

Part I: Description of consignment	I.1. Consignor Name Address Country		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		I.6. Operator conducting assembly operations independently of an establishment Name Address Approval Number Country		ISO Code	
	I.7. Country of origin		I.9. Country of destination		ISO Code	
	I.8. Region of origin		I.10. Region of destination		Code	
	I.11. Place of dispatch Name Address Approval Number Country		I.12. Place of destination Name Address Approval Number Country		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		I.17. Accompanying documents	
	Mode	International transport document	Identification	Name Address Approval Number Country	Date of issue Place of issue	
	I.18. Transport conditions Chilled <input type="checkbox"/>		Frozen <input type="checkbox"/>		Ambient <input type="checkbox"/>	
I.19. Container No / Seal No						
I.20. Certified as Other <input type="checkbox"/> Live aquatic animals for human consumption <input type="checkbox"/> Ornamental aquaculture establishment <input type="checkbox"/> Relaying <input type="checkbox"/> Breeding <input type="checkbox"/> Quarantine establishment <input type="checkbox"/>						
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Third country Exit point Entry point						
I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Member State		I.23. For export <input type="checkbox"/> Third country Exit point		ISO Code ISO Code BCP code		
I.24. Estimated journey time		I.25. Journey Log				
I.26. Total number of packages		I.27. Total quantity				
I.28. Total net weight		I.28. Total gross weight				
I.30. Description of consignment						
Commodity	Species	Quantity	Package count	Net weight		

Part II: Certification	<p>II. Health information</p>		
	<p>I, the undersigned official veterinarian, hereby certify:</p>		
	<p>II.1. According to official information, the aquatic animals in the consignment described in Part I meet the following animal health requirements:</p>		
	<p>II.1.1. The aquatic animals do not originate from (1) <input type="checkbox"/> [an establishment] (1) <input type="checkbox"/> [a habitat] which is subject to the movement restrictions or the emergency measures referred to in Article 191(2), points (b)(i) and (ii), of Regulation (EU) 2016/429 which have been established to control listed diseases for which the aquatic animals in the consignment are listed species, or emerging diseases;</p>		
	<p>II.1.2. The aquatic animals:</p>		
	<p>(1) <input type="radio"/> either [originate from (1) <input type="checkbox"/> [an establishment] (1) <input type="checkbox"/> [a habitat] where there are no increased mortalities with an undetermined cause.]</p>		
	<p>(1) <input type="radio"/> or [originate from a part of (1) <input type="checkbox"/> [an establishment] (1) <input type="checkbox"/> [a habitat] which is independent of the epidemiological unit where increased mortalities or disease symptoms have occurred, and the Member State of destination (1) <input type="checkbox"/> [and the Member State (1) <input type="checkbox"/> [s] of transit] (1) <input type="checkbox"/> [has] (1) <input type="checkbox"/> [have] given consent for the movement to occur.]</p>		
	<p>(1) <input type="checkbox"/> II.2. Aquaculture animals in the consignment described in Part I meet the following requirements:</p>		
	<p>II.2.1. They come from an aquaculture establishment which is (1) <input type="checkbox"/> [registered in accordance with Article 173 of Regulation (EU) 2016/429] (1) <input type="checkbox"/> [approved in accordance with Article 176 or Article 177 of Regulation (EU) 2016/429] where mortality records, movement records and health and production records are regularly updated and a documentary check on those records has been carried out within a period of 72 hours prior to the time of departure and has not indicated any cause for concern;</p>		
	<p>II.2.2. The aquaculture animals:</p>		
	<p>(1) <input type="radio"/> either [have undergone a clinical inspection and where relevant, a clinical examination in accordance with Article 15(1), point (b), of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/990 carried out within a period of 72 hours prior to the time of departure and have not shown symptoms of relevant listed diseases or emerging diseases.]</p>		
