

Part I: Description of consignment	I.1. Odesílatel		I.2. IMSOC reference		I.2.a. Local reference	
	Název				I.3. Central Competent Authority	
	Adresa				I.4. Local Competent Authority	
	Země		Kód ISO			
	I.5. Příjemce		I.6. Operator conducting assembly operations independently of an establishment			
	Název		Název			
	Adresa		Adresa			
	Země		Číslo schválení		Kód ISO	
			Země			
	I.7. Země původu		Kód ISO		I.9. Country of destination	
I.8. Region of origin		Kód		I.10. Region určení		Kód
I.11. Place of dispatch		I.12. Místo určení				
Název		Název				
Adresa		Adresa				
Číslo schválení		Číslo schválení				
Země		Země		Kód ISO		
I.13. Místo nakládky		I.14. Date and time of departure				
Název						
Adresa						
Číslo schválení						
Země		Kód ISO				
I.15. Dopravní prostředky		I.16. Transporter				
Typ	Doklad	Identifikace	Název			
			Adresa			
			Číslo schválení			
			Země	Kód ISO		
			I.17. Průvodní doklady			
			[cs] accompanying document number	Date of issue		
			Country	Place of issue		
I.18. Transport conditions						
Okolní <input type="checkbox"/>		Zmrazený <input type="checkbox"/>		Chlazený <input type="checkbox"/>		
I.19. Č. kontejneru / č. plomby						
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 množství				
I.28. Celková hrubá hmotnost						
I.30. Description of consignment						
Komodita	Druh	Identification Number	Množství	Nature of commodity		
Identification Mark	Počet balení	Datum odběru	Plant / Establishment / Centre			

Part II: Certification	II. Informace týkající se zdraví		
	Já, níže podepsaný úřední veterinární lékař, potvrzuji, že:		
II.1.	Zařízení pro zpracování zárodečných produktů(1) popsané v kolonce I.11, v němž bylo (byly) (byla) sperma(2) / oocyty(2) / embrya získaná in vivo(2) / embrya vyprodukovaná in vitro(2) / embrya podrobená mikromanipulaci(2) zpracováno a skladováno (zpracovány a skladovány) (zpracována a skladována):		
II.1.1.	je schválené a registrované příslušným orgánem;		
II.1.2.	splňuje požadavky na povinnosti, pracovní postupy, zařízení a vybavení stanovené v příloze I části 4 nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2020/686.]		
II.2.	Sperma(2) / oocyty(2) / embrya získaná in vivo(2) / embrya vyprodukovaná in vitro(2) / embrya podrobená mikromanipulaci(2) popsané (popsaná) v části I je (jsou) určeno (určeny) (určena) pro umělou reprodukci a		
(2) <input type="checkbox"/> buď	II.2.1. bylo (byly) (byla) odebráno nebo vyprodukováno, zpracováno a skladováno (odebrány nebo vyprodukovány, zpracovány a skladovány) (odebrána nebo vyprodukována, zpracována a skladována) ve středisku pro odběr spermatu(2)(3) / týmem pro odběr embryí(2)(3) / týmem pro produkci embryí(2)(3) a/nebo zpracováno a skladováno (zpracovány a skladovány) (zpracována a skladována) v zařízení pro zpracování zárodečných produktů(2)(3) a/nebo skladováno (skladovány) (skladována) ve středisku pro skladování zárodečných produktů(2)(3) nacházejícím se v členském státě, kde bylo (byly) (byla) odebráno nebo vyprodukováno (odebrány nebo vyprodukovány) (odebrána nebo vyprodukována), a splňujícím požadavky na povinnosti, pracovní postupy, zařízení a vybavení stanovené v příloze I části 1(2) / části 2(2) / části 3(2) / části 4(2) / části 5(2) nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/686 a bylo přemístěno (byly přemístěny) (byla přemístěna) do zařízení pro zpracování zárodečných produktů uvedeného v kolonce I.11 nacházejícího se v členském státě, kde bylo (byly) (byla) odebráno nebo vyprodukováno (odebrány nebo vyprodukovány) (odebrána nebo vyprodukována), podle požadavků na veterinární certifikaci nejméně stejně přísných, jako jsou požadavky stanovené ve:		
