

<b>Část I: Podrobnosti o odeslané zásilce</b> <i>Part I: Details of dispatched consignment</i>	I.1. Odesílatel <i>Consignor</i> Název <i>Name</i>  Adresa <i>Address</i>  Země <i>Country</i> Tel. <i>Tel.</i>		I.2. Číslo jednací osvědčení <i>Certificate reference number</i>	I.2.a.		
			I.3. Příslušný ústřední orgán <i>Central competent authority</i>			
			I.4. Příslušný místní orgán <i>Local competent authority</i>			
	I.5. Příjemce <i>Consignee</i> Název <i>Name</i>  Adresa <i>Address</i>  Země <i>Country</i> Tel. <i>Tel.</i>		I.6.			
	I.7. Země původu <i>Country of origin</i>	Kód ISO <i>ISO code</i>	I.8.	I.9. Země určení <i>Country of destination</i>	Kód ISO <i>ISO code</i>	I.10. Region určení <i>Region of destination</i>
I.11. Místo původu <i>Place of origin</i>  Název <i>Name</i>  Adresa <i>Address</i>  Název <i>Name</i>  Adresa <i>Address</i>  Název <i>Name</i>  Adresa <i>Address</i>		Číslo schválení <i>Approval number</i>  Číslo schválení <i>Approval number</i>  Číslo schválení <i>Approval number</i>		I.12. Místo určení <i>Place of destination</i>  Název <i>Name</i>  Adresa <i>Address</i>  Číslo schválení <i>Approval number</i>		
I.13. Místo nakládky <i>Place of loading</i>		I.14. Datum odjezdu <i>Date of departure</i>				

<p>I.15. Dopravní prostředek <i>Means of transport</i></p> <p>Letadlo <input type="checkbox"/>      Plavidlo <input type="checkbox"/>      Vagon <input type="checkbox"/>  <i>Aeroplane</i>              <i>Ship</i>              <i>Railway wagon</i></p> <p>Silniční vozidlo <input type="checkbox"/>      Ostatní <input type="checkbox"/>  <i>Road vehicle</i>              <i>Other</i></p> <p>Identifikace: <i>Identification:</i></p> <p>Odkaz na dokument: <i>Documentary references:</i></p>	<p>I.16. Vstupní stanoviště hraniční kontroly EU <i>Entry BIP in EU</i></p> <p>I.17.</p>				
<p>I.18. Popis zboží <i>Description of commodity</i></p>	<p>I.19. Kód zboží (kód HS) <i>Commodity code (HS code)</i></p> <p style="text-align: center;"><b>010619</b></p>				
<p>I.21.</p>	<p>I.20. Množství <i>Quantity</i></p> <p>I.22. Počet balení <i>Number of packages</i></p>				
<p>I.23. Číslo plomby/kontejneru <i>Seal/Container No</i></p>	<p>I.24.</p>				
<p>I.25. Zboží osvědčené pro: <i>Commodities certified for:</i></p> <p>Ostatní <input type="checkbox"/>                      Zvířata v zájmovém chovu <input type="checkbox"/>                      Schválené organizace <input type="checkbox"/>  <i>Others</i>                                      <i>Pets</i>                                      <i>Approved bodies</i></p>					
<p>I.26.</p>	<p>I.27. Pro dovoz nebo příjem do EU <input type="checkbox"/> <i>For import or admission into EU</i></p>				
<p>I.28. Identifikace zboží <i>Identification of the commodities</i></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 25%; text-align: center;">Druh (vědecký název) <i>Species</i> (<i>Scientific name</i>)</td> <td style="width: 25%; text-align: center;">Identifikační systém <i>Identification system</i></td> <td style="width: 25%; text-align: center;">Identifikační číslo <i>Identification number</i></td> <td style="width: 25%; text-align: center;">Datum narození [dd/mm/rrrr] <i>Date of birth</i> [dd/mm/yyyy]</td> </tr> </table>		Druh (vědecký název) <i>Species</i> ( <i>Scientific name</i> )	Identifikační systém <i>Identification system</i>	Identifikační číslo <i>Identification number</i>	Datum narození [dd/mm/rrrr] <i>Date of birth</i> [dd/mm/yyyy]
Druh (vědecký název) <i>Species</i> ( <i>Scientific name</i> )	Identifikační systém <i>Identification system</i>	Identifikační číslo <i>Identification number</i>	Datum narození [dd/mm/rrrr] <i>Date of birth</i> [dd/mm/yyyy]		

