

Part I: Description of consignment

I.1. Consignor Name Address Country ISO Code			I.2. IMSOC reference		I.2.a. Local reference																			
					I.3. Central Competent Authority																			
					I.4. Local Competent Authority																			
I.5. Consignee Name Address Country ISO Code			I.6. Operator conducting assembly operations independently of an establishment Name Address 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 Name Address Approval Number Country ISO Code			I.12. Place of destination Name Address Approval Number Country ISO Code																					
I.13. Place of loading Name Address Approval Number Country ISO Code			I.14. Date and time of departure																					
I.15. Means of Transport <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 20%;">Mode</td> <td style="width: 20%;">International transport document</td> <td style="width: 60%;">Identification</td> </tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table>			Mode	International transport document	Identification													I.16. Transporter Name Address Approval Number Country ISO Code						
Mode	International transport document	Identification																						
<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 20%;"> </td> <td style="width: 20%;"> </td> <td style="width: 60%;"> </td> </tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table>															I.17. Accompanying documents [en] accompanyi ng.documen t.document. number Date of issue Place of issue									
I.18. Transport conditions Ambient ☐ Frozen ☐ Chilled ☐																								
I.19. Container No / Seal No																								
I.20. Certified as Germinal products ☐																								
I.21. For transit through a third country ☐ Third country ISO Code Exit point BCP code Entry point BCP code																								
I.22. For transit through Member State(s) ☐ Member State ISO Code			I.23. For export ☐ Third country ISO Code Exit point BCP code																					
I.24. Estimated journey time			I.25. Journey Log																					
I.26. Total number of packages I.28. Total gross weight			I.27. Total quantity																					
I.30. Description of consignment <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 25%;">Commodity</td> <td style="width: 25%;">Species</td> <td style="width: 25%;">Identification Number</td> <td style="width: 20%;">Quantity</td> <td style="width: 25%;">Nature of commodity</td> </tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 30%;">Identification Mark</td> <td style="width: 20%;">Package count</td> <td style="width: 30%;">Date of collection / production</td> <td style="width: 20%;">Plant / Establishment / Centre</td> </tr> <tr><td> </td><td> </td><td> </td><td> </td></tr> </table>							Commodity	Species	Identification Number	Quantity	Nature of commodity						Identification Mark	Package count	Date of collection / production	Plant / Establishment / Centre				
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 storage centre(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 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 5 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) ☐ 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 storage centre 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)	☐ either	[Model OV/CAP-SEM-A-INTRA(4);]	
	(2)	☐ and/or	[Model OV/CAP-SEM-B-INTRA(4);]	
	(2)	☐ and/or	[Model OV/CAP-SEM-C-INTRA(4);]	
(2)	☐ and/or	[Model in Part A of Annex III to Commission Decision 2010/470/EU(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model in Part B of Annex III to Decision 2010/470/EU(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model in Part C of Annex III to Decision 2010/470/EU(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model in Commission Decision 95/388/EC(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA(4);]		
(2) ☐ 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 storage centre indicated in Box I.11. situated in another Member State accompanied by certificate(s) in accordance with:		
(2)	☐ either	[Model OV/CAP-SEM-A-INTRA(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model OV/CAP-SEM-B-INTRA(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model OV/CAP-SEM-C-INTRA(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model in Part A of Annex III to Decision 2010/470/EU(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model in Part B of Annex III to Decision 2010/470/EU(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model in Part C of Annex III to Decision 2010/470/EU(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model in Decision 95/388/EC(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA(4);]		
(2)	☐ and/or	[Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA(4);]		

Part II: Certification	II. Health information		
	(2)	☐ and/or [Model OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA(4);]	
	(2)	☐ and/or [Model OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA(4);]	
	(2) ☐ 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) ☐ either [Model OV/CAP-SEM-A-ENTRY(4);] (2) ☐ and/or [Model OV/CAP-SEM-B-ENTRY(4);] (2) ☐ and/or [Model 1 in Section A of Part 2 of Annex II to Commission Decision 2010/472/EU(4);] (2) ☐ and/or [Model 2 in Section B of Part 2 of Annex II to Decision 2010/472/EU(4);] (2) ☐ and/or [Model in Annex II to Decision 2008/635/EC(4);] (2) ☐ and/or [Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(4);] (2) ☐ and/or [Model OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY(4);] (2) ☐ and/or [Model OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY(4);] (2) ☐ 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 storage centre 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) ☐ [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		
	Notes 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 reference I.11: “Place of dispatch”: Indicate the unique approval number and the name and address of the germinal product storage centre of dispatch of the consignment of semen, oocytes, and/or embryos. Only germinal product storage centres 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. 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. 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 storage centre 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. Box reference I.19: Seal number shall be indicated. Box reference I.26: Total number of packages shall correspond to the number of containers. Box reference I.30: “Type”: Specify if semen, in vivo derived embryos, in vivo derived oocytes, in vitro produced embryos or micromanipulated embryos. “Species”: indicate “Ovis aries” and/or “Capra hircus” as appropriate. “Identification number”: Indicate identification number of each donor animal. “Identification mark”: Indicate mark on the straw or other packages where semen, oocytes and/or embryos of the consignment are placed. “Date of collection/production”: Indicate the date on which semen, oocytes and/or embryos of the consignment was/were collected or produced. “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. “Quantity”: Indicate number of straws or other packages with the same mark.		