(2)	<input type="checkbox"/> buď [vzoru BOV-SEM-A-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-SEM-B-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-SEM-C-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-EMB-B-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-GP-PROCESSING-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-GP-STORAGE-INTRA(4);]		
(2) <input type="checkbox"/> a/nebo	II.2.1. bylo (byly) (byla) odebráno nebo vyprodukováno, zpracováno a skladováno (odebrány nebo vyprodukovány, zpracovány a skladovány) (odebrána nebo vyprodukována, zpracována a skladována) ve středisku pro odběr spermatu(2)(3) / týmem pro odběr embryí(2)(3) / týmem pro produkci embryí(2)(3) a/nebo zpracováno a skladováno (zpracovány a skladovány) (zpracována a skladována) v zařízení pro zpracování zárodečných produktů(2)(3) a/nebo skladováno (skladovány) (skladována) ve středisku pro skladování zárodečných produktů(2)(3) nacházejícím se v členském státě, kde bylo (byly) (byla) odebráno nebo vyprodukováno (odebrány nebo vyprodukovány) (odebrána nebo vyprodukována), a splňujícím požadavky na povinnosti, pracovní postupy, zařízení a vybavení stanovené v příloze I části 1(2) / části 2(2) / části 3(2) / části 4(2) / části 5(2) nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/686 a bylo přemístěno (byly přemístěny) (byla přemístěna) do zařízení pro zpracování zárodečných produktů uvedeného v kolonce I.11 nacházejícího se v jiném členském státě a je doprovázeno (jsou doprovázeny/doprovázena) osvědčením (osvědčeními) podle:		
(2)	<input type="checkbox"/> buď [vzoru BOV-SEM-A-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-SEM-B-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-SEM-C-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-EMB-B-INTRA(4);]		
(2)	<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-GP-PROCESSING-INTRA(4);]		

Part II: Certification	II. Informace týkající se zdraví				
	(2)		<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-GP-STORAGE-INTRA(4);]		
	(2) <input type="checkbox"/> a/nebo	[II.2.1.	bylo (byly) (byla) odebráno nebo vyprodukováno, zpracováno a skladováno (odebrány nebo vyprodukovány, zpracovány a skladovány) (odebrána nebo vyprodukována, zpracována a skladována) ve středisku pro odběr spermatu(2)(3) / týmem pro odběr embryí(2)(3) / týmem pro produkci embryí(2)(3) a/nebo zpracováno a skladováno (zpracovány a skladovány) (zpracována a skladována) v zařízení pro zpracování zárodečných produktů(2)(3) a/nebo skladováno (skladovány) (skladována) ve středisku pro skladování zárodečných produktů(2)(3) nacházejícím se ve třetí zemi, území nebo jejich oblasti uvedených na seznamu v příloze IX prováděcího nařízení Komise (EU) 2021/404 a splňujícím požadavky na povinnosti, pracovní postupy, zařízení a vybavení stanovené v příloze I části 1(2) / části 2(2) / části 3(2) / části 4(2) / části 5(2) nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/686 a při vstupu do Unie bylo doprovázeno (byly doprovázeny) (byla doprovázena) osvědčením (osvědčeními) podle:		
	(2)		<input type="checkbox"/> buď [vzoru BOV-SEM-A-ENTRY(4);]		
	(2)		<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-SEM-B-ENTRY (4);]		