<b>Část II: Osvědčení</b> <i>Part II: Certification</i>	<b>II. Zdravotní informace</b> <i>Health information</i>	<b>II.a. Číslo jednacích osvědčení</b> <i>Certificate reference number</i>	II.b.
	<p>Já, níže podepsaný úřední veterinární lékař z ..... (vložte název třetí země) potvrzuji, že zvířata popsaná v kolonce I.28: <i>I, the undersigned official veterinarian of ..... (insert name of third country) certify that the animals described in Box I.28:</i></p> <p>II.1. pocházejí z hospodářství nebo obchodních podniků popsaných v kolonce I.11, které jsou zaregistrované u příslušného orgánu, splňují požadavky zajišťující dobré životní podmínky chovaných zvířat, nevztahují se na ně žádné zákazy vydané z veterinárních důvodů a ve kterých jsou zvířata pravidelně vyšetřována; <i>come from holdings or businesses described in Box I.11 which are registered by the competent authority and are not subject to any ban on animal health grounds, where the animals are examined regularly and which comply with the requirements ensuring the welfare of the animals held;</i></p> <p>II.2. při vyšetření veterinárním lékařem schváleným příslušným orgánem během 48 hodin před odesláním nevykazovala žádné příznaky nálezů a byla způsobilá k přepravě na zamýšlenou cestu; <i>showed no signs of diseases and were fit to be transported for the intended journey at the time of examination by a veterinarian authorised by the competent authority within 48 hours prior to the time of dispatch;</i></p> <p><sup>(1)</sup> buď <sup>(1)</sup> either [II.3. jsou určena pro organizaci, institut nebo středisko popsané v kolonce I.12 a schválené v souladu s přílohou C směrnice Rady 92/65/EHS a pocházejí z území nebo třetí země, které jsou uvedeny na seznamu v příloze II prováděcího nařízení Komise (EU) č. 577/2013.] <i>are destined for a body, institute or centre described in box I.12 and approved in accordance with Annex C to Council Directive 92/65/EEC, and come from a territory or third country listed in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) No 577/2013.]</i></p> <p><sup>(1)</sup> nebo <sup>(1)</sup> or [II.3. při očkování proti vzteklině byla stará nejméně 12 týdnů a od dokončení základního očkování proti vzteklině <sup>(2)</sup> provedeného v souladu s požadavky na platnost stanovenými v příloze III nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 576/2013 uplynulo nejméně 21 dní a každé další přeočkování bylo provedeno během období platnosti předchozího očkování <sup>(3)</sup>;] a <i>were at least 12 weeks old at the time of vaccination against rabies and at least 21 days have elapsed since the completion of the primary anti-rabies vaccination <sup>(2)</sup> carried out in accordance with the validity requirements set out in Annex III to Regulation (EU) No 576/2013 of the European Parliament and of the Council, and any subsequent revaccination was carried out within the period of validity of the preceding vaccination <sup>(3)</sup>;</i>] and</p> <p><sup>(1)</sup> buď <sup>(1)</sup> either [II.3.1. pocházejí z území nebo třetí země, které jsou uvedeny na seznamu v příloze II prováděcího nařízení Komise (EU) č. 577/2013, a údaje o stávajícím očkování proti vzteklině jsou uvedeny v tabulce]; <i>they come from a territory or third country listed in Annex II to Commission Implementing Regulation (EU) No 577/2013 and details of the current anti-rabies vaccination are provided in the table];</i></p>		

