

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 Slaughter <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.27. Total quantity			I.28. Total gross weight			
I.30. Description of consignment						
Commodity	Species	Sex	Identification system	Identification Number		
Quantity	Age					

Part II: Certification	II. Health information		
	<p>I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that:</p> <p>II.1. The camelid animals(1) of the consignment described in Part I meet the following requirements:</p> <p>II.1.1. They are identified as provided for in Article 73 of Commission Delegated Regulation (EU) 2019/2035.</p> <p>II.1.2. They have not shown clinical signs or symptoms of diseases listed for camelid animals during the clinical examination which was carried out, within the 24 hour period prior to departure of the consignment, on _____ (insert date dd/mm/yyyy).</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> II.1.3. They are intended to be slaughtered for disease eradication purposes as part of an eradication programme, as provided for in Article 31(1) or (2) of Regulation (EU) 2016/429, and the Member State of destination and, where applicable, the Member State of passage authorised the movement in advance.]</p> <p>II.2. According to official information, the animals described in Part I meet the following health requirements:</p> <p>II.2.1. They do not come from establishments subject to movement restrictions affecting the species or situated in a restricted zone established for reasons of diseases listed for camelid animals.</p> <p>II.2.2. They come from establishments in which infection with rabies virus in kept terrestrial animals has not been reported during the 30 day period prior to departure.</p> <p>II.2.3. They come from establishments in which anthrax in ungulates has not been reported during the 15 day period prior to departure.</p> <p>II.2.4. They come from establishments in which infection with bluetongue virus (serotypes 1-24) has not been reported during the 30 day period prior to departure.</p> <p>(2) <input type="checkbox"/> II.2.5. The requirements as regards infection with bluetongue virus (serotypes 1-24) laid down in Article 33 of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/688 are fulfilled.]</p> <p>II.3. To the best of my knowledge and as declared by the operator, the animals come from establishments where there were no abnormal mortalities with an undetermined cause.</p> <p>II.4. Arrangements are made to transport the consignment in accordance with Article 4 of Delegated Regulation (EU) 2020/688.</p> <p>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 validity of the certificate may be extended by the duration of the journey by waterway/sea.</p> <p>(2)(3) <input type="checkbox"/> II.6. Since leaving their establishments of origin and before arriving to this establishment approved for assembly operations, none of the animals of the consignment has undergone more than two assembly operations, and</p> <p>(2) either <input type="checkbox"/> [they come from their establishments of origin.]</p> <p>(2) or <input type="checkbox"/> [at least one of the animals of the consignment has undergone one assembly operation on an approved establishment.]</p> <p>(2) or <input type="checkbox"/> [at least one of the animals of the consignment has undergone two assembly operations on approved establishments.]</p> <p>Animal welfare attestation</p> <p>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).</p>		

Part II: Certification	II. Health information								
	<p>Notes:</p> <p>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.</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 an establishment of the origin of the animals in the consignment or an establishment approved for assembly operations in accordance with Articles 97 and 99 of Regulation (EU) 2016/429.</p> <p>Box reference I.12: “Place of destination”: Indicate an establishment of the final destination of the consignment or an establishment approved for assembly operations in accordance with Articles 97 and 99 of Regulation (EU) 2016/429.</p> <p>Box reference I.17: “Accompanying documents”: In case the animals are dispatched from an establishment approved for assembly operations in the Member State of origin, the reference number(s) of the official document(s), based on which the animal health certificate for this consignment is issued in this establishment approved for assembly operations, may be indicated.</p> <p style="padding-left: 40px;">In case the animals are dispatched from an establishment approved for assembly operations in the Member State of passage, the reference number(s) of the certificate(s), based on which the animal health certificate for this consignment is issued in this establishment approved for assembly operations, must be indicated.</p> <p>Box reference I.30: “Identification number”: Indicate identification codes of the animals in the consignment identified in accordance with Article 73 of Delegated Regulation (EU) 2019/2035.</p> <p>Part II:</p> <p>(1) There can be one or more animals in the consignment.</p> <p>(2) Delete if not applicable.</p> <p>(3) Applicable in case the consignment is dispatched from the establishment approved for assembly operations.</p>								
<p>Certifying Officer/Official veterinarian</p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Name (in capital letters)</td> <td style="width: 50%;">Qualification and title</td> </tr> <tr> <td>Date of signature</td> <td>Signature</td> </tr> <tr> <td>Stamp</td> <td></td> </tr> </table>				Name (in capital letters)	Qualification and title	Date of signature	Signature	Stamp	
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		Kód ISO
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		Kód ISO		Číslo schválenia		Kód ISO	
Krajina				Krajina			
I.13. Miesto nakládky		I.14. Date and time of departure					
Meno/názov							
Adresa							
Číslo schválenia		Kód ISO					
Krajina							
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	
				Country		Place of issue	
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							
Zabíjanie <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.27. Celkové množstvo				I.28. Celková hrubá hmotnosť			
I.30. Description of consignment							
Tovar	Druh	Pohlavie		Identifikačný systém		Identification Number	
Množstvo				Vek			

Part II: Certification	II. Zdravotné informácie		
	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	Ťavovité(1) v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:	
	II.1.1.	Zvieratá sú identifikované podľa článku 73 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.	
	II.1.2.	Zvieratá nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre ťavovité počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa _____ (uveďte dátum dd/mm/yyyy).	
	(2)	<input type="checkbox"/>	II.1.3. Sú určené na zabitie na účely eradikácie choroby ako súčasť eradikačného programu stanoveného v článku 31 ods. 1 alebo 2 nariadenia (EÚ) 2016/429 a členský štát určenia a podľa potreby členský štát tranzitu premiestnenie vopred povolili.]
	II.2.	Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:	
	II.2.1.	Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre ťavovité.	
	II.2.2.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.	
	II.2.3.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.	
	II.2.4.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24).	
	(2)	<input type="checkbox"/>	II.2.5. Sú splnené požiadavky týkajúce sa infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) stanovené v článku 33 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688.]
	II.3.	Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.	
	II.4.	Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.	
	II.5.	Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.	
	(2)(3)	<input type="checkbox"/>	Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a
	II.6.	zhromažďovanie viac ako dvakrát a	
	(2)	<input type="checkbox"/>	buď <input type="checkbox"/> [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]
	(2)	<input type="checkbox"/>	alebo <input type="checkbox"/> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]
	(2)	<input type="checkbox"/>	alebo <input type="checkbox"/> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]
	Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat		
	V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa _____ (uveďte dátum).		

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 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 uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</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 zariadenie pôvodu zvierat v zásielke alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.12: „Miesto určenia“: Uvedte zariadenie konečného určenia zásielky alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.17: „Sprievodné doklady“: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p style="padding-left: 40px;">Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Kolónka I.30: „Identifikačné číslo“: Uvedte identifikačné kódy zvierat v zásielke, identifikovaných v súlade s článkom 73 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.</p> <p>Časť II:</p> <p>(1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie.</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									