

## 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			ISO Code							
	I.7. Country of origin			I.9. Country of destination			ISO Code				
	ISO Code										
	I.8. Region of origin			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 Activity ID Country		
									ISO Code		
									I.17. Accompanying documents		
									Commercial document reference		
									Date of issue		
									Country		
									Place of issue		
I.18. Transport conditions											
I.19. Container No / Seal No											
<div style="display: flex; flex-wrap: wrap;"> <div style="width: 50%;"> I.20. Certified as  Quarantine or similar establishment <input type="checkbox"/>  Organic fertilizers and soil improvers <input type="checkbox"/>  Slaughter <input type="checkbox"/>  Further keeping <input type="checkbox"/>  Products for human consumption <input type="checkbox"/> </div> <div style="width: 50%;"> Further processing <input type="checkbox"/>  Other <input type="checkbox"/>  Event or activity near borders <input type="checkbox"/>  Exhibition <input type="checkbox"/>  Live aquatic animals for human consumption <input type="checkbox"/> </div> <div style="width: 50%;"> Ornamental aquaculture establishment <input type="checkbox"/>  Confined establishment <input type="checkbox"/>  Germinal products <input type="checkbox"/>  Release into the wild <input type="checkbox"/>  Relaying <input type="checkbox"/> </div> <div style="width: 50%;"> Technical use <input type="checkbox"/>  Travelling circus/animal act <input type="checkbox"/>  Registered equidae <input type="checkbox"/>  Dispatch centre <input type="checkbox"/> </div> </div>											
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			Third country			ISO Code		
						Exit point			BCP code		
I.27. Total quantity						I.28. Total gross weight					
I.30. Description of consignment											
Commodity		Species		Subcategory		Identification system		Identification Number			
Age						Quantity					

Part II: Certification	II. Health information			
	I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that:			
	II.1.	.The animals(1) in the consignment described in Part I meet the following requirements:		
	II.1.1.	Their confined establishment of dispatch is approved in accordance with Articles 97 and 99 of Regulation (EU) 2016/429.		
	II.1.2.	They have not shown clinical signs or symptoms of diseases, in particular relevant diseases listed in Annex of Commission Implementing Regulation (EU) 2018/1882, during the clinical examination, or where this is not possible, a clinical inspection, which was carried out within the 48 hour period prior to departure of the consignment, on (insert date dd/mm/yyyy).		
	II.2.	According to official information, animals in the consignment described in Part I meet the following health requirements:		
	II.2.1.	They come from a confined establishment that is not subject to movement restrictions affecting the animals to be moved.		
	(2)(3) <input type="checkbox"/> either	II.2.2.	They originate from a Member State or a zone free from infection with bluetongue virus (serotypes 1-24), where no case of infection with bluetongue virus (serotypes 1-24) has been confirmed during the last 24 months in the targeted animal population and have not been vaccinated with a live vaccine against infection with bluetongue virus (serotypes 1-24) in the 60 day period before the date of movement and the requirements laid down in Article 32(1)(a), (b) or (c) or Article 32(2) of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/688 are fulfilled.]	
	(2)(3) <input type="checkbox"/> and/or	II.2.2.	They originate from a Member State or a zone covered by the eradication programme for infection with bluetongue virus (serotypes 1-24) and the requirements laid down in Article 32(1)(a), (b) or (c) or Article 32(2) of Delegated Regulation (EU) 2020/688 are fulfilled, and they	
	(2)	<input type="checkbox"/> either	II.2.2.1.	have been kept in a Member State or zone seasonally free from infection with bluetongue virus (serotypes 1-24) in accordance with Article 40(3) of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/689
(2)	<input type="checkbox"/> either	II.2.2.1.1.	for at least 60 days prior to the date of movement]]	
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	II.2.2.1.2.	for at least 28 days prior to the date of movement and have been subjected to a serological test, with negative results, carried out on samples collected at least 28 days following the entry date of the animal into the Member State or zone seasonally free from infection with bluetongue virus (serotypes 1-24))]	
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	II.2.2.1.3.	for at least 14 days prior to the date of movement and have been subjected to a PCR test, with negative results, carried out on samples collected at least 14 days following the entry date of the animal into the Member State or zone seasonally free from infection with bluetongue virus (serotypes 1-24;]] ]	
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	II.2.2.2.	have been protected against attacks by the vectors during transportation to the place of destination and have been kept protected against attacks by vectors in a vector protected establishment and	
(2)	<input type="checkbox"/> either	II.2.2.2.1.	for at least 60 days prior to the date of movement]] ] .	
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	II.2.2.2.2.	for at least 28 days prior to the date of movement and have been subjected to a serological test, with negative results, carried out on samples collected at least 28 days following the date of the commencement of the period of protection against attacks by vectors]]	
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	II.2.2.2.3.	for at least 14 days prior to the date of movement and have been subjected to a PCR test, with negative results, carried out on samples collected at least 14 days following the date of the commencement of the period of protection against attacks by vectors;]]]]	