II. Zdravotní informace <i>Health information</i>	II.a. Číslo jednacích osvědčení <i>Certificate reference number</i>	II.b.
<p><sup>(1)</sup> nebo [II.3.1. <sup>(1)</sup> or</p>	<p>je plánován jejich tranzit přes území nebo třetí zemi, které jsou uvedeny na seznamu v příloze I rozhodnutí Komise 2004/211/ES nebo v části 1 přílohy II nařízení Komise (EU) č. 206/2010, nebo z uvedených území nebo třetích zemí pocházejí a sérologický test prokazující titr protilátek proti vzteklině <sup>(4)</sup>, provedený na vzorku krve odebraném veterinárním lékařem schváleným příslušným orgánem ne méně než 30 dní po předchozím očkování a nejméně tři měsíce před datem vydání tohoto osvědčení, prokázal, že titr protilátek je rovný 0,5 IU/ml nebo je vyšší <sup>(5)</sup> a každé další přeočkování bylo provedeno během období platnosti předchozího očkování a údaje o stávajícím očkování a datu odebrání vzorku pro test imunitní odpovědi jsou uvedeny níže v tabulce: <i>they come from or are scheduled to transit through, a territory or third country listed in Annex I to Commission Decision 2004/211/EC or in Part 1 of Annex II to Commission Regulation (EU) No 206/2010, and a rabies antibody titration test <sup>(4)</sup>, carried out on a blood sample taken by the veterinarian authorised by the competent authority not less than 30 days after the preceding vaccination and at least 3 months prior to the date of issue of this certificate, proved an antibody titre equal to or greater than 0,5 IU/ml and any subsequent revaccination was carried out within the period of validity of the preceding vaccination, and the details of the current anti-rabies vaccination and the date of sampling for testing the immune response are provided in the table below:</i></p>	

Transpondér nebo tetování <i>Transponder or tattoo</i>		Datum očkování [dd/mm/yyyy] <i>Date of vaccination</i> [dd/mm/yyyy]	Název a výrobce očkovací látky <i>Name and manufacturer of vaccine</i>	Číslo šarže <i>Batch number</i>	Platnost očkování <i>Validity of vaccination</i>		Datum odběru vzorku krve [dd/mm/yyyy] <i>Date of blood sampling</i> [dd/mm/yyyy]
Alfanumerický kód zvířete <i>Alphanumeric code of the animal</i>	Datum aplikace nebo odečtení <sup>(6)</sup> [dd/mm/yyyy] <i>Date of implantation and/or reading</i> <sup>(6)</sup> [dd/mm/yyyy]				Od [dd/mm/yyyy] <i>From</i> [dd/mm/yyyy]	Do [dd/mm/yyyy] <i>To</i> [dd/mm/yyyy]	

];

<b>Část II: Osvědčení</b> <i>Part II: Certification</i>	<b>II. Zdravotní informace</b> <i>Health information</i>	<b>II.a. Číslo jednací osvědčení</b> <i>Certificate reference number</i>	II.b.
	<p>(1) buď [II.4. jsou psi určeni pro členský stát uvedený na seznamu v příloze I nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) č. 1152/2011, kteří byli ošetřeni proti <i>Echinococcus multilocularis</i>, a údaje o ošetření provedeném ošetřujícím veterinárním lékařem v souladu s článkem 7 nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) č. 1152/2011 (7)(8) jsou uvedeny níže v tabulce.]  <i>are dogs destined for a Member State listed in Annex I to Commission Delegated Regulation (EU) No 1152/2011 and have been treated against Echinococcus multilocularis, and the details of the treatment carried out by the administering veterinarian in accordance with Article 7 of Commission Delegated Regulation (EU) No 1152/2011 (7)(8) are provided in the table below.]</i></p> <p>(1) nebo [II.4. nebyla ošetřena proti <i>Echinococcus multilocularis</i>.]  (1) or <i>have not been treated against Echinococcus multilocularis.]</i></p>		
Alfanumerický kód transpondéru nebo tetování psa <i>Transponder or tattoo alphanumeric code of the dog</i>	Ošetření proti echinokokům <i>Anti-echinococcus treatment</i>		Ošetřující veterinární lékař <i>Administering veterinarian</i>
	Název a výrobce přípravku <i>Name and manufacturer of the product</i>	Datum [dd/mm/rrrr] a čas ošetření [00:00] <i>Date [dd/mm/yyyy] and time of treatment [00:00]</i>	Jméno (hůlkovým písmem), razítko a podpis <i>Name in capitals, stamp and signature</i>
			]]
<p><b>Poznámky / Notes</b></p> <p>a) Toto osvědčení je určeno pro psy (<i>Canis lupus familiaris</i>), kočky (<i>Felis silvestris catus</i>) a fretky (<i>Mustela putorius furo</i>).  <i>This certificate is meant for dogs (Canis lupus familiaris), cats (Felis silvestris catus) and ferrets (Mustela putorius furo).</i></p> <p>b) Toto osvědčení platí 10 dní od data vydání úředním veterinárním lékařem. V případě námořní přepravy se tato lhůta prodlužuje o dodatečné období odpovídající trvání cesty po moři.  <i>This certificate is valid for 10 days from the date of issue by the official veterinarian. In the case of transport by sea, that period of 10 days is extended by an additional period corresponding to the duration of the journey by sea.</i></p> <p><b>Část I: / Part I:</b></p> <p>Kolonka I.11: Místo původu: název a adresa expedičního zařízení. Uveďte číslo schválení nebo registrace.  <i>Box I.11: Place of origin: name and address of the dispatch establishment. Indicate approval or registration number.</i></p>			

