

Part I: Description of consignment	I.1. Consignor		I.2. IMSOC reference		I.2.a. Local reference	
	Name				I.3. Central Competent Authority	
	Address				I.4. Local Competent Authority	
	Country		ISO Code			
	I.5. Consignee			I.6. Operator conducting assembly operations independently of an establishment		
	Name			Name		
	Address			Address		
	Country			Country		
	Approval Number			Approval Number		
	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			I.12. Place of destination			
Name			Name			
Address			Address			
Approval Number			Approval Number			
Country			Country			
ISO Code			ISO Code			
I.13. Place of loading			I.14. Date and time of departure			
Name						
Address						
Approval Number						
Country						
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			
			[en] accompanying document number			
			Date of issue			
			Place of issue			
			Country			
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 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			Third country			
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		
	<p>I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that:</p> <p>II.1. The germinal product processing establishment(1) described in Box I.11. at which the semen(2)/ oocytes(2)/ in vivo derived embryos(2)/ in vitro produced embryos(2)/ micromanipulated embryos(2) was/were processed and stored:</p> <p>II.1.1. is approved and kept in a register by the competent authority;</p> <p>II.1.2. complies with requirements as regards responsibilities, operational procedures, facilities and equipment set out in Part 4 of Annex I to Delegated Regulation (EU) 2020/686.]</p> <p>II.2. The semen(2)/ oocytes(2)/ in vivo derived embryos(2)/ in vitro produced embryos(2)/ micromanipulated embryos(2) described in Part I is/are intended for artificial reproduction and</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> either</p> <p>[II.2.1. has/have been collected or produced, processed and stored in a semen collection centre(2)(3)/ by an embryo collection team(2)(3)/ by an embryo production team(2)(3), and/or processed and stored in a germinal product processing establishment(2)(3), and/or stored in a germinal product storage centre(2)(3) situated in the Member State of its/their collection or production and complying with requirements as regards responsibilities, operational procedures, facilities and equipment set out in Part 1(2)/ Part 2(2)/ Part 3(2)/ Part 4(2)/ Part 5(2) of Annex I to Delegated Regulation (EU) 2020/686, and was/were moved to the germinal product processing establishment indicated in Box I.11. situated in the Member State of its/their collection or production under animal health certification requirements at least as strict as those provided for in:</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> either [Model BOV-SEM-A-INTRA(4);]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-SEM-B-INTRA(4);]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-SEM-C-INTRA(4);]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4);]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-EMB-B-INTRA(4);]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-GP-PROCESSING-INTRA(4);]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-GP-STORAGE-INTRA(4);]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or</p> <p>[II.2.1. has/have been collected or produced, processed and stored in a semen collection centre(2)(3)/ by an embryo collection team(2)(3)/ by an embryo production team(2)(3), and/or processed and stored in a germinal product processing establishment(2)(3), and/or stored in a germinal product storage centre(2)(3) situated in the Member State of its/their collection or production and complying with requirements as regards responsibilities, operational procedures, facilities and equipment set out in Part 1(2)/ Part 2(2)/ Part 3(2)/ Part 4(2)/ Part 5(2) of Annex I to Delegated Regulation (EU) 2020/686, and was/were moved to the germinal product processing establishment indicated in Box I.11. situated in another Member State accompanied by certificate(s) in accordance with:</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> either [Model BOV-SEM-A-INTRA(4);]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-SEM-B-INTRA(4);]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-SEM-C-INTRA(4);]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4);]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-EMB-B-INTRA(4);]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-GP-PROCESSING-INTRA(4);]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or [Model BOV-GP-STORAGE-INTRA(4);]]</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> and/or</p> <p>[II.2.1. has/have been collected or produced, processed and stored in a semen collection centre(2)(3)/ by an embryo collection team(2)(3)/ by an embryo production team(2)(3) , and/or processed and stored in a germinal product processing establishment(2)(3), and/or stored in a germinal product storage centre(2)(3) situated in a third country, territory or zone thereof listed in Annex IX to Commission Implementing Regulation (EU) 2021/404 and complying with requirements as regards responsibilities, operational procedures, facilities and equipment set out in Part 1(2)/ Part 2(2)/ Part 3(2)/ Part 4(2)/ Part 5(2) of Annex I to Delegated Regulation (EU) 2020/686, and entered the Union accompanied by certificate(s) in accordance with:</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> either [Model BOV-SEM-A-ENTRY(4);]</p>		