II. Health information			
Part II: Certification	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.3. have been vaccinated against those serotypes from 1 to 24 of infection with bluetongue virus which were reported during the past 2 years in that Member State or zone and are within the immunity period guaranteed in the specifications of the vaccine and
	(2)	<input type="checkbox"/> either	[II.2.2.3.1. have been vaccinated more than 60 days before the date of movement]]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.3.2. have been vaccinated with an inactivated vaccine and subjected to a PCR test, with negative results on samples collected at least 14 days after the onset of the immunity set in the specifications of the vaccine;]] ]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.4. have been subjected with positive results to a serological test able to detect specific antibodies against all serotypes 1-24 of infection with bluetongue virus reported during the past 2 years in that Member State or zone and
	(2)	<input type="checkbox"/> either	[II.2.2.4.1. the serological test has been carried out on samples collected at least 60 days before the date of movement]]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.4.2. the serological test has been carried out on samples collected at least 30 days before the date of the movement and the animal has been subjected to a PCR test, with negative results, carried out on samples collected not earlier than 14 days before the date of movement;] ] ]
	(2)(3) <input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.	They originate from a Member State or a zone neither free from infection with bluetongue virus (serotypes 1-24) nor covered by the eradication programme for infection with bluetongue virus (serotypes 1-24) and the requirements laid down in Article 32(1)(a), (b) or (c) or Article 32(2) of Delegated Regulation (EU) 2020/688 are fulfilled, and they
	(2)	<input type="checkbox"/> either	[II.2.2.1. have been protected against attacks by the vectors during transportation to the place of destination and have been kept protected against attacks by vectors in a vector protected establishment and
	(2)	<input type="checkbox"/> either	[II.2.2.1.1. for at least 60 days prior to the date of movement]]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.1.2. for at least 28 days prior to the date of movement and have been subjected to a serological test, with negative results, carried out on samples collected at least 28 days following the date of the commencement of the period of protection against attacks by vectors]]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.1.3. for at least 14 days prior to the date of movement and have been subjected to a PCR test, with negative results, carried out on samples collected at least 14 days following the date of the commencement of the period of protection against attacks by vectors;] ] ]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.2. have been kept at least for the 60 day period prior to departure in an establishment situated in a Member State or in an area of at least 150 km radius centred on the establishment, where surveillance in compliance with the requirements laid down in Sections 1 and 2 of Chapter 1 of Part II of Annex V to Delegated Regulation (EU) 2020/689 has been carried out during that period and
	(2)	<input type="checkbox"/> either	[II.2.2.2.1. the animals have been vaccinated against those serotypes from 1 to 24 of infection with bluetongue virus which were reported during the past 2 years in an area of at least 150 km radius centred on the place where the animals were kept and are within the immunity period guaranteed in the specifications of the vaccine and
	(2)	<input type="checkbox"/> either	[II.2.2.2.1. have been vaccinated more than 60 days before the date of movement]]]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.2.1. have been vaccinated with an inactivated vaccine and subjected to a PCR test, with negative results on samples collected at least 14 days after the onset of the immunity set in the specifications of the vaccine;]]]]

