes(1)/ embryos(1) and during the collection period.</p> <p>II.5. The semen(1)/ oocytes(1)/ embryos(1) described in Part I is/are placed in a sealed transport container and the seal bears the number as indicated in Box I.19.</p> <p>II.6. To the best of my knowledge and based on the documentary check of the data submitted by the operator, the semen(1)/ oocytes(1)/ embryos(1) described in Part I is/are placed in straws or other packages on which the mark is applied in accordance with requirements provided for in Article 11 of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686 and that mark is indicated in Box I.30.</p>		

<b>Part II: Certification</b>	II. Health information			
	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.			
	<p>Part I:</p> <p>Box reference I.11: "Place of dispatch": indicate the address and the unique registration number of the establishment of dispatch of the consignment of semen, oocytes or embryos.</p> <p>Box reference I.12: "Place of destination": Indicate the address and the unique registration number, if assigned by the competent authority, of the establishment of destination of the consignment of semen, oocytes or embryos.</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": Indicate "Canis lupus familiaris" or "Felis silvestris catus" as appropriate.</p> <p>"Identification number": Indicate individual identification number of each donor animal.</p> <p>"Identification mark": Indicate mark on the straw or other packages where semen, oocytes or embryos of the consignment are placed.</p> <p>"Date of collection/production": Indicate the date on which semen, oocytes or embryos of the consignment were collected or produced.</p> <p>"Approval or registration number of plant/establishment/centre": Indicate the unique registration number of the establishment of the collection or production of semen, oocytes or embryos of the consignment.</p> <p>"Quantity": Indicate number of straws or other packages with the same mark.</p> <p>Part II:</p> <p>(1) Delete if not applicable.</p>			
Certifying Officer/Official veterinarian				
Name (in capital letters)		Qualification and title		
Date of signature		Signature		
Stamp				

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 hely						
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. rész: Bizonyítványozás

II. Egészségügyi információk			
Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy:			
II.1.	Az I. részben leírt, kutyáktól(1) macskáktól(1) származó sperma(1)/ petesejtek(1) /embriók(1) mesterséges szaporításra szolgál(nak), és olyan donor állatoktól származik/származnak, amelyek(et)		
II.1.1.	az Unióban születtek és születésük óta az Unióban tartózkodnak, vagy az Unióba történő beléptetésre vonatkozóan előírt követelményeknek megfelelően léptek be az Unióba;		
II.1.2.	és amelyeket		
(1)	o vagy	[az 576/2013/EU rendelet 17. cikke (1) bekezdésének megfelelően transzponder beültetésével jelöltek meg;]	
(1)	o vagy	[az 576/2013/EU rendelet 17. cikke (1) bekezdésének megfelelően jól olvasható tetoválással jelöltek meg;]	
(1)	o vagy	[az (EU) 2019/2035 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 70. cikkének megfelelően azonosítottak;]	
II.1.3.	az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet VII. mellékletének 1. részében meghatározott érvényességi követelményeknek megfelelően vakcináztak veszettség ellen;		
II.2.	Az I. részben leírt sperma(1)/ petesejtek(1)/ embriók(1) olyan, nyilvántartásba vett létesítményből származik/származnak, amelyet az illetékes hatóság az I.11. rovatban szereplő egyedi nyilvántartási számmal látott el.		
II.3.	Hivatalos információk szerint az I. részben leírt sperma(1)/ petesejtek(1)/ embriók(1) olyan donor állatoktól származik/származnak, amelyek(et):		
II.3.1.	olyan létesítményekből származnak, ahol a sperma(1)/ petesejtek(1)/ embriók(1) gyűjtésének időpontját megelőző legalább 30 napos időszakban nem állapítottak meg veszettséggel való fertőzöttséget;		
II.3.2.	megfelelnek a veszettségtől eltérő betegségekre vagy fertőzöttségekre az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet VII. mellékletének 2. részében meghatározott valamennyi megelőző egészségügyi intézkedésnek;		
II.4.	A legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően a sperma(1)/ petesejtek(1)/ embriók(1) olyan donor állatoktól származik/származnak, amelyek(et):		
II.4.1.	a sperma(1)/ petesejtek(1)/ embriók(1) gyűjtése napján nem mutatták betegség tüneteit;		
II.4.2.	a sperma(1)/ petesejtek(1)/ embriók(1) gyűjtését megelőző legalább 30 napos időszakban és a gyűjtés időszaka alatt nem használtak természetes fedeztetésre.		
II.5.	Az I. részben leírt sperma(1)/ petesejtek(1)/ embriók(1) lezárt szállítókonténerben van(nak) elhelyezve, és a plombán szerepel az I.19. rovatban megadott szám.		
II.6.	A legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó által benyújtott adatok tekintetében végzett okmányellenőrzés alapján az I. részben leírt sperma(1)/ petesejtek(1)/ embriók(1) olyan műszalmában vagy egyéb csomagban van(nak) elhelyezve, amely az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 11. cikkében előírt követelményeknek megfelelően meg van jelölve, és a jelölés az I.30. rovatban fel van tüntetve.		

II. rész: Bizonyítványozás

II. Egészségügyi információk

Megjegyzések

Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 2. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni.

I. rész:

I.11. rovat: „A feladás helye”: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány feladásának helye szerinti létesítmény címét és egyedi nyilvántartási számát.

I.12. rovat: „Rendeltetési hely”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók rendeltetési létesítményének címét és egyedi nyilvántartási számát (amennyiben azt az illetékes hatóság kiadta).

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.

„Faj”: Értelemszerűen „Canis lupus familiaris” vagy „Felis silvestris catus”.

„Azonosító szám”: Adja meg minden egyes donor állat egyedi azonosító számát.

„Azonosító jelölés”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók elhelyezésére szolgáló műszalmán vagy egyéb csomagon szereplő jelölést.

„Gyűjtés/előállítás napja”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát.

„Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma”: Adja meg a szállítmányt alkotó sperma, petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző létesítmény egyedi nyilvántartási számát.

„Mennyiség”: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.

II. rész:

(1) A nem kívánt rész törlendő.

A bizonyítványt kiállító tisztviselő/Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel)

Aláírás dátuma

Bélyegző

Képesítés és beosztás

Aláírás