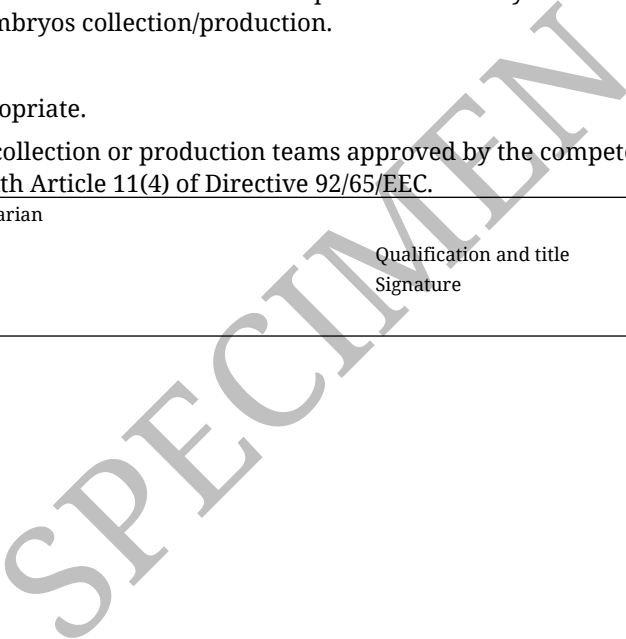


Part I: Description of consignment

| | | | | | | | |
|--|--|----------------|---|---------------------------------|-----------------------------|----------------------------------|--|
| Part I: Description of consignment | I.1. Consignor Name Address Country | | | I.2. IMSOC reference | | I.2.a. Local reference | |
| | ISO Code | | | | | I.3. Central Competent Authority | |
| | | | | | | I.4. Local Competent Authority | |
| | | | | | | | |
| I.5. Consignee Name Address Country | | | 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 | | | | | Code | | |
| I.11. Place of dispatch Name Address Approval Number Country | | | I.12. Place of destination Name Address Approval Number Country | | | ISO Code | |
| ISO Code | | | | | | | |
| I.13. Place of loading Name Address Approval Number Country | | | I.14. Date and time of departure | | | | |
| ISO Code | | | | | | | |
| I.15. Means of Transport | | | I.16. Transporter | | | | |
| Mode | International transport document | Identification | Name Address Approval Number Country | | | ISO Code | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | | 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"/> | | | I.23. For export <input type="checkbox"/> | | | | |
| Member State | | | ISO Code | | | 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 | | | | | | | |
| 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: | | | |
| | (1) | ○ either II.1. | the in vivo derived embryos(1)/in vivo derived ova(1) described in Part I were collected, processed and stored by an embryo collection team(2) approved and supervised in accordance with Chapter I(III)(1) of Annex D to Directive 92/65/EEC;] | |
| | (1) | ○ or II.1. | the in vitro produced embryos(1)/micromanipulated embryos(1) described in Part I were produced, processed and stored by an embryo production team(2) approved and supervised in accordance with Chapter I(III)(1) and (2) of Annex D to Directive 92/65/EEC;] | |
| | (1) | ○ either II.2. | the in vivo derived embryos described in Part I meet the requirements of Chapter III(II)(1) of Annex D to Directive 92/65/EEC;] | |
| | (1) | ○ or II.2. | the in vivo derived ova described in Part I meet the requirements of Chapter III(II)(2) of Annex D to Directive 92/65/EEC;] | |
| | (1) | ○ or II.2. | the in vitro produced embryos described in Part I meet the requirements of Chapter III(II)(3) of Annex D to Directive 92/65/EEC;] | |
| | (1) | ○ or II.2. | the micromanipulated embryos described in Part I meet the requirements of Chapter III(II)(4) of Annex D to Directive 92/65/EEC;] | |
| | <input type="checkbox"/> II.3. | | the consignment consists of embryos of the ovine or caprine species which comply with the following conditions as regards classical scrapie: | |
| | (1) | ○ either | [they were collected from animals which have been kept continuously since birth on a holding or holdings recognised as having a negligible or a controlled risk of classical scrapie in accordance with point 1 of Section A of Chapter A of Annex VIII to Regulation (EC) No 999/2001;] | |
| | (1) | ○ or | [they were collected from animals which have been kept continuously for the last three years before the collection on a holding or holdings which have complied for the last three years before collection with the requirements laid down in points (a) to (f) of point 1.3. of Section A of Chapter A of Annex VIII to Regulation (EC) No 999/2001;] | |
| | (1) | ○ or | [they were collected from animals which have been kept continuously since birth in a Member State or zone of a Member State with a negligible risk status for classical scrapie approved in accordance with the first subparagraph of point 2.2. of Section A of Chapter A of Annex VIII to Regulation (EC) No 999/2001;] | |
| | (1) | ○ or | [they were collected from ovine animals and (1) ○ either [are of the ARR/ARR prion protein genotype;] (1) ○ or [carry at least one ARR allele and were collected after the date of 1 January 2015;]] | |
| | II.4. | | the ova or embryos described in Part I come from female donors of the ovine(1)/caprine species(1) which meet the requirements of Chapter IV(3) of Annex D to Directive 92/65/EEC; | |
| | (1) | ○ either II.5. | the embryos described in Part I were conceived as a result of artificial insemination of the donor females with semen which was collected, processed, stored and transported under conditions which comply with the requirements of Chapters I(I), II(I) and III(I) of Annex D to Directive 92/65/EEC;] | |
| (1) | ○ or II.5. | the embryos described in Part I were conceived as a result of in vitro fertilisation of ova complying with the conditions in Chapter III(II)(2) of Annex D to Directive 92/65/EEC with semen which was collected, processed, stored and transported under conditions which comply with the requirements of Chapters I(I), II(I) and III(I) of Annex D to Directive 92/65/EEC;] | | |
| (1) | ○ or II.5. II.6. | the ova have not been in contact with semen of the ovine and caprine species;] the ova or embryos described in Part I were sent to the place of loading in a sealed container in accordance with point 6 of Chapter III(II) of Annex D to Directive 92/65/EEC and bearing the number detailed in Box I.19. | | |