	(2)		<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-SEM-C-ENTRY (4);]		
	(2)		<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY (4);]		
	(2)		<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY(4);]		
	(2)		<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY(4);]		
	(2)		<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY(4);]		
	(2)		<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-GP-PROCESSING-ENTRY(4);]		
	(2)		<input type="checkbox"/> a/nebo [vzoru BOV-GP-STORAGE-ENTRY(4);]		
		II.2.2.	bylo (byly) (byla) odebráno, zpracováno a skladováno (odebrány, zpracovány a skladovány) (odebrána, zpracována a skladována) v souladu s veterinárními požadavky stanovenými v příloze III nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/686;		
		II.2.3.	je (jsou) uloženo (uloženy) (uložena) do pejet nebo jiných balení opatřených označením v souladu s požadavky stanovenými v článku 10 nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/686 a/nebo čl. 83 písm. a) nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/692 a toto označení je uvedeno v kolonce I.30;		
		II.2.4.	je (jsou) přepravováno (přepravovány) (přepravována) v kontejneru, který: II.2.4.1. byl před odesláním ze zařízení pro zpracování zárodečných produktů zapečetěn a očíslován v rámci odpovědnosti veterinárního lékaře střediska nebo úředním veterinárním lékařem a na plombě je uvedeno číslo zmíněné v kolonce I.19;		
	II.2.4.2.	byl před použitím vyčištěn a buď vydezinfikován, nebo sterilizován, nebo se jedná o kontejner na jedno použití;			
(2)(5)		[II.2.4.3. byl naplněn kryogenní látkou, která nebyla dříve použita pro jiné produkty;]			
(2)(6)	<input type="checkbox"/> [II.2.5.	je (jsou) uloženo (uloženy) (uložena) do pejet nebo jiných balení, které jsou bezpečně a hermeticky uzavřeny;			
	II.2.6.	je (jsou) přepravováno (přepravovány) (přepravována) v kontejneru, kde jsou umístěny (umístěna) ve vzájemně fyzicky oddělených částech nebo vloženy (vložena) do sekundárních ochranných sáčků.]			

Part II: Certification	II. Informace týkající se zdraví		
	<p>Poznámky</p> <p>Toto veterinární osvědčení se vyplní v souladu s pokyny k vyplňování osvědčení stanovenými v příloze I kapitole 2 prováděcího nařízení Komise (EU) 2020/2235.</p> <p>Část I:</p> <p>Kolonka I.11: „Místo odeslání“: Uvedte jedinečné číslo schválení a název a adresu zařízení pro zpracování zárodečných produktů, odkud se zásilka spermatu, oocytů a/nebo embryí odesílá. Pouze zařízení pro zpracování zárodečných produktů schválená příslušným orgánem a zahrnutá do registru uvedeného v čl. 101 odst. 1 písm. b) nařízení (EU) 2016/429 a článku 7 nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/686.</p> <p>Kolonka I.12: „Místo určení“: Uvedte adresu a jedinečné registrační číslo nebo číslo schválení zařízení určení zásilky spermatu, oocytů a/nebo embryí.</p> <p>Kolonka I.17: „Průvodní doklady“: Číslo (čísla) souvisejícího originálního (souvisejících originálních) osvědčení musí odpovídat pořadovému číslu jednotlivého úředního dokladu (jednotlivých úředních dokladů) nebo veterinárního (veterinárních) osvědčení, které sperma, oocyty a/nebo embrya popsané v části I doprovázely ze střediska pro odběr spermatu, kde bylo sperma odebráno, a/nebo od týmu pro odběr a/nebo produkci embryí, který oocyty a/nebo embrya odebral nebo vyprodukoval, a/nebo ze zařízení pro zpracování zárodečných produktů, kde bylo (byly) (byla) sperma, oocyty nebo embrya zpracováno a skladováno (zpracovány a skladovány) (zpracována a skladována), a/nebo ze střediska pro skladování zárodečných produktů, kde bylo (byly) (byla) sperma, oocyty nebo embrya skladováno (skladovány) (skladována), až do zařízení pro zpracování zárodečných produktů popsaného v kolonce I.11. Originál(y) uvedeného dokladu (uvedených dokladů) nebo osvědčení či jejich úředně ověřené kopie musí být připojen(y) k tomuto osvědčení.