

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> <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													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> <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													I.17. Accompanying documents Commercial document reference Date of issue Country Place of issue						
Mode	International transport document	Identification																						
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> <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																					

II. Health information

I, the undersigned hereby notify the movement of a consignment of germinal products described in Part I in accordance with Article 163(2) of Regulation (EU) 2016/429 of the European Parliament and of the Council and with Article 33, Article 34(b) or with Article 47 of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686 and confirm, based on the information from the operator, that:

II.1. the consignment consist of

(1) ☐ [germinal products to be moved for processing to a germinal product processing establishment and the consignment fulfils the animal health requirements laid down in Chapter 1 of Part III of Delegated Regulation (EU) 2020/686;]

(1) ☐ [germinal products to be moved after processing from a germinal product processing establishment and the consignment fulfils the animal health requirements laid down in Chapter 1 of Part III of Delegated Regulation (EU) 2020/686;]

(1) ☐ [germinal products intended for scientific purposes and the consignment fulfils the animal health requirements laid down in Article 44 of Delegated Regulation (EU) 2020/686. ;]

(1) ☐ [germinal products intended for storage at a gene bank and the consignment fulfils the animal health requirements laid down in Article 45 of Delegated Regulation (EU) 2020/686. ;]

(1)(2)II.2. according to information from the operator, the germinal products described in Part I

(1) ☐ were tested for the following diseases on the date set out below with negative results:

Disease	Test	Date (dd.mm.yy yy)
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____

(1) ☐ have been subjected to the following treatment _____ on the following date (dd.mm.yyyy) _____.]

Part II: Certification

II. Health information			
<p>Part I:</p> <p>Box reference I.11: Indicate place of dispatch</p> <p>Box reference I.12: Indicate place of destination</p> <p>Box reference I.14: Indicate date of dispatch</p> <p>Box reference I.19: Indicate the number of the seal applied to the transport container</p> <p>Box reference I.30: Indicate the following information:</p> <p>- Species of donor animals</p> <p>- "Type" of germinal products – semen, oocytes or embryos</p> <p>- "Quantity" - number of straws or other packages with the same marking</p> <p>- "Identification mark" - marking applied on the straws or other packages</p> <p>- Date of collection or production of germinal products</p> <p>- "Approval or registration number of plant/establishment/centre" - place of collection or production of germinal products</p>			
<p>Part II:</p> <p>(1) Delete if not applicable.</p> <p>(2) Applicable to germinal products for storage at gene banks. Complete if testing or treatment was carried out.</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 országon 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. Kivitel esetén <input type="checkbox"/>			
Tagállam			ISO-kód		ISO-kód	
					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
Azonosító jelölés		Csomagok darabszáma		A gyűjtés dátuma		Üzem/létesítmény/központ

II. Egészségügyi információk

Alulírott az (EU) 2016/429 európai parlamenti és tanácsi rendelet 163. cikke (2) bekezdésének és az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 33. cikkének, 34. cikke b) pontjának vagy 47. cikkének megfelelően bejelentem az I. részben leírt szaporítóanyagok szállítmányainak mozgását, és a felelős személytől származó információk alapján megerősítem, hogy:

II.1. a szállítmány a következőkből áll:

(1) ☐ [a szaporítóanyagokat feldolgozó létesítménybe feldolgozásra szánt szaporítóanyagok, és a szállítmány megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. részének 1. fejezetében meghatározott állategészségügyi követelményeknek;]

(1) ☐ [a szaporítóanyagokat feldolgozó létesítményből történő feldolgozást követően szállítandó szaporítóanyagok, és a szállítmány megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. részének 1. fejezetében meghatározott állategészségügyi követelményeknek;]

(1) ☐ [a tudományos célokra szánt szaporítóanyagok és a szállítmány megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 44. cikkében meghatározott állategészségügyi követelményeknek. ;]

(1) ☐ [a génbankban való tárolásra szánt szaporítóanyagok és a szállítmány megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet 45. cikkében meghatározott állategészségügyi követelményeknek;]

(1)(2)II.2. a felelős személytől származó információk szerint az I. részben leírt szaporítóanyagokat

(1) ☐ az alábbi időpontokban negatív eredménnyel megvizsgálták a következő
II.2.1. betegségek tekintetében:

Betegség	Vizsgálat	Dátum (éééé.hh.n n.)
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____

(1) ☐ a következő időpontban (éééé.hh.nn.) _____ a következő
II.2.2. kezelésnek _____ vetették alá.]]

I. rész:

I.11. rovat: Adja meg a feladás helyét

I.12. rovat: Adja meg a rendeltetési helyet

I.14. rovat: Adja meg a feladás dátumát

I.19. rovat: Adja meg a szállítókonténerre elhelyezett plomba számát.

I.30. rovat: Adja meg az alábbi információkat:

- A donor állatok faja
- Szaporítóanyagok „típusa” – sperma, petesejtek vagy embriók
- „Mennyiség” – az azonos jelölésű műszalmák vagy egyéb csomagok száma
- „Azonosító jelölés” – a műszalmákon vagy egyéb csomagokon feltüntetett jelölés
- A szaporítóanyagok gyűjtésének vagy előállításának az időpontja
- „Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma” – a szaporítóanyagok gyűjtésének vagy előállításának a helye

II. Egészségügyi információk

II. rész:

- (1) A nem kívánt rész törlendő.
- (2) A génbankban való tárolásra szánt szaporítóanyagokra vonatkozik. Egészítse ki, ha vizsgálatra vagy kezelésre került sor.

A bizonyítványt kiállító tisztviselő/Hatósági állatorvos

Név (nyomtatott nagybetűvel)

Képesítés és beosztás

Aláírás dátuma

Aláírás

Bélyegző

SPECIMEN