	<p>(1) <input type="radio"/> or [are (1) <input type="checkbox"/> [eggs] (1) <input type="checkbox"/> [molluscs] which do not require a clinical inspection within a period of 72 hours prior to the time of departure as they are subject to the derogation laid down in Article 15(2) of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/990.]]</p>		
	<p>(1)(2) <input type="checkbox"/> Requirements for (3)listed species for Viral haemorrhagic septicaemia (VHS), Infectious haematopoietic necrosis (IHN), infection with HPR-deleted infectious salmon anaemia virus (ISAV), infection with <i>Marteilia refringens</i>, infection with <i>Bonamia exitiosa</i>, infection with <i>Bonamia ostreae</i>, and infection with White spot syndrome virus</p>		
	<p>II.3. The aquatic animals referred to in Part I:</p>		
	<p>(1) <input type="radio"/> either [originate from a (1) <input type="checkbox"/> [Member State] (1) <input type="checkbox"/> [zone] (1) <input type="checkbox"/> [compartment] declared free from (1) <input type="checkbox"/> [VHS] (1) <input type="checkbox"/> [IHN] (1) <input type="checkbox"/> [infection with HPR-deleted ISAV] (1) <input type="checkbox"/> [infection with <i>Marteilia refringens</i>] (1) <input type="checkbox"/> [infection with <i>Bonamia ostreae</i>] (1) <input type="checkbox"/> [infection with <i>Bonamia exitiosa</i>] (1) <input type="checkbox"/> [infection with White spot syndrome virus] in accordance with Part II, Chapter 4, of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/689.]</p>		
	<p>(1) <input type="radio"/> or [originate from a (1) <input type="checkbox"/> [Member State] (1) <input type="checkbox"/> [zone] (1) <input type="checkbox"/> [compartment] under an eradication programme for (1) <input type="checkbox"/> [VHS] (1) <input type="checkbox"/> [IHN] (1) <input type="checkbox"/> [infection with HPR-deleted ISAV] (1) <input type="checkbox"/> [infection with <i>Marteilia refringens</i>] (1) <input type="checkbox"/> [infection with <i>Bonamia ostreae</i>] (1) <input type="checkbox"/> [infection with <i>Bonamia exitiosa</i>] (1) <input type="checkbox"/> [infection with White spot syndrome virus], and are destined for a Member State, zone or compartment which is also subject to an eradication programme for the same disease, in accordance with the derogation laid down in Article 198 of Regulation (EU) 2016/429.]</p>		
	<p>(1) <input type="radio"/> or [are one of the vector species listed in column 4 of the table in the Annex to Commission Implementing Regulation (EU) 2018/1882 and they are not regarded as vectors of the category B or category C diseases in question.]]</p>		
	<p>(1)(4) <input type="checkbox"/> Requirements for (5)species susceptible to Koi herpes virus disease (KHV), infection with Spring viraemia of carp virus (SVC), Bacterial kidney disease (BKD), infection with Infectious pancreatic necrosis virus (IPN), infection with <i>Gyrodactylus salaris</i> (GS), infection with Salmonid alphavirus (SAV) and infection with Ostreid herpes virus 1 μvar (OsHV-1 μvar)</p>		
	<p>II.4.</p>		

Part II: Certification	II. Health information		
	<p>The consignment originates from a (1) <input type="checkbox"/> [Member State], (1) <input type="checkbox"/> [zone] (1) <input type="checkbox"/> [compartment] which fulfils the health guarantees as regards (1) <input type="checkbox"/> [KHV], (1) <input type="checkbox"/> [SVC], (1) <input type="checkbox"/> [BKD], (1) <input type="checkbox"/> [IPN], (1) <input type="checkbox"/> [GS], (1) <input type="checkbox"/> [SAV], (1) <input type="checkbox"/> [OsHV-1 μvar] which are necessary to comply with the national measures which apply in the Member State of destination, and for which the Member State or part thereof, is listed in (1) <input type="checkbox"/> [Annex I] (1) <input type="checkbox"/> [Annex II] to Commission Implementing Decision (EU) 2021/260.]</p> <p>II.5. To the best of my knowledge, and as declared by the operator, the aquatic animals in the consignment show no disease symptoms and come from (1) <input type="checkbox"/> [an establishment] (1) <input type="checkbox"/> [a habitat] where:</p> <p>(i) there were no abnormal mortalities with an undetermined cause; and</p> <p>(ii) the animals have not been in contact with kept animals of (4)listed species which did not comply with the requirements referred to in point II.1.