II. Health information			
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.2.2.	the animals have been immunised against those serotypes from 1 to 24 of infection with bluetongue virus which were reported during the past 2 years in an area of at least 150 km radius centred on the place where the animals were kept, and
		(2)	○ either [II.2.2.2.2. 1. the animals have been subjected with positive results to a serological test carried out on samples collected at least 60 days before the date of movement]]]
		(2)	○ or [II.2.2.2.2. 2. the animals have been subjected with positive results to a serological test carried out on samples collected at least 30 days before the date of the movement and to a PCR test, with negative results, carried out on samples collected not earlier than 14 days before the date of movement.] ] ] ]
	(2)(3) <input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.	They do not fulfil the requirements laid down in points 1 to 3 of Section 1 of Chapter 2 of Part II of Annex V to Regulation (EU) 2020/689 and the competent authority of the Member State of origin authorised movement of those animals to another Member State or zone thereof
	(2)	<input type="checkbox"/> either	[II.2.2.1. with the status free from infection with bluetongue virus (serotypes 1-24) and the Member State of destination has informed the Commission and the other Member States that such movement is authorised subject to the conditions referred to in Article 43(2)(a), (b) and (c) of Delegated Regulation (EU) 2020/689 and
	(2)	<input type="checkbox"/> either	[II.2.2.1.1. point 5 of Section 1 of Chapter 2 of Part II of Annex V to that Delegated Regulation, and
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.1.2. point 6 of Section 1 of Chapter 2 of Part II of Annex V to that Delegated Regulation, and
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.1.3. point 7 of Section 1 of Chapter 2 of Part II of Annex V to that Delegated Regulation, and
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.1.4. point 8 of Section 1 of Chapter 2 of Part II of Annex V to that Delegated Regulation, and
			the requirements laid down in Article 32(1)(a), (b) or (c) or Article 32(2) of Delegated Regulation (EU) 2020/688 and the requirements laid down in Article 33 of that Delegated Regulation are fulfilled;]]]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.2. with an approved eradication program for infection with bluetongue virus (serotypes 1-24) and the Member State of destination has informed the Commission and the other Member States that such movement is authorised subject to the conditions referred to in Article 43(2)(a), (b) and (c) of Delegated Regulation (EU) 2020/689 and
	(2)	<input type="checkbox"/> either	[II.2.2.2.1. point 5 of Section 1 of Chapter 2 of Part II of Annex V to that Delegated Regulation, and
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.2.2. point 6 of Section 1 of Chapter 2 of Part II of Annex V to that Delegated Regulation, and
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.2.3. point 7 of Section 1 of Chapter 2 of Part II of Annex V to that Delegated Regulation, and
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.2.4. point 8 of Section 1 of Chapter 2 of Part II of Annex V to that Delegated Regulation, and
			the requirements laid down in Article 32(1)(a), (b) or (c) or Article 32(2) of Delegated Regulation (EU) 2020/688 and the requirements laid down in Article 33 of that Delegated Regulation are fulfilled;]]]
(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.3.	neither free from infection with bluetongue virus (serotypes 1-24) nor covered by the eradication programme for infection with bluetongue virus (serotypes 1-24) and the Member State of destination has informed the Commission and the other Member States that such movement is authorised
(2)	<input type="checkbox"/> either	[II.2.2.3.1.	without any conditions, and

