

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						
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			

Part II: Certification	II. Health information		
	I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that:		
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:		
II.1.1.	is approved and kept in a register by the competent authority;		
II.1.2.	complies with requirements as regards responsibilities, operational procedures, facilities and equipment set out in Part 4 of Annex I to Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686.]		
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		
(2) <input type="checkbox"/> either	[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:	(2)	<input type="checkbox"/> either [Model OV/CAP-SEM-A-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-SEM-B-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-SEM-C-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-OOCTYES-EMB-B-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-OOCTYES-EMB-C-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA(4);]]
(2) <input type="checkbox"/> and/or	[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:	(2)	<input type="checkbox"/> either [Model OV/CAP-SEM-A-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-SEM-B-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-SEM-C-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-OOCTYES-EMB-B-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-OOCTYES-EMB-C-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA(4);]
(2)		(2)	<input type="checkbox"/> and/or [Model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA (4);]]

II. Health information			
Part II: Certification	(2) <input type="checkbox"/> and/or	[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 X 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:
	(2)	<input type="checkbox"/>	either [Model OV/CAP-SEM-A-ENTRY(4) ;]
	(2)	<input type="checkbox"/>	and/or [Model OV/CAP-SEM-B-ENTRY(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/>	and/or [Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/>	and/or [Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/>	and/or [Model OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY(4);]
	(2)	<input type="checkbox"/>	and/or [Model OV/CAP-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 Commission 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)	<input type="checkbox"/> [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”: indicate “Ovis aries” and/or “Capra hircus” 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 ovine and/or caprine 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 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			
	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			I.17. Sprievodné doklady	
	Druh	Dokument	Identifikácia		Meno/názov	Adresa		Číslo schválenia
					Krajina	Kód ISO		
					[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"/> 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.28. Celková hrubá hmotnosť				I.27. Celkové množstvo				
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 schválená a vedená 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 OV/CAP-SEM-A-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzore OV/CAP-SEM-B-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzore OV/CAP-SEM-C-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzore OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzore OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA(4);]	
(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.1. a/alebo	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 premiestnené do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedeného v kolónke I.11 nachádzajúcom sa v inom členskom štáte a je/sú sprevádzané certifikátom(-mi) v súlade so:	
(2)	<input type="checkbox"/>	buď [vzorom OV/CAP-SEM-A-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom OV/CAP-SEM-B-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom OV/CAP-SEM-C-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA(4);]	
(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom OV/CAP-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 X 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 OV/CAP-SEM-A-ENTRY(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom OV/CAP-SEM-B-ENTRY(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY(4);]	
	(2)	<input type="checkbox"/>	a/alebo [vzorom OV/CAP-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 Komisie (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)	<input type="checkbox"/>	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, na 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“: Uvedte podľa situácie „Ovis aries“ a/alebo „Capra hircus“.</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, keď 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 ich úradne overené kópie, ktoré sprevádzali spermu, oocyty alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma 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 sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odoslalo spermu, oocyty a/alebo embryá, opísaného v kolónke I.11.</p> <p>(5) Vzťahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.</p> <p>(6) Vzťahuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú v jednom kontajneri umiestnené a prepravované sperma, oocyty, embryá získané in vivo, embryá vyprodukované in vitro a embryá podrobené mikromanipulácii z oviec a/alebo kôz.</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						