</p> <p>II.6. Transport requirements</p> <p>Arrangements have been made to transport the consignment in accordance with the provisions laid down in Articles 3 and 4 of Delegated Regulation (EU) 2020/990.</p> <p>II.7. Labelling requirements</p> <p>Arrangements have been made to identify and label (1) <input type="checkbox"/> [the means of transport] (1) <input type="checkbox"/> [containers] in accordance with Article 5 of Delegated Regulation (EU) 2020/990, and the consignment is identified by (1) <input type="checkbox"/> [a legible and visible label on the exterior of the container] (1) <input type="checkbox"/> [a legible and visible label on the exterior of the means of transport](1) <input type="checkbox"/> [an entry in the ship's manifest when transported by well boat], which clearly links the consignment to this animal health certificate.</p> <p>II.8. Validity of the animal health certificate</p> <p>This animal health certificate is valid for a period of 10 days from the date of issuing. In the case of transport by waterway/sea of aquatic animals, this period of 10 days may be extended by the duration of the journey by waterway/sea.</p>		

Part II: Certification	II. Health information		
	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. Aquatic animals' are animals as defined in Article 4, point (3), of Regulation (EU) 2016/429. 'Aquaculture animals' are aquatic animals which are subject to aquaculture as defined in Article 4, point (7), of Regulation (EU) 2016/429. Part II of this certificate does not apply to the following aquatic animals: <ul style="list-style-type: none"> (a) live molluscs and live crustaceans which are packaged and labelled for human consumption in accordance with the specific requirements for those animals as set out in Sections VII and VIII of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004 and which are no longer able to survive as living animals if returned to the aquatic environment; (b) live molluscs and live crustaceans which are intended for human consumption without further processing, provided they are packaged for retail sale in accordance with the specific requirements for those animals as set out in Sections VII and VIII of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004; (c) molluscs which are packaged and labelled for human consumption in accordance with the specific requirements for those animals as set out in Sections VII and VIII of Annex III to Regulation (EC) No 853/2004 and which are intended for further processing without temporary storage at the place of processing. 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 II: (1) Keep as appropriate/delete if not applicable. (2) Only applicable when the Member State/zone/compartiment of destination either has disease-free status for a category C disease as defined in Article 1, point (3), of Implementing Regulation (EU) 2018/1882 or is subject to an optional eradication programme established in accordance with Article 31(2) of Regulation (EU) 2016/429. (3) Listed species as referred to in columns 3 and 4 of the table in the Annex to Implementing Regulation (EU) 2018/1882. (4) Only applicable when the Member State of destination or part thereof, has approved national measures for a specific disease as listed in Annex I or Annex II to Implementing Decision (EU) 2021/260, otherwise delete. (5) Susceptible species as referred to in the second column of the table in Annex III to Implementing Decision (EU) 2021/260.		
	Certifying Officer/Official veterinarian		
	Name (in capital letters) Date of signature Stamp	Qualification and title Signature	

Part I: Description of consignment	I.1. Odosielateľ Meno/názov Adresa Krajina		Kód ISO	I.2. IMSOC reference		I.2.a. Local reference		
						I.3. Central Competent Authority		
						I.4. Local Competent Authority		
	I.5. Príjemca Meno/názov Adresa Krajina			Kód ISO	I.6. Operator conducting assembly operations independently of an establishment Meno/názov Adresa Číslo schválenia Krajina			Kód ISO