Part II: Certification	II. Health information			
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.3.2.	subject to the conditions referred to in point 5 of Section 1 of Chapter 2 of Part II of Annex V to Delegated Regulation (EU) 2020/689, and
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.3.3.	subject to the conditions referred to in point 6 of Section 1 of Chapter 2 of Part II of Annex V to Delegated Regulation (EU) 2020/689, and
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.3.4.	subject to the conditions referred to in point 7 of Section 1 of Chapter 2 of Part II of Annex V to Delegated Regulation (EU) 2020/689, and
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[II.2.2.3.5.	subject to the conditions referred to in point 8 of Section 1 of Chapter 2 of Part II of Annex V to Delegated Regulation (EU) 2020/689, and
	the requirements laid down in Article 32(1)(a), (b) or (c) or Article 32(2) of Delegated Regulation (EU) 2020/688 and the requirements laid down in Article 33 of that Delegated Regulation are fulfilled.]]]			
	II.3	To the best of my knowledge and as declared by the operator:		
	II.3.1.	In the confined establishment of dispatch there are no abnormal mortalities with an undetermined cause affecting the animals to be moved.		
	II.3.2.	The animals have not been in contact with animals which are subject to movement restrictions referred to in Point II.2.1., or with animals of a lower health status.		
	II.3.3.	Based on the results of the surveillance plan of the confined establishment, the animals do not pose a significant risk at the confined establishment of destination for the spread of diseases for which they are listed.		
II.4.	Arrangements are made to transport the consignment in accordance with Article 4 of Delegated Regulation (EU) 2020/688.			
II.5.	This certificate is valid for 10 days from the date of issuing. In the case of transport by waterway/sea of animals, the period of 10 days for the validity of the certificate may be extended by the duration of the journey by waterway/sea.			
Animal welfare attestation				
At the time of inspection, the animals covered by this health certificate were fit to be transported in accordance with the provisions of Council Regulation (EC) No 1/2005 on the intended journey due to start on (insert date).				
Notes:				
In accordance with the Agreement on the withdrawal of the United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland from the European Union and the European Atomic Energy Community, and in particular Article 5(4) of the Protocol on Ireland / Northern Ireland in conjunction with Annex 2 to that Protocol, references to European Union in this certificate include the United Kingdom in respect of Northern Ireland.				
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:				
Box reference	"Place of dispatch": Indicate a confined establishment approved in accordance with Articles 97 and 99 of Regulation (EU) 2016/429.			
I.11:				
Box reference	"Place of destination": Indicate a confined establishment approved in accordance with Articles 97 and 99 of Regulation (EU) 2016/429.			
I.12:				
Part II:				
(1)	There can be one or more animals in the consignment.			
(2)	Delete if not applicable.			
(3)	Only in case of animals belonging to the families Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae or Tragulidae.			

Part II: Certification	II. Health information			
	Certifying Officer/Official veterinarian			
	Name (in capital letters)		Authority name	
	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			Activity ID			
			Ország			
			ISO-kód			
			I.17. Kísérőokmányok			
			A kereskedelmi okmány hivatkozási száma			
			Kiállítás dátuma			
			Ország			
			Kiállítás helye			
I.18. Szállítási feltételek						
I.19. Konténorszám/plombaszám						
I.20. A következő célokra tanúsítva						
Karanténlétesítmény vagy hasonló létesítmény <input type="checkbox"/>		Továbbfeldolgozás <input type="checkbox"/>		Díszállatnak szánt víziállatokat tartó létesítmény <input type="checkbox"/>		
Szerves trágyák és talajjavító szerek <input type="checkbox"/>		Egyéb <input type="checkbox"/>		Körülhatárolt létesítmény <input type="checkbox"/>		
Vágás <input type="checkbox"/>		Határközeli rendezvény vagy tevékenység <input type="checkbox"/>		Szaporítóanyagok <input type="checkbox"/>		
Továbbtartás <input type="checkbox"/>		Kiállítás <input type="checkbox"/>		Szabadon engedés <input type="checkbox"/>		
Emberi fogyasztásra szánt termékek <input type="checkbox"/>		Emberi fogyasztásra szánt élő víziállatok <input type="checkbox"/>		Közvetítés <input type="checkbox"/>		
				Ipari felhasználás <input type="checkbox"/>		
				Vándorcirkusz/állatbemutató <input type="checkbox"/>		
				Törzskönyvezett lófélék <input type="checkbox"/>		
				Feladóközpont <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.25. Menetlevél						
I.27. Teljes mennyiség			I.28. Bruttó össztömeg			
I.30. A szállítmány leírása						
Áru		Faj		Alfaj/kategória		
Életkor		Mennyiség				