Part II: Certification	II. Health information		
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-SEM-B-ENTRY (4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-SEM-C-ENTRY (4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY (4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-GP-PROCESSING-ENTRY(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/> and/or	[Model BOV-GP-STORAGE-ENTRY(4);]
		II.2.2.	has/have been collected, processed and stored in accordance with animal health requirements set out in Annex III to Delegated Regulation (EU) 2020/686;
	II.2.3.	is/are placed in straws or other packages on which the mark is applied in accordance with requirements provided for in Article 10 of Delegated Regulation (EU) 2020/686 and/or Article 83(a) of Delegated Regulation (EU) 2020/692 and that mark is indicated in Box I.30;	
	II.2.4.	is/are transported in a container which:	
	II.2.4.1.	was sealed and numbered prior to the dispatch from the germinal product processing establishment under responsibility of the centre veterinarian, or by an official veterinarian, and the seal bears the number as indicated in Box I.19;	
	II.2.4.2.	has been cleaned and either disinfected or sterilised before use, or is single-use container;	
(2)(5)	[II.2.4.3.	has been filled in with the cryogenic agent which not have been previously used for other products;]	
(2)(6)	<input type="checkbox"/> [II.2.5.	is/are placed in straws or other packages which are securely and hermetically sealed;	
	II.2.6.	is/are transported in a container where they are separated from each other by physical compartments or by being placed in secondary protective bags.]	

Part II: Certification	II. Health information		
	<p>Notes</p> <p>This animal health certificate shall be completed according to the notes for the completion of certificates provided for in Chapter 2 of Annex I to Commission Implementing Regulation (EU) 2020/2235.</p> <p>Part I:</p> <p>Box reference I.11: “Place of dispatch”: Indicate the unique approval number and the name and address of the germinal product processing establishment of dispatch of the consignment of semen, oocytes, and/or embryos. Only germinal product processing establishments approved by the competent authority and included in the register referred to in Article 101(1)(b) of Regulation (EU) 2016/429 and Article 7 of Delegated Regulation (EU) 2020/686.</p> <p>Box reference I.12: “Place of destination”: Indicate the address and unique registration or approval number of the establishment of destination of the consignment of semen, oocytes, and/or embryos.</p> <p>Box reference I.17: “Accompanying documents”: Number(s) of related original certificate(s) shall correspond to the serial number of the individual official document(s) or health certificate(s) that accompanied the semen, oocytes and/or embryos described in Part I from the semen collection centre where the semen was collected, and/or the embryo collection and/or production team by which the oocytes and/or embryos were collected or produced, and/or the germinal product processing establishment where the semen, oocytes or embryos were processed and stored, and/or the germinal product storage centre where the semen, oocytes or embryos were stored to the germinal product processing establishment described in Box I.11. The original(s) of those document(s) or those certificate(s) or the officially endorsed copies thereof must be attached to this certificate.</p> <p>Box reference I.19: Seal number shall be indicated.</p> <p>Box reference I.26: Total number of packages shall correspond to the number of containers.</p> <p>Box reference I.30: “Type”: specify if semen, in vivo derived embryos, in vivo derived oocytes, in vitro produced embryos or micromanipulated embryos.</p> <p>“Species”: Select amongst “Bos taurus”, “Bison bison” or “Bubalus bubalis” as appropriate.</p> <p>“Identification number”: Indicate identification number of each donor animal.</p> <p>“Identification mark”: Indicate mark on the straw or other packages where semen, oocytes and/or embryos of the consignment are placed.</p> <p>“Date of collection/production”: Indicate the date on which semen, oocytes and/or embryos of the consignment was/were collected or produced.</p> <p>“Approval or registration number of plant/establishment/centre”: Indicate the unique approval number of the semen collection centre where the semen was collected, and/or of the embryo collection and/or production team by which the oocytes or embryos were collected or produced.</p> <p>“Quantity”: Indicate number of straws or other packages with the same mark.</p>		