II. Zdravotní informace Health information	II.a. Číslo jednacích osvědčení Certificate reference number	II.b.
<p>Kolona I.12: Místo určení: povinné v případě, že jsou zvířata určena pro organizaci, institut nebo středisko schválené v souladu s přílohou C směrnice Rady 92/65/EHS. <i>Place of destination: mandatory where the animals are destined for a body, institute or centre approved in accordance with Annex C to Council Directive 92/65/EEC.</i></p> <p>Kolona I.25: Zboží osvědčené pro: uveďte „ostatní“, jsou-li zvířata přemísťována v souladu s čl. 5 odst. 4 nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) č. 576/2013. <i>Commodities certified for: indicate „others“ where the animals are moved in accordance with Article 5(4) of Regulation (EU) No 576/2013 of the European Parliament and of the Council.</i></p> <p>Kolona I.28: Identifikační systém: zvolte transpondér, nebo tetování. <i>Box I.28: Identification system: select transponder or tattoo.</i></p> <p>Identifikační číslo: uveďte alfanumerický kód transpondéru nebo tetování. <i>Identification number: indicate the transponder or tattoo alphanumeric code.</i></p> <p><b>Část II: / Part II:</b></p> <p>(1) Uveďte podle situace. <i>Keep as appropriate.</i></p> <p>(2) Jakékoli přeočkování musí být považováno za základní očkování, pokud nebylo provedeno během období platnosti předchozího očkování. <i>Any revaccination must be considered a primary vaccination if it was not carried out within the period of validity of a previous vaccination.</i></p> <p>(3) K osvědčení se připojí ověřená kopie identifikačních údajů a údajů o očkování dotčených zvířat. <i>A certified copy of the identification and vaccination details of the animals concerned shall be attached to the certificate.</i></p> <p>(4) Sérologický test prokazující titr protilátek proti vzteklině uvedený v bodě II.3.1: <i>The rabies antibody titration test referred to in point II.3.1:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– musí být proveden na vzorku odebraném veterinárním lékařem schváleným příslušným orgánem nejméně 30 dnů od data očkování a tři měsíce před datem dovozu, <i>must be carried out on a sample collected by a veterinarian authorised by the competent authority, at least 30 days after the date of vaccination and 3 months before the date of import;</i></li> <li>– musí jím být v séru změřena hladina neutralizačních protilátek proti viru vztekliny v hodnotě rovné 0,5 IU/ml nebo vyšší, <i>must measure a level of neutralising antibody to rabies virus in serum equal to or greater than 0,5 IU/ml;</i></li> <li>– musí být proveden v laboratoři schválené v souladu s článkem 3 rozhodnutí Rady 2000/258/ES (seznam schválených laboratoří je k dispozici zde: <a href="http://ec.europa.eu/food/animals/pet-movement/approved-labs_en">http://ec.europa.eu/food/animals/pet-movement/approved-labs_en</a>), <i>must be performed by a laboratory approved in accordance with Article 3 of Council Decision 2000/258/EC (list of approved laboratories available at <a href="http://ec.europa.eu/food/animals/pet-movement/approved-labs_en">http://ec.europa.eu/food/animals/pet-movement/approved-labs_en</a>);</i></li> <li>– nemusí být opakován u zvířete, které bylo po dosažení uspokojivých výsledků testu přeočkováno proti vzteklině během období platnosti předchozího očkování. <i>does not have to be renewed on an animal, which following that test with satisfactory results, has been revaccinated against rabies within the period of validity of a previous vaccination.</i></li> </ul> <p>K osvědčení se připojí ověřená kopie úředního protokolu schválené laboratoře o výsledku sérologického testu prokazujícího titr protilátek proti vzteklině uvedeného v bodě II.3.1. <i>A certified copy of the official report from the approved laboratory on the result of the rabies antibody test referred to in point II.3.1 shall be attached to the certificate.</i></p> <p>(5) Potvrzením tohoto výsledku úřední veterinární lékař stvrzuje, že podle svých nejlepších schopností a v případě potřeby se zapojením laboratoře uvedené v protokolu ověřil pravost laboratorního protokolu o výsledcích sérologického testu prokazujícího titr protilátek uvedeného v bodě II.3.1. <i>By certifying this result, the official veterinarian confirms that he has verified, to the best of his ability and where necessary with contacts with the laboratory indicated in the report, the authenticity of the laboratory report on the results of the antibody titration test referred to in point II.3.1.</i></p> <p>(6) Ve spojení s poznámkou pod čarou (3) musí být označení dotčených zvířat aplikací transpondéru nebo jasně čitelným tetováním provedeným před 3. červencem 2011 před každým záznamem do tohoto osvědčení ověřeno a musí vždy předcházet jakémukoli očkování nebo případně vyšetření provedenému u těchto zvířat. <i>In conjunction with footnote (3), the marking of the animals concerned by the implantation of a transponder or by a clearly readable tattoo applied before 3 July 2011 must be verified before any entry is made in this certificate and must always precede any vaccination, or where applicable, testing carried out on those animals.</i></p>		