| | | | |
|------------------------|--|-------------------------|--|
| Part II: Certification | 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. | | |
| | Part I: | | |
| Part II: Certification | Box I.11: Place of dispatch shall correspond to the embryo collection team or embryo production team of embryos collection/production. | | |
| | Box I.12: Place of destination shall correspond to the embryo collection team, embryo production team, germinal product processing establishment, germinal product storage centre or to the establishment of ova/embryos destination. | | |
| | Box I.19: Identification of container and Seal number shall be indicated. | | |
| | Box I.30: "Type": specify if: in vivo derived embryos, in vivo derived oocytes, in vitro produced embryos or micromanipulated embryos. Identification number shall correspond to the official identification of the animal. Date of collection shall be indicated in the following format: dd/mm/yyyy. Approval number of the team shall correspond to the embryo collection team or embryo production team of ova/embryos collection/production. | | |
| Part II: | (1) Delete as appropriate. | | |
| | (2) Only embryo collection or production teams approved by the competent authority and listed in accordance with Article 11(4) of Directive 92/65/EEC. | | |
| Part II: Certification | Certifying Officer/Official veterinarian | | |
| | Name (in capital letters) | Qualification and title | |
| | Date of signature | Signature | |
| | Stamp | | |
| Part II: Certification |  | | |
| | | | |