	I.7. Krajina pôvodu			Kód ISO	I.9. Country of destination			Kód ISO
	I.8. Region of origin			Kód	I.10. Región určenia			Kód
	I.11. Place of dispatch Meno/názov Adresa Číslo schválenia Krajina			Kód ISO	I.12. Miesto určenia Meno/názov Adresa Číslo schválenia Krajina			Kód ISO
	I.13. Miesto nakládky Meno/názov Adresa Číslo schválenia Krajina			Kód ISO	I.14. Date and time of departure			
	I.15. Dopravný prostriedok				I.16. Transporter Meno/názov Adresa Číslo schválenia Krajina			Kód ISO
	I.17. Sprievodné doklady				[sk] accompanying document number Date of issue Place of issue Country			
I.18. Transport conditions Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené <input type="checkbox"/> Teplota okolia <input type="checkbox"/>								
I.19. Číslo kontajnera/číslo pečate								
I.20. Certified as Iné <input type="checkbox"/> Live aquatic animals for human consumption <input type="checkbox"/> Ornamental aquaculture establishment <input type="checkbox"/> Sádzkovanie <input type="checkbox"/> Breeding <input type="checkbox"/> Quarantine establishment <input type="checkbox"/>								
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Third country Kód ISO Exit point BCP code Entry point BCP code								
I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Member State Kód ISO				I.23. For export <input type="checkbox"/> Third country Kód ISO Exit point BCP code				
I.24. Estimated journey time				I.25. Journey Log				
I.26. Celkový počet balení				I.27. Celkové množstvo				
I.28. Celková čistá hmotnosť				I.28. Celková hrubá hmotnosť				
I.30. Description of consignment								
Tovar		Druh		Množstvo		Počet balení		
						Čistá hmotnosť		

Part II: Certification	II. Zdravotné informácie		
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Vodné živočíchy v zásielke opísanej v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:</p> <p>II.1.1. Vodné živočíchy nepochádzajú z/zo (1) <input type="checkbox"/> [zariadenia] (1) <input type="checkbox"/> [biotopu], na ktorý(-é) sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania alebo núdzové opatrenia uvedené v článku 191 ods. 2 písm. b) bodoch i) a ii) nariadenia (EÚ) 2016/429, ktoré boli stanovené s cieľom kontrolovať choroby zo zoznamu, v súvislosti s ktorými predstavujú vodné živočíchy v zásielke druhy zo zoznamu, alebo objavujúce sa choroby;</p> <p>II.1.2. Vodné živočíchy:</p> <p>(1) <input type="radio"/> buď [pochádzajú z/zo (1) <input type="checkbox"/> [zariadenia] (1) <input type="checkbox"/> [biotopu], v ktorom nie je zvýšená úmrtnosť s neurčenou príčinou.]</p> <p>(1) <input type="radio"/> alebo [pochádzajú z časti (1) <input type="checkbox"/> [zariadenia] (1) <input type="checkbox"/> [biotopu], ktorá je nezávislá od epidemiologickej jednotky, v ktorej bola zaznamenaná zvýšená úmrtnosť alebo v ktorej sa objavili symptómy choroby, a členský štát určenia (1) <input type="checkbox"/> [a členský štát (1) <input type="checkbox"/> [členské štáty] tranzitu] (1) <input type="checkbox"/> [súhlasil] (1) <input type="checkbox"/> [súhlasili] s premiestnením.]</p> <p>(1) <input type="checkbox"/> II.2. Živočíchy akvakultúry v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:</p> <p>II.2.1. Pochádzajú zo zariadenia pre akvakultúru (1) <input type="checkbox"/> [registrovaného v súlade s článkom 173 nariadenia (EÚ) 2016/429] (1) <input type="checkbox"/> [schváleného v súlade s článkom 176 alebo článkom 177 nariadenia (EÚ) 2016/429], kde sa záznamy o úmrtnosti, záznamy o premiestňovaní a záznamy o zdraví a produkcii pravidelne aktualizujú, pričom v priebehu 72 hodín pred časom odchodu/odletu sa vykonala dokladová kontrola týchto záznamov, z ktorej nevyplýval žiadny dôvod na obavy;</p> <p>II.2.2. Živočíchy akvakultúry:</p> <p>(1) <input type="radio"/> buď [boli podrobené klinickej prehliadke a v prípade potreby aj klinickému vyšetreniu v súlade s článkom 15 ods. 1 písm. b) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/990, ktoré boli vykonané v priebehu 72 hodín pred časom odchodu/odletu, a nevykazovali symptómy príslušných chorôb zo zoznamu ani objavujúcich sa chorôb.]