

<b>Part I: Description of consignment</b>	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			Approval Number		
				Country		
				ISO Code		
I.7. Country of origin			ISO Code		I.9. Country of destination	
					ISO Code	
I.8. Region of origin			Code		I.10. Region of destination	
					Code	
I.11. Place of dispatch			I.12. Place of destination			
Name			Name			
Address			Address			
Approval Number			Approval Number			
Country			Country			
			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						
Ambient <input type="checkbox"/>		Frozen <input type="checkbox"/>		Chilled <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			

II. Health information			
<b>Part II: Certification</b>	I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that:		
	II.1.	Ova/embryos(1) described in Part I were collected by a collection team(2) approved by the competent authority and processed in an appropriate laboratory;	
	II.2.	Ova/embryos(1) were collected from donor mares which:	
	II.2.1.	on the day of collection have been located in premises situated on the territory or in the case of regionalisation in a part of the territory of a Member State which is not considered to be infected with African horse sickness in accordance with Article 5(2)(a) and (b) of Directive 2009/156/EC(3),	
	II.2.2.	have been located in holdings under veterinary supervision which on the day of collection fulfilled the conditions of Article 4 of Directive 2009/156/EC,	
	II.2.3.	have been kept prior to the collection in holdings free from clinical signs of contagious equine metritis for 60 days,	
	II.2.4.	have not been used for natural breeding during the period of 30 days prior to the collection of ova/embryos(1),	
	II.2.5.	to the best of my knowledge and as far as I could ascertain, have not been in contact with equidae suffering from an infectious or contagious disease during the 15 days immediately preceding the collection of ova/embryos(1),	
	II.2.6.	have on the day of collection not shown clinical signs of an infectious or contagious disease;	
	II.3.	Ova/embryos(1) were collected, processed, stored and transported under conditions which comply with the requirements of Annex D of Directive 92/65/EEC;	
II.4.	The semen used for the artificial insemination of the donor mares complies with the requirements of Directive 92/65/EEC(4)(1);		
II.5.	The ova used for the in vitro production of embryos comply with the requirements of Directive 92/65/EEC(1).		
<b>Notes</b>			
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 I.11:	Place of dispatch shall correspond to the embryo collection team of ova/embryos collection.		
Box I.12:	Place of destination shall correspond to the embryo collection team, embryo production team or to the holding of ova/embryos destination.		
Box I.19:	Identification of container and Seal number shall be indicated.		
Box I.30:	"Type": Specify if: in vivo derived embryos, in vivo derived oocytes, in vitro produced embryos or micromanipulated embryos.		
Donor identity shall correspond to the official identification of the animal.			
Date of collection shall be indicated in the following format: dd/mm/yyyy.			
Approval number of the team shall correspond to the embryo collection team of ova/embryos collection.			
Part II:			
(1)	Delete as appropriate.		
(2)	Only embryo collection teams approved by the competent authority and listed in accordance with Article 11(4) of Council Directive 92/65/EEC.		
(3)	OJ L 192, 23.7.2010, p. 1.		
(4)	Does not apply to ova.		
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		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		Číslo schválenia				
Krajina		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	
			Country		Place of issue	
I.18. Transport conditions						
Teplota okolia <input type="checkbox"/>		Mrazené <input type="checkbox"/>		Chladené <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		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			

II. Zdravotné informácie			
<b>Part II: Certification</b>	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	Vajíčka/embryá(1) opísané v časti I odobral tím na odber(2) schválený príslušným orgánom a spracoval vo vhodnom laboratóriu;	
	II.2.	Vajíčka/embryá(1) boli odobrané darcovským kobylám, ktoré:	
	II.2.1.	sa v deň odberu nachádzali v priestoroch na území alebo v prípade regionalizácie v časti územia členského štátu, ktoré(-á) nie je považované(-á) za infikované(-ú) africkým morom koní v súlade s článkom 5 ods. 2 písm. a) a b) smernice 2009/156/ES(3),	
	II.2.2.	sa nachádzali v chovoch pod veterinárnym dozorom, ktoré v deň odberu spĺňali podmienky článku 4 smernice 2009/156/ES,	
	II.2.3.	pred odberom boli držané v chovoch bez klinických príznakov infekčnej metritídy koní počas 60 dní,	
	II.2.4.	sa nepoužili na prirodzenú plemenitbu počas obdobia 30 dní pred odberom vajíčok/embryí(1),	
	II.2.5.	podľa môjho najlepšieho vedomia a pokiaľ som sa o tom mohol uistiť, neboli v kontakte s koňovitými trpiacimi infekčnou alebo nákazlivou chorobou počas 15 dní bezprostredne pred odberom vajíčok/embryí(1),	
	II.2.6.	v deň odberu nevykazovali klinické príznaky infekčnej alebo nákazlivej choroby;	
	II.3.	Vajíčka/embryá(1) boli odobrané, spracované, skladované a prepravované za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami prílohy D k smernici 92/65/EHS;	
	II.4.	Sperma použitá na umelú insemináciu darcovských kobýl spĺňa požiadavky smernice 92/65/EHS(4)(1);	
	II.5.	Vajíčka použité na produkciu embryí in vitro spĺňajú požiadavky smernice 92/65/EHS(1).	
	Poznámky		
	Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.		
	Časť I:		
Kolónka I.11:	Miesto odoslania zodpovedá tímu na odber embryí, ktorý vajíčka/embryá odobral.		
Kolónka I.12:	Miesto určenia zodpovedá tímu na odber embryí, tímu na produkciu embryí alebo chovu, pre ktorý sú vajíčka/embryá určené.		
Kolónka I.19:	Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.		
Kolónka I.30:	„Typ“: Uvedte, či: ide o embryá získané in vivo, oocyty získané in vivo, embryá vyprodukované in vitro alebo embryá podrobené mikromanipulácii.		
Identifikácia darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvierata.			
Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/rrrr.			
Schvaľovacie číslo tímu zodpovedá tímu na odber embryí, ktorý vykonal odber vajíčok/embryí.			
Časť II:			
(1)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.		
(2)	Len tímy na odber embryí schválené príslušným orgánom a uvedené v súlade s článkom 11 ods. 4 smernice Rady 92/65/EHS.		
(3)	Ú. v. EÚ L 192, 23.7.2010, s. 1.		
(4)	Nevzťahuje sa na vajíčka.		
Certifikujúci úradník/Úradný veterinárny lekár			
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul		
Dátum podpisu	Podpis		
Pečiatka			