II. Egészségügyi információk				
Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy				
II. rész: Bizonyítványozás	II.1.	Az I. részben leírt szállítmányban található állatok(1) megfelelnek az alábbi követelményeknek:		
	II.1.1.	A körülhatárolt feladó létesítményt az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkével összhangban engedélyezték.		
	II.1.2.	A szállítmány feladását megelőző 48 órán belül, -án/-én (illessze be a dátumot: éééé/hh/nn) elvégzett klinikai vizsgálat, vagy ha ez nem lehetséges, vizuális klinikai vizsgálat során az állatok nem mutatták betegségek, különösen az (EU) 2018/1882 bizottsági végrehajtási rendelet mellékletében említett, jegyzékbe foglalt releváns betegségek klinikai tüneteit vagy tüneteit.		
	II.2.	Hivatalos információk szerint az I. részben leírt szállítmányban található állatok megfelelnek az alábbi állategészségügyi követelményeknek:		
	II.2.1.	Olyan körülhatárolt létesítményből származnak, amelyre nem vonatkoznak a mozgatandó állatokat érintő forgalmi korlátozások.		
	(2)(3) <input type="checkbox"/> vagy	II.2.2.	A kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes olyan tagállamból vagy körzetből származnak, ahol a felügyelet tárgyát képező állatpopulációban az elmúlt 24 hónapban a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség egyetlen megerősített esete sem fordult elő, és a szállítás időpontját megelőző 60 nap során nem vakcinázták őket élő oltóanyaggal a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttség ellen, továbbá az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy 32. cikke (2) bekezdésében meghatározott követelmények teljesülnek.]	
	(2)(3) <input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.	A kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre irányuló mentesítési program hatálya alá tartozó tagállamból vagy körzetből származnak, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy 32. cikkének (2) bekezdésében meghatározott követelmények, és	
	(2) <input type="checkbox"/> vagy	II.2.2.1.	az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet 40. cikkének (3) bekezdésével összhangban a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamból vagy körzetben tartották őket	
	(2) <input type="checkbox"/> vagy	II.2.2.1.1.	a mozgatást megelőzően legalább 60 napig]]	
	(2) <input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.1.2.	a mozgatást megelőzően legalább 28 napig, és a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésük időpontjától számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult]]	
	(2) <input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.1.3.	a mozgatást megelőzően legalább 14 napig, és a kényelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől szezonálisan mentes tagállamba vagy körzetbe való beléptetésük időpontjától számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]] ]	
	(2) <input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.2.	a rendeltetési helyre történő szállításuk alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket	
	(2) <input type="checkbox"/> vagy	II.2.2.2.1.	a mozgatást megelőzően legalább 60 napig]] .	
	(2) <input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.2.2.	a mozgatást megelőzően legalább 28 napig, és a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult]]	
	(2) <input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.2.3.	a mozgatást megelőzően legalább 14 napig, és a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]]	



