

Part I: Description of consignment

I.1. Consignor Name Address Country ISO Code			I.2. IMSOC reference		I.2.a. Local reference																			
					I.3. Central Competent Authority																			
					I.4. Local Competent Authority																			
I.5. Consignee Name Address Country ISO Code			I.6. Operator conducting assembly operations independently of an establishment Name Address Approval Number Country ISO Code																					
I.7. Country of origin ISO Code			I.9. Country of destination ISO Code																					
I.8. Region of origin Code			I.10. Region of destination Code																					
I.11. Place of dispatch Name Address Approval Number Country ISO Code			I.12. Place of destination Name Address Approval Number Country ISO Code																					
I.13. Place of loading Name Address Approval Number Country ISO Code			I.14. Date and time of departure																					
I.15. Means of Transport <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													I.16. Transporter Name Address Approval Number Country ISO Code						
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>															I.17. Accompanying documents Commercial document reference Date of issue Country Place of issue									
I.18. Transport conditions Chilled <input type="checkbox"/> Ambient <input type="checkbox"/> Frozen <input type="checkbox"/>																								
I.19. Container No / Seal No																								
I.20. Certified as Germinal products <input type="checkbox"/>																								
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Third country ISO Code Exit point BCP code Entry point BCP code																								
I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Member State ISO Code			I.23. For export <input type="checkbox"/> Third country ISO Code Exit point BCP code																					
I.24. Estimated journey time			I.25. Journey Log																					
I.26. Total number of packages		I.27. Total quantity		I.28. Total gross weight																				
I.30. Description of consignment <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 processing establishment(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 processed and 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 4 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 processing establishment 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 OV/CAP-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4);]
- (2) ☐ and/or [Model OV/CAP-OOCTYES-EMB-B-INTRA(4);]
- (2) ☐ and/or [Model OV/CAP-OOCTYES-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 processing establishment 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 OV/CAP-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4);]
- (2) ☐ and/or [Model OV/CAP-OOCTYES-EMB-B-INTRA(4);]
- (2) ☐ and/or [Model OV/CAP-OOCTYES-EMB-C-INTRA(4);]
- (2) ☐ and/or [Model OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA(4);]
- (2) ☐ and/or [Model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA (4);]]

Part II: Certification

II. Health information			
(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 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)	<input type="checkbox"/>	either	[Model OV/CAP-SEM-A-ENTRY(4) ;]
(2)	<input type="checkbox"/>	and/or	[Model OV/CAP-SEM-B-ENTRY(4);]
(2)	<input type="checkbox"/>	and/or	[Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(4);]
(2)	<input type="checkbox"/>	and/or	[Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY(4);]
(2)	<input type="checkbox"/>	and/or	[Model OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY(4);]
(2)	<input type="checkbox"/>	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 processing establishment 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)	<input type="checkbox"/> [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.]	

Part II: Certification	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 processing establishment of dispatch of the consignment of semen, oocytes, and/or embryos. Only germinal product processing 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.</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 processing establishment 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": indicate "Ovis aries" and/or "Capra hircus" as appropriate.</p> <p>"Identification number": 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: Certification	II. Health information		
	Part II:		
	(1) Only germinal product processing 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.		
	(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 processing establishment 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 ovine and/or caprine animals are placed and transported.			
Certifying Officer/Official veterinarian			
Name (in capital letters)		Qualification and title	
Date of signature		Signature	
Stamp			
<div style="position: absolute; top: 50%; left: 50%; transform: translate(-50%, -50%) rotate(-45deg); opacity: 0.1; font-size: 100px; 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"/>			I.23. Kivétel esetén <input type="checkbox"/>			
Tagállam			ISO-kód			
			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		
Azonosító jelölés		Csomagok darabszáma		A gyűjtés dátuma		
				Üzem/létesítmény/központ		

II. Egészségügyi információk			
Alulírott hatósági állatorvos 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) feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény(t)(1):	
	II.1.1.	az illetékes hatóság engedélyezett és nyilvántartásba vett;	
	II.1.2.	megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 4. 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 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, az annak/azoknak a gyűjtése vagy előállítása szerinti tagállamban található szaporítóanyag-feldolgozó létesítménybe szállították legalább ugyanannyira szigorú állategészségügyi bizonyítványkiállítási követelmények mellett, mint a következőkben foglaltak:	
	(2)	<input type="checkbox"/> vagy [OV/CAP-SEM-A-INTRA minta(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-SEM-B-INTRA minta(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-SEM-C-INTRA minta(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA minta(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-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-feldolgozó létesítménybe szállították a következőknek megfelelő bizonyítvány(ok) kíséretében:		
(2)	<input type="checkbox"/> vagy [OV/CAP-SEM-A-INTRA minta(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-SEM-B-INTRA minta(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-SEM-C-INTRA minta(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA minta(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA minta(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA minta(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA minta(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA minta(4);]		

II. rész: Bizonyítványozás

II. Egészségügyi információk			
(2) <input type="checkbox"/>	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 X. 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 [OV/CAP-SEM-A-ENTRY minta(4);]	
(2)		<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-SEM-B-ENTRY minta(4);]	
(2)		<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta(4);]	
(2)		<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY minta(4);]	
(2)		<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY minta(4);]	
(2)		<input type="checkbox"/> és/vagy [OV/CAP-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 bizottsági rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van 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-feldolgozó létesítményből 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)	<input type="checkbox"/> 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(nak) 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-feldolgozó létesítmény nevét és címét. 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, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények.</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-feldolgozó létesítménybe 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”: Tüntesse fel értelemszerűen: Ovis aries és/vagy Capra hircus.</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 sperma gyűjtését végző 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

II. rész:

- (1) 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, szaporítóanyag-feldolgozó létesítmények.
- (2) A nem kívánt rész törlendő.
- (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.
- (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-feldolgozó létesítménybe kísérte/kísérték.
- (5) Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.
- (6) Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak juh- és/vagy kecskeféléktől származó spermát, petesejteket, in vivo kinyert embriókat, in vitro előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.

A bizonyítványt kiállító tisztviselő/Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel)

Képesítés és beosztás

Aláírás dátuma

Aláírás

Bélyegző