</p> <p>(1) <input type="radio"/> alebo [sú (1) <input type="checkbox"/> [vajička] (1) <input type="checkbox"/> [mäkkýše], ktoré nevyžadujú klinickú prehliadku v priebehu 72 hodín pred časom odchodu/odletu, keďže sa na ne vzťahuje výnimka stanovená v článku 15 ods. 2 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/990.]]</p> <p>(1)(2) <input type="checkbox"/> II.3. Požiadavky na (3)druhy zo zoznamu uvádzané v súvislosti s vírusovou hemoragickou septikémiou (VHS), infekčnou hematopoetickou nekrozou (IHN), infekciou vírusom infekčnej anémie lososovitých s HPR deléciou (ISAV), infekciou parazitom <i>Marteilia refringens</i>, infekciou parazitom <i>Bonamia exitiosa</i>, infekciou parazitom <i>Bonamia ostreae</i> a infekciou vírusom ichtyoftiriózy (choroby bielych škvŕn)</p> <p>Vodné živočíchy uvedené v časti I:</p> <p>(1) <input type="radio"/> buď [pochádzajú z (1) <input type="checkbox"/> [členského štátu] (1) <input type="checkbox"/> [pásma] (1) <input type="checkbox"/> [kompartmentu] vyhláseného za oblasť bez výskytu (1) <input type="checkbox"/> [VHS] (1) <input type="checkbox"/> [IHN] (1) <input type="checkbox"/> [infekcie vírusom infekčnej anémie lososovitých s HPR deléciou] (1) <input type="checkbox"/> [infekcie parazitom <i>Marteilia refringens</i>] (1) <input type="checkbox"/> [infekcie parazitom <i>Bonamia ostreae</i>] (1) <input type="checkbox"/> [infekcie parazitom <i>Bonamia exitiosa</i>] (1) <input type="checkbox"/> [infekcie vírusom ichtyoftiriózy (choroby bielych škvŕn)] v súlade s časťou II kapitolou 4 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689.]</p> <p>(1) <input type="radio"/> alebo [pochádzajú z (1) <input type="checkbox"/> [členského štátu] (1) <input type="checkbox"/> [pásma] (1) <input type="checkbox"/> [kompartmentu], na ktorý(-é) sa vzťahuje program eradikácie (1) <input type="checkbox"/> [VHS] (1) <input type="checkbox"/> [IHN] (1) <input type="checkbox"/> [infekcie vírusom infekčnej anémie lososovitých s HPR deléciou] (1) <input type="checkbox"/> [infekcie parazitom <i>Marteilia refringens</i>] (1) <input type="checkbox"/> [infekcie parazitom <i>Bonamia ostreae</i>] (1) <input type="checkbox"/> [infekcie parazitom <i>Bonamia exitiosa</i>] (1) <input type="checkbox"/> [infekcie vírusom ichtyoftiriózy (choroby bielych škvŕn)], a sú určené do členského štátu, pásma alebo kompartmentu, na ktorý(-é) sa takisto vzťahuje program eradikácie tej istej choroby, v súlade s výnimkou stanovenou v článku 198 nariadenia (EÚ) 2016/429.]</p> <p>(1) <input type="radio"/> alebo [sú jedným z druhov vektorov uvedených v stĺpci 4 tabuľky v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/1882 a nepovažujú sa za vektory daných chorôb kategórie B alebo kategórie C.]]</p>		

Part II: Certification	II. Zdravotné informácie		
	<p>(1)(4) <input type="checkbox"/> Požiadavky na (5)druhy vnímavé na herpesvirózu kaprov koi (KHV), infekciu vírusom jarnej virémie kaprov (SVC), bakteriálne ochorenie obličiek (BKD), infekciu vírusom infekčnej pankreatickej nekrózy (IPN), infekciu parazitom Gyrodactylus salaris (GS), infekciu alfavírusom lososovitých rýb (SAV) a infekciu herpetickým vírusom uštríc 1 μvar (OsHV-1 μvar)</p> <p>Zásielka pochádza z (1) <input type="checkbox"/> [členského štátu], (1) <input type="checkbox"/> [pásma] (1) <input type="checkbox"/> [kompartmentu], ktorý(-é) spĺňa zdravotné záruky, pokiaľ ide o (1) <input type="checkbox"/> [KHV], (1) <input type="checkbox"/> [SVC], (1) <input type="checkbox"/> [BKD], (1) <input type="checkbox"/> [IPN], (1) <input type="checkbox"/> [GS], (1) <input type="checkbox"/> [SAV], (1) <input type="checkbox"/> [OsHV-1 μvar], potrebné na dodržiavanie vnútroštátnych opatrení uplatňovaných v členskom štáte určenia, a v súvislosti s uvedenými chorobami je členský štát alebo jeho časť uvedená(-á) v zozname v (1) <input type="checkbox"/> [prílohe I] (1) <input type="checkbox"/> [prílohe II] k vykonávaciemu rozhodnutiu Komisie (EÚ) 2021/260.]</p> <p>II.5. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa nevykazujú vodné živočíchy v zásielke žiadne symptómy choroby a pochádzajú z/zo (1) <input type="checkbox"/> [zariadenia] (1) <input type="checkbox"/> [biotopu], kde:</p> <p>i) nebola zaznamenaná abnormálna úmrtnosť s neurčenou príčinou a</p> <p>ii) živočíchy neprišli do kontaktu s držanými živočíchmi (4)druhov zo zoznamu, ktoré nespĺňali požiadavky uvedené v bode II.1.