</p> <p>Kolonka I.19: Uvede se číslo plomby.</p> <p>Kolonka I.26: Celkový počet balení musí odpovídat počtu kontejnerů.</p> <p>Kolonka I.30: „Typ“: uveďte, zda se jedná o sperma, embrya získaná in vivo, oocyty získané in vivo, embrya vyprodukovaná in vitro, nebo embrya podrobená mikromanipulaci.</p> <p>„Druh“: uveďte podle situace „Bos taurus“, „Bison bison“ nebo „Bubalus bubalis“.</p> <p>„Identifikační číslo“: Uveďte identifikační číslo každého dárcovského zvířete.</p> <p>„Identifikační značka“: Uveďte označení na pejetě nebo jiných baleních, v nichž je (jsou) sperma, oocyty a/nebo embrya v zásilce uloženo (uloženy) (uložena).</p> <p>„Datum odběru/produkce“: Uveďte datum, kdy bylo (byly) (byla) sperma, oocyty a/nebo embrya v zásilce odebráno nebo vyprodukováno (odebrány nebo vyprodukovány) (odebrána nebo vyprodukována).</p> <p>„Číslo schválení nebo registrační číslo závodu/zařízení/střediska“: Uveďte jedinečné číslo schválení střediska pro odběr spermatu, kde bylo sperma odebráno, a/nebo týmu pro odběr a/nebo produkci embryí, který oocyty nebo embrya odebral nebo vyprodukoval.</p> <p>„Množství“: Uveďte počet pejet nebo jiných balení s týmž označením.</p>		

II. Informace týkající se zdraví		
Part II: Certification Část II: (1) Pouze zařízení pro zpracování zárodečných produktů schválená příslušným orgánem a zahrnutá do registru uvedeného v čl. 101 odst. 1 písm. b) nařízení (EU) 2016/429 a článku 7 nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/686. (2) Nehodící se vymažte. (3) Pouze zařízení zacházející se zárodečnými produkty schválená příslušným orgánem a zahrnutá do registru uvedeného v čl. 101 odst. 1 písm. b) nařízení (EU) 2016/429 a článku 7 nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/686. (4) K tomuto osvědčení musí být připojen(y) originál(y) dokladu (dokladů) nebo veterinárního (veterinárních) osvědčení či jejich úředně ověřené kopie, které sperma, oocyty nebo embrya popsané v části I doprovázely ze střediska pro odběr spermatu, kde bylo sperma odebráno, a/nebo od týmu pro odběr nebo produkci embryí, který oocyty a/nebo embrya odebral nebo vyprodukoval, a/nebo ze zařízení pro zpracování zárodečných produktů, kde bylo (byly) (byla) sperma, oocyty nebo embrya zpracováno a skladováno (zpracovány a skladovány) (zpracována a skladována), a/nebo ze střediska pro skladování zárodečných produktů, kde bylo (byly) (byla) sperma, oocyty nebo embrya skladováno (skladovány) (skladována), až do zařízení pro zpracování zárodečných produktů, odkud se sperma, oocyty a/nebo embrya odesílají, popsaného v kolonce I.11. (5) Vztahuje se na zmrazené sperma, oocyty nebo embrya. (6) Vztahuje se na zásilku, v níž jsou v jednom kontejneru umístěny a přepravovány sperma skotu, oocyty skotu, embrya skotu získaná in vivo, embrya skotu vyprodukovaná in vitro a embrya skotu podrobená mikromanipulaci.		
	Osvědčující úředník/Úřední veterinární lékař Jméno (hůlkovým písmem) Datum podpisu Razítko	Kvalifikace a titul Podpis
SPECIMEN		