II. rész: Bizonyítványozás

II. Egészségügyi információk			
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.3.	az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását az érintett tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és
	(2)	<input type="checkbox"/> vagy	II.2.2.3.1. több mint 60 nappal a mozgatás időpontja előtt vakcinázták őket;]]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.3.2. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és a vakcina specifikációiban meghatározott immunitás kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]] ]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.4. olyan szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely képes kimutatni az adott tagállamban vagy körzetben az elmúlt 2 évben jelentett összes kéknyelv-betegség-szerotípus (1–24) ellen termelődött antitesteket, a vizsgálat pozitív eredménnyel zárult, és
	(2)	<input type="checkbox"/> vagy	II.2.2.4.1. a szerológiai vizsgálatot a mozgatás időpontja előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végezték]]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.4.2. a szerológiai vizsgálatot a mozgatás időpontja előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végezték, és az állatokat a mozgatás előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult;]] ]
	(2)(3) <input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.	olyan tagállamból vagy körzetből származnak, amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és nem tartozik a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre irányuló mentesítési program hatálya alá, és teljesülnek az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy 32. cikkének (2) bekezdésében előírt követelmények, és
	(2)	<input type="checkbox"/> vagy	II.2.2.1. a rendeltetési helyre történő szállításuk alatt védettek voltak a vektorok támadásaival szemben, és egy vektorvédett létesítményben, a vektorok támadásaitól védve tartották őket
	(2)	<input type="checkbox"/> vagy	II.2.2.1.1. a mozgatást megelőzően legalább 60 napig]]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.1.2. a mozgatást megelőzően legalább 28 napig, és a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 28 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult]]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.1.3. a mozgatást megelőzően legalább 14 napig, és a vektorok támadásaival szembeni védelem időszakának kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]] ]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.2. az indulást megelőző legalább 60 napos időszakban olyan tagállamban vagy a létesítmény körüli legalább 150 km sugarú területén lévő létesítményben tartották, ahol az említett időszakban az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 1. fejezetének 1. és 2. szakaszában meghatározott követelményeknek megfelelő felügyeletet végeztek, és
	(2)	<input type="checkbox"/> vagy	II.2.2.2.1. az állatokat vakcinázták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, továbbá az állatok a vakcina specifikációiban garantált immunitási időszakon belül vannak, és
	(2)	<input type="checkbox"/> vagy	II.2.2.2.1. több mint 60 nappal a mozgatás időpontja előtt vakcinázták őket]]]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.2.1. inaktivált oltóanyaggal vakcinázták, és a vakcina specifikációiban meghatározott immunitás kezdetétől számított legalább 14 nap elteltével gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá őket, amely negatív eredménnyel zárult;]]]] ]

II. rész: Bizonyítványozás

II. Egészségügyi információk			
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.2.2.	az állatokat immunizálták a kéknyelv-betegség vírusának 1–24-es szerotípusai közül azok ellen, amelyek előfordulását a tartási helyük legalább 150 km sugarú körzetében az elmúlt 2 év során jelentették, és
	(2)	o vagy	II.2.2.2.2. 1. az állatokat a mozgatás előtt legalább 60 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult]]]
	(2)	o vagy	II.2.2.2.2. 2. az állatokat a mozgatás előtt legalább 30 nappal gyűjtött mintákon végzett szerológiai vizsgálatnak vetették alá, amely pozitív eredménnyel zárult, és a mozgatás előtt legkorábban 14 nappal gyűjtött mintákon végzett PCR-vizsgálatnak vetették alá, amely negatív eredménnyel zárult.] ] ] ]
	(2)(3) <input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.	Az állatok nem felelnek meg az (EU) 2020/689 rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 1–3. pontjában meghatározott követelményeknek, és a származási tagállam illetékes hatósága engedélyezte a szóban forgó állatok olyan másik tagállamba vagy annak olyan körzetébe való mozgatását,
	(2)	<input type="checkbox"/> vagy	II.2.2.1. amely a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől mentes minősítéssel rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgatásokat az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikkének (2) bekezdése a), b) és c) pontjában említett feltételek szerint engedélyezték, és
	(2)	<input type="checkbox"/> vagy	II.2.2.1.1. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.1.2. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.1.3. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.1.4. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek;]]]
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.2. amely a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre vonatkozó jóváhagyott mentesítési programmal rendelkezik, és a rendeltetési hely szerinti tagállam értesítette a Bizottságot és a többi tagállamot arról, hogy az ilyen jellegű mozgatásokat az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet 43. cikkének (2) bekezdése a), b) és c) pontjában, és
	(2)	<input type="checkbox"/> vagy	II.2.2.2.1. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában, és
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.2.2. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában, és
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.2.3. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában, és
	(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy	II.2.2.2.4. az említett felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek;]]]