II. Health information			
Part II: Certification	Part II:		
	(1)	Only germinal product processing establishments approved by the competent authority and included in the register referred to in Article 101(1)(b) of Regulation (EU) 2016/429 and Article 7 of Delegated Regulation (EU) 2020/686.	
	(2)	Delete if not applicable.	
	(3)	Only germinal product establishments approved by the competent authority and included in the register referred to in Article 101(1)(b) of Regulation (EU) 2016/429 and Article 7 of Delegated Regulation (EU) 2020/686.	
	(4)	The original(s) of the document(s) or the health certificate(s) or the officially endorsed copies of thereof that accompanied the semen, oocytes or embryos described in Part I from the semen collection centre where the semen was collected, and/or the embryo collection or production team by which the oocytes and/or embryos were collected or produced, and/or the germinal product processing establishment where the semen, oocytes or embryos were processed and stored, and/or the germinal product storage centre where the semen, oocytes or embryos were stored to the germinal product processing establishment of the semen, oocytes and/or embryos dispatch described in Box I.11 must be attached to this certificate.	
	(5)	Applicable for frozen semen, oocytes or embryos.	
	(6)	Applicable for the consignment where in one container semen, oocytes, in vivo derived embryos, in vitro produced embryos and micromanipulated embryos of bovine animals are placed and transported.	
Certifying Officer/Official veterinarian			
	Name (in capital letters)	Qualification and title	
	Date of signature	Signature	
	Stamp		

Part I: Description of consignment	I.1. Odosielateľ		I.2. IMSOC reference		I.2.a. Local reference	
	Meno/názov				I.3. Central Competent Authority	
	Adresa				I.4. Local Competent Authority	
	Krajina		Kód ISO			
	I.5. Príjemca		I.6. Operator conducting assembly operations independently of an establishment			
	Meno/názov		Meno/názov			
	Adresa		Adresa			
	Krajina		Kód ISO		Krajina	
					Kód ISO	
	I.7. Krajina pôvodu			Kód ISO	I.9. Country of destination	
I.8. Region of origin			Kód	I.10. Región určenia		Kód
I.11. Place of dispatch			I.12. Miesto určenia			
Meno/názov			Meno/názov			
Adresa			Adresa			
Číslo schválenia			Číslo schválenia			
Krajina			Kód ISO	Krajina		Kód ISO
I.13. Miesto nakládky			I.14. Date and time of departure			
Meno/názov						
Adresa						
Číslo schválenia						
Krajina			Kód ISO			
I.15. Dopravný prostriedok			I.16. Transporter			
Druh	Dokument	Identifikácia	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 Germinal products <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"/>			I.23. For export <input type="checkbox"/>			
Member State		Kód ISO	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 hrubá hmotnosť						
I.30. Description of consignment						
Tovar	Druh	Identification Number	Množstvo	Nature of commodity		
Identification Mark	Počet balení	Dátum zberu	Plant / Establishment / Centre			