</p> <p>II.6. Požiadavky na prepravu</p> <p>Boli prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s ustanoveniami článkov 3 a 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/990.</p> <p>II.7. Požiadavky na označovanie</p> <p>Boli prijaté opatrenia na identifikáciu a označovanie (1) <input type="checkbox"/> [dopravných prostriedkov] (1) <input type="checkbox"/> [kontajnerov] v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/990, a zásielka je identifikovaná (1) <input type="checkbox"/> [čitateľným a viditeľným označením na vonkajšej strane kontajnera] (1) <input type="checkbox"/> [čitateľným a viditeľným označením na vonkajšej strane dopravného prostriedku](1) <input type="checkbox"/> [zápisom v zozname tovaru lode, ak je zásielka prepravovaná loďou na prepravu živých rýb], ktorý(-é) jasne spája zásielku s týmto certifikátom zdravia zvierat.</p> <p>II.8. Platnosť certifikátu zdravia zvierat</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat je platný 10 dní odo dňa vydania. V prípade prepravy vodných živočíchov po vodnej ceste/mori sa toto obdobie 10 dní môže predĺžiť o dĺžku trvania prepravy po vodnej ceste/mori.</p>		

Part II: Certification	II. Zdravotné informácie								
	<p>Poznámky</p> <p>V súlade s Dohodou o vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a z Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 Protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo, pokiaľ ide o Severné Írsko.</p> <p>„Vodné živočích“ sú živočích v zmysle vymedzenia v článku 4 bode 3 nariadenia (EÚ) 2016/429. „Živočích akvakultúry“ sú vodné živočích, ktoré sú predmetom akvakultúry v zmysle vymedzenia v článku 4 bode 7 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Časť II tohto certifikátu sa neuplatňuje na tieto vodné živočích:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) živé mäkkýše a živé kôrovce, ktoré sú balené a označené na ľudskú spotrebu v súlade s osobitnými požiadavkami na uvedené živočích stanovenými v oddieloch VII a VIII prílohy III k nariadeniu (ES) č. 853/2004 a ktoré by v prípade návratu do vodného prostredia už neboli schopné prežiť ako živé živočích; b) živé mäkkýše a živé kôrovce, ktoré sú určené na ľudskú spotrebu bez ďalšieho spracovania, za predpokladu, že sú balené na účely maloobchodného predaja v súlade s osobitnými požiadavkami na uvedené živočích stanovenými v oddieloch VII a VIII prílohy III k nariadeniu (ES) č. 853/2004; c) mäkkýše, ktoré sú balené a označené na ľudskú spotrebu v súlade s osobitnými požiadavkami na uvedené živočích stanovenými v oddieloch VII a VIII prílohy III k nariadeniu (ES) č. 853/2004 a ktoré sú určené na ďalšie spracovanie bez dočasného uskladnenia v mieste spracovania. <p>Tento certifikát zdravia zvierat sa vyplní podľa poznámok k vyplňaniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p>Časť II:</p> <ol style="list-style-type: none"> (1) Nehodí sa prečiarknite/vymažte. (2) Uplatňuje sa len vtedy, ak má členský štát/pásma/kompartiment určenia buď štatút bez výskytu choroby kategórie C v zmysle vymedzenia v článku 1 bode 3 vykonávacieho nariadenia (EÚ) 2018/1882, alebo sa naň vzťahuje voliteľný eradikačný program zriadený v súlade s článkom 31 ods. 2 nariadenia (EÚ) 2016/429. (3) Druhy zo zoznamu, ako sa uvádzajú v stĺpcoch 3 a 4 tabuľky v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2018/1882. (4) Uplatňuje sa len vtedy, ak členský štát určenia alebo jeho časť schválil(-a) vnútroštátne opatrenia týkajúce sa konkrétnej choroby uvedenej v prílohe I alebo prílohe II k vykonávaciemu rozhodnutiu (EÚ) 2021/260, inak sa vypúšťa. (5) Vnímové druhy uvedené v druhom stĺpci tabuľky v prílohe III k vykonávaciemu rozhodnutiu (EÚ) 2021/260. 								
<p>Certifikujúci úradník/Úradný ve terinárny lekár</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Meno (veľkými písmenami)</td> <td style="width: 50%;">Kvalifikácia a titul</td> </tr> <tr> <td>Dátum podpisu</td> <td>Podpis</td> </tr> <tr> <td>Pečiatka</td> <td></td> </tr> </table>				Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	Dátum podpisu	Podpis	Pečiatka	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul								
Dátum podpisu	Podpis								
Pečiatka									