Part II: Certification	II. Health information		
	Part II:		
	(1)	Only germinal product storage centres 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 storage centre 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

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 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 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 Druh Dokument Identifikácia			I.16. Transporter Meno/názov Adresa Číslo schválenia Krajina Kód ISO			
				I.17. Sprievodné doklady [sk] accompanying document number Date of issue Place of issue			
	I.18. Transport conditions Teplota okolia ☐ Mrazené ☐ Chladené ☐						
	I.19. Číslo kontajnera/číslo pečate						
I.20. Certified as Germinal products ☐							
I.21. For transit through a third country ☐ Third country Kód ISO Exit point BCP code Entry point BCP code							
I.22. For transit through Member State(s) ☐ Member State Kód ISO				I.23. For export ☐ 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.	Inseminačná stanica na skladovanie zárodočných produktov(1) opísaná v kolónke I.11, v ktorej bola(-i) 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 5 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) ☐ 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) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov uvedenú v kolónke I.11 nachádzajúcu 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)	☐ buď [vzore OV/CAP-SEM-A-INTRA(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzore OV/CAP-SEM-B-INTRA(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzore OV/CAP-SEM-C-INTRA(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzore v časti I prílohy III k rozhodnutiu Komisie 2010/470/EÚ(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzore v časti B prílohy III k rozhodnutiu 2010/470/EÚ(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzore v časti C prílohy III k rozhodnutiu 2010/470/EÚ(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzore v rozhodnutí Komisie 95/388/ES(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzore OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzore OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA(4);]		
(2) ☐ 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) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov uvedenú v kolónke I.11 nachádzajúcu sa v inom členskom štáte a je/sú sprevádzané certifikátom(-mi) v súlade so:		
(2)	☐ buď [vzorom OV/CAP-SEM-A-INTRA(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzorom OV/CAP-SEM-B-INTRA(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzorom OV/CAP-SEM-C-INTRA(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzorom v časti A prílohy III k rozhodnutiu 2010/470/EÚ(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzorom v časti B prílohy III k rozhodnutiu 2010/470/EÚ(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzorom v časti C prílohy III k rozhodnutiu 2010/470/EÚ(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzorom v rozhodnutí 95/388/ES(4);]		
(2)	☐ a/alebo [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA(4);]		

II. Zdravotné informácie			
Part II: Certification	(2)	☐ a/alebo [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA(4);]	
	(2)	☐ a/alebo [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA(4);]	
	(2)	☐ a/alebo [vzorom OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA(4);]	
	(2)	☐ a/alebo [vzorom OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA(4);]]	
	(2) ☐ 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) sprevádzaná certifikátom(-mi) v súlade so:
	(2)	☐ buď	[vzorom OV/CAP-SEM-A-ENTRY(4);]
	(2)	☐ a/alebo	[vzorom OV/CAP-SEM-B-ENTRY(4);]
	(2)	☐ a/alebo	[vzorom 1 v časti 2 oddiele A prílohy II k rozhodnutiu Komisie 2010/472/EÚ(4);]
	(2)	☐ a/alebo	[vzorom 2 v časti 2 oddiele B prílohy II k rozhodnutiu 2010/472/EÚ(4);]
	(2)	☐ a/alebo	[vzorom v prílohe II k rozhodnutiu 2008/635/ES(4);]
	(2)	☐ a/alebo	[vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(4);]
	(2)	☐ a/alebo	[vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY(4);]
	(2)	☐ a/alebo	[vzorom OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY(4);]
	(2)	☐ 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 z inseminačnej stanice na skladovanie 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)	☐ 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			
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“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Iba inseminačné stanice na skladovanie 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. Kolónka I.12: „Miesto určenia“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Kolónka I.17: „Sprievodné doklady“: Číslo(-a) súvisiaceho(-ých) originálneho(-ých) 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, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov opísanú 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. Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby. Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov. 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. „Druh“: Uvedte podľa situácie „Ovis aries“ a/alebo „Capra hircus“. „Identifikačné číslo“: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvierťa. „Identifikačná značka“: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku. „Dátum odberu/produkcie“: Uvedte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované. „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. „Množstvo“: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.				

Part II: Certification	II. Zdravotné informácie		
	Časť II: (1) Iba inseminačné stanice na skladovanie 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. (2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte. (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. (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 a 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, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odoslala spermu, oocyty a/alebo embryá, opísanej v kolónke I.11. (5) Vzťahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá. (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.		
	Certifikujúci úradník/Úradný ve terinárny lekár Meno (veľkými písmenami) Kvalifikácia a titul Dátum podpisu Podpis Pečiatka		