Part II: Certification	II. Zdravotné informácie		
	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
II.1.	Zariadenie na spracovanie zárodočných produktov(1) opísané v kolónke I.11, v ktorom bola(-i) spracovaná(-é) a skladovaná(-é) sperma(2)/oocyty(2)/embryá získané in vivo(2)/embryá vyprodukované in vitro(2)/ embryá podrobené mikromanipulácii(2):		
II.1.1.	je schválené a vedené v registri príslušným orgánom;		
II.1.2.	splňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]		
II.2.	Sperma(2)/oocyty(2)/embryá získané in vivo(2)/embryá vyprodukované in vitro(2)/embryá podrobené mikromanipulácii(2) opísaná(-é) v časti I je/sú určená(-é) na umelé rozmnožovanie a		
(2) <input type="checkbox"/> buď	II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy(2)(3)/tímom na odber embryí(2)(3)/tímom na produkciu embryí(2)(3), a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov(2)(3), a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov(2)(3), ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a splňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1(2)/časti 2(2)/časti 3(2)/časti 4(2)/časti 5(2) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedeného v kolónke I.11 nachádzajúceho sa v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie podľa požiadaviek na certifikáciu zdravia zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené vo:		
(2)	<input type="checkbox"/> buď [vzore BOV-SEM-A-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/alebo [vzore BOV-SEM-B-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/alebo [vzore BOV-SEM-C-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/alebo [vzore BOV-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/alebo [vzore BOV-EMB-B-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/alebo [vzore BOV-GP-PROCESSING-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/alebo [vzore BOV-GP-STORAGE-INTRA(4);]		
(2) <input type="checkbox"/> a/alebo	II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy(2)(3)/tímom na odber embryí(2)(3)/tímom na produkciu embryí(2)(3), a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov(2)(3), a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov(2)(3), ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a splňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1(2)/časti 2(2)/časti 3(2)/časti 4(2)/časti 5(2) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedeného v kolónke I.11 nachádzajúceho sa v inom členskom štáte a je/sú sprevádzané certifikátom(-mi) v súlade so:		
(2)	<input type="checkbox"/> buď [vzorom BOV-SEM-A-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/alebo [vzorom BOV-SEM-B-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/alebo [vzorom BOV-SEM-C-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/alebo [vzorom BOV-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/alebo [vzorom BOV-EMB-B-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/alebo [vzorom BOV-GP-PROCESSING-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/alebo [vzorom BOV-GP-STORAGE-INTRA(4);]		

II. Zdravotné informácie			
Part II: Certification	(2) <input type="checkbox"/> a/alebo	[II.2.1.	bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy(2)(3)/tímom na odber embryí(2)(3)/tímom na produkciu embryí(2)(3), a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov(2)(3), a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov(2)(3), ktorá(-ý/-é) sa nachádza v tretej krajine či území alebo v ich pásme zo zoznamu v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1(2)/časti 2(2)/časti 3(2)/časti 4(2)/časti 5(2) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a pri vstupe do Únie bola(-i) sprevádzané certifikátom(-mi) v súlade so:
	(2)	<input type="checkbox"/>	buď [vzorom BOV-SEM-A-ENTRY(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom BOV-SEM-B-ENTRY (4);]
	(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom BOV-SEM-C-ENTRY (4);]
	(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY (4);]
	(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom BOV-GP-PROCESSING-ENTRY(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom BOV-GP-STORAGE-ENTRY(4);]
		II.2.2.	bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686
		II.2.3.	je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a/alebo v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;
		II.2.4.	prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:
		II.2.4.1.	bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;
	II.2.4.2.	bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;	
(2)(5)	II.2.4.3.	bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]	
(2)(6)	<input type="checkbox"/> [II.2.5.	je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;	
	II.2.6.	prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]	

Part II: Certification	II. Zdravotné informácie		
	<p>Poznámky</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p>Časť I:</p> <p>Kolónka I.11: „Miesto odoslania“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Iba zariadenia na spracovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>Kolónka I.12: „Miesto určenia“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.17: „Sprievodné doklady“: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, v ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov opísaného v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.30: „Typ“: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané in vivo, oocyty získané in vivo, embryá vyprodukované in vitro alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„Druh“: Vyberte vhodný druh spomedzi „Bos taurus“, „Bison bison“ alebo „Bubalus bubalis“.</p> <p>„Identifikačné číslo“: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvierata.</p> <p>„Identifikačná značka“: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„Dátum odberu/produkcie“: Uvedte dátum, kedy boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval.</p> <p>„Množstvo“: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>		

Part II: Certification	II. Zdravotné informácie					
	<p>Časť II:</p> <p>(1) Iba zariadenia na spracovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Iba zariadenia pre zárodočné produkty schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(4) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo jeho/ich úradne overené kópie, ktorý(-é) sprevádzali spermu, oocyty alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola spermá odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli spermá, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli spermá, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela spermú, oocyty a/alebo embryá, opísaného v kolónke I.11.</p> <p>(5) Vzťahuje sa na mrazenú spermú, oocyty alebo embryá.</p> <p>(6) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú spermá, oocyty, embryá získané in vivo, embryá vyprodukované in vitro a embryá podrobené mikromanipulácii z hovädzieho dobytku umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p>					
<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						