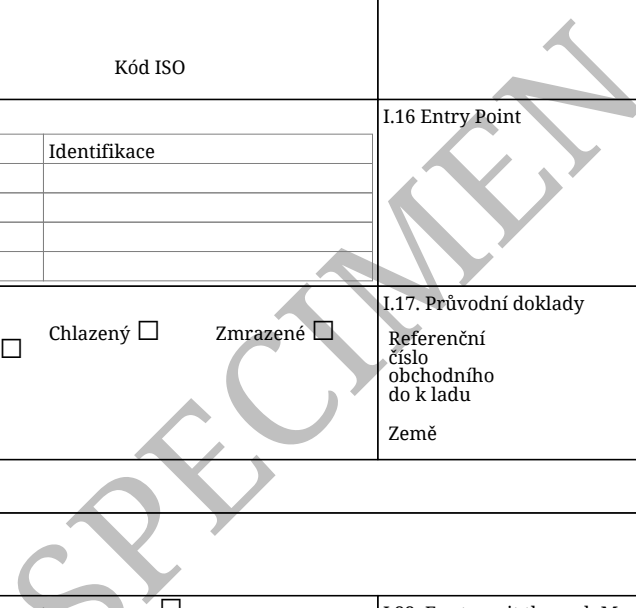


Part I : Details of consignment	I.1. Consignor Name Address Country		ISO Code		I.2. IMSOC Reference Specimen not to be used for exports from EU		I.2.a. Local Reference	
	I.5. Consignee Name Address Country		ISO Code		I.3. Central competent authority		I.4. Local competent authority	
	I.7. Country of origin		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				I.16 Entry Point			
	Mode	International transport document	Identification		SPECIMEN			
	I.18. Transport conditions Ambient <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Chilled <input type="checkbox"/> Frozen <input type="checkbox"/>				I.17. Accompanying documents Commercial document reference Date of issue Country Place of issue			
	I.19. Container No / Seal No							
	I.20. Certified as Artificial reproduction <input type="checkbox"/>							
	I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Country _____ ISO Code _____ EU Exit Authority _____ BCP code _____ EU Entry Authority _____ BCP code _____				I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Country _____ ISO Code _____			
I.25. Total gross weight								
I.28. Description of consignment 1. 05 PRODUCTS OF ANIMAL ORIGIN, NOT ELSEWHERE SPECIFIED OR INCLUDED 0511 Animal products not elsewhere specified or included; dead animals of Chapter 1 or 3, unfit for human consumption 051199 Other 05119985 Other								
Commodity	Species	Date of collection/production	Identification number	Batch number				
Breed/Category								

Part II: Certification	II. Health information			
	I, the undersigned State/official veterinarian, certify that:			
	1.	Equine semen exported to the Republic of Moldova was collected from clinically healthy animals in semen collection centres and/or administrative territories that:		
	1.1.	are free from the following contagious animal diseases, according to official findings:		
	-	African horse sickness;		
	-	Dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), glanders - during the last 6 months on the territory of the EU Member State or administrative territory according to regionalisation.		
	1.2.	had no cases of the following contagious diseases in the semen collection centre:		
	-	Contagious equine metritis;		
	-	Equine infectious anaemia;		
	-	Equine viral arteritis		
2.	Donor stallions from which the semen was obtained were kept in semen collection centres for 30 days prior to the date of semen collection and were not used for natural mating during that period.			
3.	Animals are not vaccinated against African horse sickness			
4.	Animals have been			
(1)	○ either [vaccinated against equine rhinopneumonitis (EHV-1 & 4) _____ (to indicate the date of vaccination and name of vaccine)]			
(1)	○ or [not vaccinated against equine rhinopneumonitis (EHV-1 & 4)]			
5.	Before the semen collection the donor stallions (or in the case of Equine viral arteritis their semen, in accordance with the OIE Terrestrial Animal Health Code) were subjected to the following tests in a state approved laboratory by the methods recommended by OIE Terrestrial Manual, with negative results (indicate the name of the laboratory, if relevant, and date and the testing method) for:			
-	(2) Dourine (<i>Trypanosoma equiperdum</i>): _____			
-	Contagious equine metritis: _____			
-	Equine viral arteritis: _____			
6.	Antibiotics have been added to the equine semen according to the OIE Terrestrial Animal Health Code _____ (to indicate the names of antibiotics added and their concentration).			
7.	Equine semen has been collected, stored and transported according to the OIE Terrestrial Animal Health Code.			
Notes:				
Part I:				
Box I.21: Either seal- or container number or both is to be indicated in this box.				
Part II:				
(1)	Cross out as appropriate.			
(2)	Testing for the abovementioned disease may not be carried out if the exporting country is free from this disease in accordance with the standards in the OIE Terrestrial Animal Health Code.			
Signature and stamp must be different color that in the printed certificate.				
Certifying Officer				
Name (in capital letters)		Qualification and title		
Date of signature		Signature		
Stamp				