II. Egészségügyi információk			
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [II.2.2.3.	(olyan tagállamból vagy körzetből származnak, amely nem mentes a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségtől, és nem tartozik a kéknyelv-betegség vírusával (1–24-es szerotípus) való fertőzöttségre irányuló mentesítési program hatálya alá, és a rendeltetési hely szerinti tagállam tájékoztatta a Bizottságot és a többi tagállamot, hogy az ilyen mozgatus engedélyezett	
(2)	<input type="checkbox"/> vagy [II.2.2.3.1.	feltételek nélkül, és	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [II.2.2.3.2.	az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 5. pontjában említett feltételekkel, és	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [II.2.2.3.3.	az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 6. pontjában említett feltételekkel, és	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [II.2.2.3.4.	az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 7. pontjában említett feltételekkel, és	
(2)	<input type="checkbox"/> és/vagy [II.2.2.3.5.	az (EU) 2020/689 felhatalmazáson alapuló rendelet V. melléklete II. része 2. fejezete 1. szakaszának 8. pontjában említett feltételekkel, és az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 32. cikke (1) bekezdésének a), b) vagy c) pontjában vagy (2) bekezdésében meghatározott követelmények, valamint ugyanannak a felhatalmazáson alapuló rendeletnek a 33. cikkében meghatározott követelmények teljesülnek.]]]	
II.3.	A legjobb tudomásom szerint és a vállalkozó kijelentésének megfelelően:		
II.3.1.	A feladó körülhatárolt létesítményben a mozgatandó állatok körében ismeretlen okú, szokatlan arányú mortalitás nem fordul elő.		
II.3.2.	Az állatok nem érintkeztek a II.2.1. pontban említett forgalmi korlátozások alá tartozó állatokkal vagy alacsonyabb állategészségügyi státuszú állatokkal.		
II.3.3.	A körülhatárolt létesítmény felügyeleti tervének eredményei alapján az állatok nem jelentenek jelentős kockázatot a körülhatárolt rendeltetési létesítményben azon betegségek terjedése szempontjából, amelyek tekintetében szerepelnek a jegyzékben.		
II.4.	Intézkedések biztosítják, hogy a szállítmány szállítása az (EU) 2020/688 felhatalmazáson alapuló rendelet 4. cikkének megfelelően történjen.		
II.5.	Ez a bizonyítvány a kiállításától számított 10 napig érvényes. Az állatok belvízi/tengeri szállítása esetén a bizonyítvány 10 napos érvényességi időszaka a belvízi/tengeri út időtartamával meghosszabbítható.		
Állatjóléti igazolás			
Az ellenőrzés idején az ezen egészségügyi bizonyítvánnyal kísért állatok az 1/2005/EK tanácsi rendelet rendelkezéseinek megfelelően szállításra alkalmas állapotban voltak a tervezett, -án/-én (illessze be a dátumot) kezdődő szállításhoz.			

II. rész: Bizonyítványozás

II. Egészségügyi információk			
<p>Megjegyzések:</p> <p>A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen az Írországról/Észak-Írországról szóló jegyzőkönyv 5. cikkének az említett jegyzőkönyv 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban e bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is.</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 (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkével összhangban engedélyezett körülhatárolt létesítményt.</p> <p>I.12. rovat: „Rendeltetési hely”: Adja meg az (EU) 2016/429 rendelet 97. és 99. cikkével összhangban engedélyezett körülhatárolt létesítményt.</p> <p>II. rész:</p> <p>(1) A szállítmány egy vagy több állatot tartalmazhat.</p> <p>(2) A nem kívánt rész törlendő.</p> <p>(3) Csak az Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae vagy Tragulidae családba tartozó állatok esetében.</p>			
A bizonyítványt kiállító tisztviselő/Hatósági állatorvos			
Név (nyomtatott nagybetűvel)		Képesítés és beosztás	
Aláírás dátuma		Aláírás	
Bélyegző			