

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			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			
			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			

<p>II. Health information</p>	
-------------------------------	--

Part II: Certification

I, the undersigned hereby notify the movement of a consignment of germinal products described in Part I in accordance with Article 163(2) of Regulation (EU) 2016/429 of the European Parliament and of the Council and with Article 33, Article 34(b) or with Article 47 of Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686 and confirm, based on the information from the operator, that:

II.1. the consignment consist of

(1) [germinal products to be moved for processing to a germinal product processing establishment and the consignment fulfils the animal health requirements laid down in Chapter 1 of Part III of Delegated Regulation (EU) 2020/686;]

(1) [germinal products to be moved after processing from a germinal product processing establishment and the consignment fulfils the animal health requirements laid down in Chapter 1 of Part III of Delegated Regulation (EU) 2020/686;]

(1) [germinal products intended for scientific purposes and the consignment fulfils the animal health requirements laid down in Article 44 of Delegated Regulation (EU) 2020/686. ;]

(1) [germinal products intended for storage at a gene bank and the consignment fulfils the animal health requirements laid down in Article 45 of Delegated Regulation (EU) 2020/686.];]

(1)(2)[II.2. according to information from the operator, the germinal products described in Part I

(1) were tested for the following diseases on the date set out below with negative results:

Disease	Test	Date (dd.mm.yy yy)
_____	_____	_____
___	___	___
_____	_____	_____
___	___	___
_____	_____	_____
___	___	___
_____	_____	_____
___	___	___
_____	_____	_____
___	___	___

(1) have been subjected to the following treatment _____ on the following date (dd.mm.yyyy)_____.]

Part II: Certification	II. Health information			
	<p>Part I:</p> <p>Box reference I.11: Indicate place of dispatch</p> <p>Box reference I.12: Indicate place of destination</p> <p>Box reference I.14: Indicate date of dispatch</p> <p>Box reference I.19: Indicate the number of the seal applied to the transport container</p> <p>Box reference I.30: Indicate the following information:</p> <p>- Species of donor animals</p> <p>- "Type" of germinal products – semen, oocytes or embryos</p> <p>- "Quantity" - number of straws or other packages with the same marking</p> <p>- "Identification mark" - marking applied on the straws or other packages</p> <p>- Date of collection or production of germinal products</p> <p>- "Approval or registration number of plant/establishment/centre" - place of collection or production of germinal products</p>			
	<p>Part II:</p> <p>(1) Delete if not applicable.</p> <p>(2) Applicable to germinal products for storage at gene banks. Complete if testing or treatment was carried out.</p>			
	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						
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	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, týmto oznamujem premiestnenie zásielky zárodočných produktov opísaných v časti I v súlade s článkom 163 ods. 2 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/429 a článkom 33, článkom 34 písm. b) alebo článkom 47 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/686 a na základe informácií od prevádzkovateľa potvrdzujem, že:

II.1. zásielka pozostáva zo

(1) [zárodočných produktov, ktoré sa majú premiestniť na účely spracovania do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, a zásielka spĺňa požiadavky na zdravie zvierat stanovené v časti III kapitole 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686;]

(1) [zárodočných produktov, ktoré sa majú po spracovaní premiestniť zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, a zásielka spĺňa požiadavky na zdravie zvierat stanovené v časti III kapitole 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686;]

(1) [zárodočných produktov určených na vedecké účely a zásielka spĺňa požiadavky na zdravie zvierat stanovené v článku 44 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686. ;]

(1) [zárodočných produktov určených na skladovanie v génovej banke a zásielka spĺňa požiadavky na zdravie zvierat stanovené v článku 45 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686. ;]

(1)(2)II.2. podľa informácií od prevádzkovateľa zárodočné produkty opísané v časti I

(1) boli s negatívnymi výsledkami testované na tieto choroby v deň uvedený nižšie:
[II.2.1.

Choroba	Test	Dátum (dd.mm.rr rr)
_____	_____	_____
___	___	___
_____	_____	_____
___	___	___
_____	_____	_____
___	___	___
_____	_____	_____
___	___	___
_____	_____	_____
___	___	___

(1) boli podrobené tomuto ošetreniu _____ dňa (dd.mm.rrrr)_____.]
[II.2.2.

Part II: Certification	II. Zdravotné informácie			
	Časť I:			
	Kolónka	Uveďte miesto odoslania		
	I.11:			
	Kolónka	Uveďte miesto určenia		
	I.12:			
	Kolónka	Uveďte dátum odoslania		
	I.14:			
	Kolónka	Uveďte číslo plomby umiestnenej na prepravný kontajner		
	I.19:			
	Kolónka	Uveďte tieto informácie:		
	I.30:			
		-	Druhy darcovských zvierat	
		-	„Typ“ zárodočných produktov – sperma, oocyty alebo embryá	
		-	„Množstvo“ – počet pejet alebo iných balení s tým istým označením	
		-	„Identifikačná značka“ – značka umiestnená na pejetách alebo iných baleniach	
		-	Dátum odberu alebo produkcie zárodočných produktov	
		-	„Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska“ – miesto odberu alebo produkcie zárodočných produktov	
	Časť II:			
	(1)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.		
	(2)	Vzťahuje sa na zárodočné produkty určené na skladovanie v génových bankách. Vyplňte, ak sa vykonalo testovanie alebo ošetrovanie.		
	Certifikujúci úradník/Úradný ve terinárny lekár			
	Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul		
	Dátum podpisu	Podpis		
	Pečiatka			