Část I	I.1. Odesílatel Název Adresa Země Kód ISO			I.2. Referenční číslo IMSOC Specimen not to be used for exports from EU I.2.a. Local Reference		
	I.5. Příjemce Název Adresa Země Kód ISO			I.3. Ústřední příslušný orgán I.4. Local competent authority		
	I.7. Země původu Kód ISO			I.9. Country of destination Kód ISO		
	I.8. Region of origin Kód			I.10. Region určení Kód		
	I.11. Place of Dispatch Název Adresa Číslo schválení Země Kód ISO			I.12. Místo určení Název Adresa Číslo schválení Země Kód ISO		
	I.13. Místo nakládky Název Adresa Číslo schválení Země Kód ISO			I.14. Date and time of departure		
	I.15. Dopravní prostředky			I.16 Entry Point		
	Typ	Doklad	Identifikace			
	I.18. Transport conditions Okolní <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Chlazený <input type="checkbox"/> Zmrazené <input type="checkbox"/>			I.17. Průvodní doklady Referenční číslo obchodního do k ladu Datum vydání Země Místo vydání		
	I.19. Č. kontejneru / č. plomby					
	I.20. Certified as Umělé rozmnožování <input type="checkbox"/>					
	I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Země Kód ISO EU Exit Authority BCP code EU Entry Authority BCP code			I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Země Kód ISO		
I.25. Celková hrubá hmotnost						
I.28. Description of consignment 1. 05 VÝROBKY ŽIVOČIŠNÉHO PŮVODU, JINDE NEUVEDENÉ ANI NEZAHRNUTÉ 0511 Výrobky živočišného původu, jinde neuvedené ani nezahrnuté; mrtvá zvířata kapitol 1 nebo 3, nezpůsobila k lidskému požívání 051199 Ostatní 05119985 Ostatní						
Komodita	Druh	Datum odběru/produkce	Identifikační číslo	Číslo šarže		
Breed/Category						

Part II: Certification	II. Informace týkající se zdraví			
	Já, níže podepsaný státní/úřední veterinární lékař, potvrzuji, že:			
	1.	Sperma koňovitých vyvážené do Moldavské republiky bylo odebráno od klinicky zdravých zvířat ve střediscích pro odběr spermatu a/nebo správních územích, která:		
	1.1	jsou podle úředních zjištění prostá těchto přenosných nákaz zvířat:		
	-	moru koní,		
	-	hřebčí nákazy (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), vozhrivky – během posledních 6 měsíců na území členského státu EU nebo správního území podle regionalizace;		
	1.2	ve svých střediscích pro odběr spermatu nezaznamenala případy těchto přenosných nákaz:		
	-	nakažlivé metritidy klisen,		
	-	nakažlivé chudokrevnosti koní,		
	-	virové arteritidy koní.		
2.	Dárcovští hřebci, od nichž bylo sperma získáno, byli drženi ve střediscích pro odběr spermatu po dobu 30 dnů před datem odběru a nebyli během uvedeného období využíváni k přirozené plemenitbě.			
3.	Zvířata nejsou očkována proti moru koní.			
4.	Zvířata			
(1)	o buď	[byla očkovaná proti rinopneumonii koní (EHV-1 & 4) _____ (uveďte datum očkování a název očkovací látky)];		
(1)	o nebo	[nebyla očkovaná proti rinopneumonii koní (EHV-1 & 4)].		
5.	Před odběrem spermatu byli dárcovští hřebci (nebo v případě virové arteritidy koní jejich sperma, v souladu s Kodexem zdraví suchozemských živočichů OIE) podrobeni vyšetření ve státě schválené laboratoři pomocí metod doporučených podle Příručky OIE pro diagnostické testy a očkovací látky pro suchozemská zvířata (uveďte případně název laboratoře a datum a testovací metodu) s negativními výsledky na:			
-	(2) hřebčí nákazu (<i>Trypanosoma equiperdum</i>): _____			
-	nakažlivou metritidu klisen: _____			
-	virovou arteritidu koní: _____			
6.	Do spermatu koňovitých byla přidána antibiotika v souladu s Kodexem zdraví suchozemských živočichů OIE _____ (uveďte názvy antibiotik a jejich koncentraci).			
7.	Sperma koňovitých bylo odebráno, skladováno a přepravováno v souladu s Kodexem zdraví suchozemských živočichů OIE.			
Poznámky:				
Část I:				
Kolonka	V této kolonce se uvede číslo plomby nebo číslo kontejneru, případně obojí.			
I.21:				
Část II:				
(1)	Proškrtněte podle potřeby.			
(2)	Vyšetření na výše uvedenou nákazu se nemusí provádět, pokud je vyvázející země prostá této nákazy v souladu s normami Kodexu zdraví suchozemských živočichů OIE.			
Barva podpisu a razítka se musí lišit od barvy tisku.				
Certifying Officer				
Name (in capital letters)	Qualification and title			
Datum podpisu	Podpis			
Razítko				

