

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						
Chlazený <input type="checkbox"/>		Okolní <input type="checkbox"/>		Zmrazené <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			

II. Informace týkající se zdraví			
Part II: Certification	Já, níže podepsaný úřední veterinární lékař, potvrzuji, že:		
	(1)	○ buď	[II.1. embrya získaná in vivo(1) / vajíčka získaná in vivo(1) popsaná v části I byla odebrána, zpracována a skladována týmem pro odběr embryí(2), který byl schválen a podléhá doзору v souladu s přílohou D kapitolou I oddílem III bodem 1 směrnice 92/65/EHS;]
	(1)	○ nebo	[II.1. embrya vyprodukovaná in vitro(1) / embrya podrobená mikromanipulaci(1) popsaná v části I byla vyprodukována, zpracována a skladována týmem pro produkci embryí(2), který byl schválen a podléhá doзору v souladu s přílohou D kapitolou I oddílem III bodem 1 a 2 směrnice 92/65/EHS;]
	(1)	○ buď	[II.2. embrya získaná in vivo popsaná v části I splňují požadavky přílohy D kapitoly III oddílu II bodu 1 směrnice 92/65/EHS;]
	(1)	○ nebo	[II.2. vajíčka získaná in vivo popsaná v části I splňují požadavky přílohy D kapitoly III oddílu II bodu 2 směrnice 92/65/EHS;]
	(1)	○ nebo	[II.2. embrya vyprodukovaná in vitro popsaná v části I splňují požadavky přílohy D kapitoly III oddílu II bodu 3 směrnice 92/65/EHS;]
	(1)	○ nebo	[II.2. embrya podrobená mikromanipulaci popsaná v části I splňují požadavky přílohy D kapitoly III oddílu II bodu 4 směrnice 92/65/EHS;]
		<input type="checkbox"/>	[II.3. zásilka sestává z embryí ovcí nebo koz, která splňují tyto podmínky, pokud jde o klasickou klusavku:
	(1)	○ buď	[byla odebrána od zvířat, která byla od narození nepřetržitě držena v hospodářství nebo hospodářstvích uznaném (uznaných) jako hospodářství se zanedbatelným nebo kontrolovaným rizikem klasické klusavky v souladu s přílohou VIII kapitolou A oddílem A bodem 1 nařízení (ES) č. 999/2001;]
	(1)	○ nebo	[byla odebrána od zvířat, která byla poslední tři roky před odběrem nepřetržitě držena v hospodářství nebo hospodářstvích, které (která) poslední tři roky před odběrem splňovalo (splňovala) požadavky stanovené v příloze VIII kapitole A oddíle A bodě 1.3 písm. a) až f) nařízení (ES) č. 999/2001;]
	(1)	○ nebo	[byla odebrána od zvířat, která byla od narození nepřetržitě držena v členském státě nebo oblasti členského státu se statutem zanedbatelného rizika klasické klusavky, jenž byl schválen v souladu s přílohou VIII kapitolou A oddílem A bodem 2.2 prvním pododstavcem nařízení (ES) č. 999/2001;]
	(1)	○ nebo	[byla odebrána od ovcí a
		(1)	○ buď [mají genotyp prionového proteinu ARR/ARR;]
		(1)	○ nebo [nesou alespoň jednu alelu ARR a byla odebrána po 1. lednu 2015;]
		II.4.	vajíčka nebo embrya popsaná v části I pocházejí od dárcovských ovcí(1)/koz(1), které splňují požadavky přílohy D kapitoly IV bodu 3 směrnice 92/65/EHS;
	(1)	○ buď	[II.5. embrya popsaná v části I byla počata jako výsledek umělé inseminace dárcovských samic spermatem, které bylo odebráno, zpracováno, skladováno a přepravováno za podmínek, které jsou v souladu s požadavky kapitoly I oddílu I, kapitoly II oddílu I a kapitoly III oddílu I přílohy D směrnice 92/65/EHS;]
(1)	○ nebo	[II.5. embrya popsaná v části I byla počata jako výsledek oplodnění in vitro vajíček splňujících podmínky přílohy D kapitoly III oddílu II bodu 2 směrnice 92/65/EHS spermatem, které bylo odebráno, zpracováno, skladováno a přepravováno za podmínek, které jsou v souladu s požadavky kapitoly I oddílu I, kapitoly II oddílu I a kapitoly III oddílu I přílohy D směrnice 92/65/EHS;]	
(1)	○ nebo	[II.5. vajíčka nepřišla do styku se spermatem ovcí a koz;]	
	II.6.	vajíčka nebo embrya popsaná v části I byla odeslána do místa nakládky v souladu s přílohou D kapitolou III oddílem II bodem 6 směrnice 92/65/EHS v zapečetěném kontejneru, který je označen číslem uvedeným v kolonce I.19.	

II. Informace týkající se zdraví			
Part II: Certification	Poznámky		
	Toto veterinární osvědčení se vyplní v souladu s pokyny k vyplňování osvědčení stanovenými v příloze I kapitole 2 prováděcího nařízení Komise (EU) 2020/2235.		
	Část I:		
	Kolonka I.11:	Místo odeslání musí odpovídat týmu pro odběr embryí nebo týmu pro produkci embryí, který embrya odebral/vyprodukoval.	
	Kolonka I.12:	Místo určení musí odpovídat týmu pro odběr embryí, týmu pro produkci embryí, zařízení pro zpracování zárodečných produktů, středisku pro skladování zárodečných produktů nebo zařízení, pro které jsou vajíčka/embrya určena.	
	Kolonka I.19:	Uvede se označení kontejneru a číslo plomby.	
	Kolonka I.30:	„Typ“: uveďte, zda se jedná o embrya získaná in vivo, oocyty získané in vivo, embrya vyprodukovaná in vitro, nebo embrya podrobená mikromanipulaci.	
		Identifikační číslo musí odpovídat úřední identifikaci zvířete.	
		Datum odběru musí být uvedeno v tomto tvaru: dd/mm/rrrr.	
		Číslo schválení týmu musí odpovídat týmu pro odběr embryí nebo týmu pro produkci embryí, který vajíčka/embrya odebral/vyprodukoval.	
Část II:			
(1)	Nehodící se vymažte.		
(2)	Pouze týmy pro odběr nebo produkci embryí, které jsou schváleny příslušným orgánem a uvedeny na seznamu v souladu s čl. 11 odst. 4 směrnice 92/65/EHS.		
Osvědčující úředník/Úřední veterinární lékař			
	Jméno (hůlkovým písmem)	Kvalifikace a titul	
	Datum podpisu	Podpis	
	Razítko		