<b>Část II: Osvědčení</b> <i>Part II: Certification</i>		<b>II. Zdravotní informace</b> <i>Health information</i>	<b>II.a. Číslo jednacích osvědčení</b> <i>Certificate reference number</i>	<b>II.b.</b>
		<p>(7) Ošetření proti <i>Echinococcus multilocularis</i> uvedené v bodě II.4 musí: <i>The treatment against Echinococcus multilocularis referred to in point II.4 must:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– být provedeno veterinárním lékařem během ne více než 120 hodin a ne méně než 24 hodin před plánovaným vstupem psů do jednoho z členských států nebo do jedné z jejich částí uvedených na seznamu v příloze I nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) č. 1152/2011, <i>be administered by a veterinarian within a period of not more than 120 hours and not less than 24 hours before the time of the scheduled entry of the dogs into one of the Member States or parts thereof listed in Annex I to Commission Delegated Regulation (EU) No 1152/2011;</i></li> <li>– spočívat v podání schváleného léčivého přípravku, který obsahuje vhodnou dávku prazikvantelu nebo farmakologicky účinných látek, u nichž bylo prokázáno, že samostatně nebo v kombinaci snižují zátěž dospělých a nedospělých střevních forem parazita <i>Echinococcus multilocularis</i> v dotčeném hostitelském druhu. <i>consist of an approved medicinal product which contains the appropriate dose of praziquantel or pharmacologically active substances, which alone or in combination, have been proven to reduce the burden of mature and immature intestinal forms of Echinococcus multilocularis in the host species concerned.</i></li> </ul> <p>(8) K zaznamenání údajů o případném dalším ošetření provedeném poté, co bylo osvědčení podepsáno, ale před plánovaným vstupem do jednoho z členských států nebo do jedné z jejich částí uvedených na seznamu v příloze I nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) č. 1152/2011, se musí použít tabulka uvedená v bodě II.4. <i>The table referred to in point II.4 must be used to document the details of a further treatment if administered after the date the certificate was signed and prior to the scheduled entry into one of the Member States or parts thereof listed in Annex I to Commission Delegated Regulation (EU) No 1152/2011.</i></p>		
		<p>Úřední veterinární lékař <i>Official veterinarian</i></p> <p>Jméno (húlkovým písmem): <i>Name (in capital letters):</i></p> <p>Datum: <i>Date:</i></p> <p>Razítko: <i>Stamp:</i></p> <p style="text-align: right;">Kvalifikace a titul: <i>Qualification and title:</i></p> <p style="text-align: right;">Podpis: <i>Signature:</i></p>		