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: | | | |
| (1) | ○ vagy | II.1. | az I. részben leírt, in vivo kinyert embriókat(1) / in vivo kinyert petesejteket(1) a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete III.1. pontjának megfelelően jóváhagyott és felügyelt embriógyűjtő munkacsoport(2) gyűjtötte, dolgozta fel és tárolta;] |
| (1) | ○ vagy | II.1. | az I. részben leírt, in vitro előállított embriókat(1)/mikromanipulált embriókat(1) a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezete III.1. és 2. pontjának megfelelően jóváhagyott és felügyelt embrió-előállító munkacsoport(2) gyűjtötte be, dolgozta fel és tárolta;] |
| (1) | ○ vagy | II.2. | az I. részben leírt, in vivo kinyert embriók megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 1. pontjában foglalt követelményeknek;] |
| (1) | ○ vagy | II.2. | az I. részben leírt, in vivo kinyert petesejtek megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 2. pontjában foglalt követelményeknek;] |
| (1) | ○ vagy | II.2. | az I. részben leírt, in vitro előállított embriók megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 3. pontjában foglalt követelményeknek;] |
| (1) | ○ vagy | II.2. | az I. részben leírt mikromanipulált embriók megfelelnek a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 4. pontjában foglalt követelményeknek;] |
| | | <input type="checkbox"/> II.3. | a szállítmány a juh- vagy kecskefélékhez tartozó fajok olyan embrióit tartalmazza, amelyek a klasszikus sűrűlőkor tekintetében megfelelnek az alábbi követelményeknek: |
| (1) | ○ vagy | | [azokat olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket születésüktől fogva folyamatosan a klasszikus sűrűlőkor tekintetében a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakaszának 1. pontja szerint elhanyagolható vagy ellenőrzött kockázatot jelentő gazdaságban vagy gazdaságokban tartottak;] |
| (1) | ○ vagy | | [azokat olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket a gyűjtést megelőző három évben folyamatosan olyan gazdaságban vagy gazdaságokban tartottak, amely(ek) a gyűjtést megelőző három évben megfelelt(ek) a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakasza 1.3. pontjának a)–f) alpontjában megállapított követelményeknek;] |
| (1) | ○ vagy | | [azokat olyan állatoktól gyűjtötték, amelyeket születésüktől fogva folyamatosan olyan tagállamban vagy annak olyan körzetében tartottak, amely a 999/2001/EK rendelet VIII. melléklete A. fejezete A. szakasza 2.2. pontja első albekezdésének megfelelően a klasszikus sűrűlőkor tekintetében elhanyagolható kockázatu;] |
| (1) | ○ vagy | | [azokat juhfélétől gyűjtötték be, és |
| | (1) | ○ vagy | [ARR/ARR prionfehérje-genotípusúak;] |
| | (1) | ○ vagy | [legalább egy ARR allélt hordoznak, és 2015. január 1. után gyűjtötték be őket;] |
| | | II.4. | az I. részben leírt petesejtek vagy embriók a 92/65/EGK irányelv D. melléklete IV. fejezete 3. pontja követelményeinek megfelelő, a juhfélékhez(1)/kecskefélékhez(1) tartozó nőivarú donorállatoktól származnak; |
| (1) | ○ vagy | II.5. | az I. részben leírt embriók nőivarú donorállatok mesterséges megtermékenyítése útján fogantak olyan sperma felhasználásával, amelyet a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezetének I. pontjában, II. fejezetének I. pontjában és III. fejezetének I. pontjában megállapított követelményeknek megfelelő feltételek mellett gyűjtöttek, dolgoztak fel, tároltak és szállítottak;] |
| (1) | ○ vagy | II.5. | az I. részben leírt embriók a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 2. pontjában foglalt feltételeknek megfelelő petesejtek in vitro megtermékenyítésével fogantak olyan sperma felhasználásával, amelyet a 92/65/EGK irányelv D. melléklete I. fejezetének I. pontjában, II. fejezetének I. pontjában és III. fejezetének I. pontjában megállapított követelményeknek megfelelő feltételek mellett gyűjtöttek, dolgoztak fel, tároltak és szállítottak;] |
| (1) | ○ vagy | II.5. | a petesejtek nem kerültek érintkezésbe juh- és kecskefélék spermájával;] |

II. rész: Bizonyítványozás

| | | | |
|--|--|--|--|
| II. Egészségügyi információk | | | |
| II.6. | | az I. részben leírt petesejteket vagy embriókat az I.19. rovatban feltüntetett sorszámmal ellátott, lezárt konténerben szállították a berakodás helyére a 92/65/EGK irányelv D. melléklete III. fejezete II. 6. pontjának megfelelően. | |
| 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 az embriók gyűjtését/előállítását végző embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport. | | | |
| I.12. rovat: A rendeltetési hely az embriógyűjtő munkacsoport, az embrió-előállító munkacsoport, a szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény, a szaporítóanyag-tároló központ vagy a petesejtek/embriók rendeltetési helye szerinti létesítmény. | | | |
| I.19. rovat: Meg kell adni a konténer azonosítóját és a plomba számát. | | | |
| I.30. rovat: „Típus”: adja meg, hogy melyekről van szó: in vivo kinyert embriók, in vivo kinyert petesejtek, in vitro előállított vagy mikromanipulált embriók. | | | |
| Az azonosító szám az állat hatósági azonosító adatait jelenti. | | | |
| A begyűjtés időpontját a következő formában kell megadni: éééé/hh/nn. | | | |
| A munkacsoport engedélyszáma a petesejteket/embriókat begyűjtő/előállító embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoport száma. | | | |
| II. rész: | | | |
| (1) A nem kívánt rész törölendő. | | | |
| (2) Csak az illetékes hatóság által engedélyezett és a 92/65/EGK irányelv 11. cikke (4) bekezdésének megfelelően jegyzékbe vett embriógyűjtő vagy -előállító munkacsoportok. | | | |
| A bizonyítványt kiállító tisztviselő/Hatósági állatorvos | | | |
| Név (nyomtatott nagybetűvel) | | Képesítés és beosztás | |
| Aláírás dátuma | | Aláírás | |
| Bélyegző | | | |