Partea I	I.1. Expeditor Nume Adresă Țară Codul ISO		I.2. Referință IMSOC Specimen not to be used for exports from EU I.2.a. Local Reference																
	I.5. Destinatar Nume Adresă Țară Codul ISO		I.3. Autoritatea competentă centrală I.4. Local competent authority																
	I.7. Țara de origine Codul ISO		I.9. Country of destination Codul ISO																
	I.8. Region of origin Cod		I.10. Regiunea de destinație Cod																
	I.11. Place of Dispatch Nume Adresă Numărul de autorizare Țară Codul ISO		I.12. Locul de destinație Nume Adresă Numărul de autorizare Țară Codul ISO																
	I.13. Locul de încărcare Nume Adresă Numărul de autorizare Țară Codul ISO		I.14. Date and time of departure																
	I.15. Mijloc de transport		I.16 Entry Point																
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Tip</th> <th>Document</th> <th>Identificare</th> </tr> </thead> <tbody> <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> </tbody> </table>		Tip	Document	Identificare														
	Tip	Document	Identificare																
I.18. Transport conditions Ambiant <input type="checkbox"/> Controlled temperature <input type="checkbox"/> Refrigerat <input type="checkbox"/> Congelat <input type="checkbox"/>		I.17. Documente de însoțire Referința documentului comercial Țară Data emiterii Locul emiterii																	
I.19. Număr container / Număr sigiliu																			
I.20. Certified as Reproducere artificială <input type="checkbox"/>																			
I.21. For transit through a third country <input type="checkbox"/> Country _____ Codul ISO _____ EU Exit Authority _____ BCP code _____ EU Entry Authority _____ BCP code _____		I.22. For transit through Member State(s) <input type="checkbox"/> Country _____ Codul ISO _____																	
I.25. Greutatea brută totală																			
I.28. Description of consignment 1. 05 ALTE PRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ, NEDENUMITE ȘI NECUPRINSE ÎN ALTĂ PARTE 0511 Produse de origine animală, nedenumite și necuprinse în altă parte; animale moarte de la capitolele 1 sau 3, improprii alimentației umane 051199 Altele 05119985 Altele																			
Marfă		Specii																	
Data colectării/producției		Număr de identificare																	
Numărul lotului																			
Breed/Category																			

Part II: Certification	II. Informații sanitare		
	Subsemnatul, medic veterinar oficial/de stat, certific următoarele:		
	1. Materialul seminal ecvin exportat în Republica Moldova a fost colectat de la animale sănătoase din punct de vedere clinic, în centre de colectare a materialului seminal și/sau în teritorii administrative:		
	1.1.	care sunt indemne de următoarele boli contagioase ale animalelor, potrivit constatărilor oficiale:	
	-	pesta ecvină africană;	
	-	durina (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), morva - în ultimele 6 luni pe teritoriul statului membru al UE sau pe teritoriul administrativ conform regionalizării.	
	1.2.	în care nu au existat cazuri de îmbolnăviri cauzate de următoarele boli contagioase în centrul de colectare a materialului seminal:	
	-	metrita contagioasă ecvină;	
	-	anemia infecțioasă ecvină;	
	-	arterita virală ecvină	
	2.	Armăsarii donatori de la care s-a obținut materialul seminal respectiv au fost ținuți în centre de colectare a materialului seminal timp de 30 de zile înainte de data colectării materialului seminal și nu au fost utilizați pentru reproducere naturală în perioada respectivă.	
	3.	Animalele nu sunt vaccinate împotriva pestei ecvine africane	
	4.	Animalele	
	(1)	○ fie [au fost vaccinate împotriva rinopneumoniei virale ecvine (EHV 1 & 4) _____ (a se indica data vaccinării și denumirea vaccinului)]	
	(1)	○ fie [nu au fost vaccinate împotriva rinopneumoniei virale ecvine (EHV 1 & 4)]	
	5.	Înainte de colectarea materialului seminal, armăsarii donatori (sau, în cazul arteritei virale ecvine, materialul seminal al acestora, în conformitate cu Codul sanitar pentru animale terestre al OIE) au fost supuși unor teste efectuate într-un laborator acreditat de stat, utilizând metodele recomandate în Manualul OIE privind animalele terestre, testele având rezultate negative (a se indica numele laboratorului, dacă este cazul, și data și metoda de testare) pentru a se depista următoarele boli:	
	-	(2) durina (<i>Trypanosoma equiperdum</i>): _____	
	-	metrita contagioasă ecvină: _____	
	-	arterita virală ecvină: _____	
	6.	În materialul seminal ecvin au fost adăugate antibiotice în conformitate cu Codul sanitar pentru animale terestre al OIE _____ (a se indica denumirea antibioticelor adăugate și concentrația acestora).	
	7.	Materialul seminal ecvin a fost colectat, depozitat și transportat în conformitate cu Codul sanitar pentru animale terestre al OIE.	
	Note:		
	Partea I:		
	Rubrica	În această rubrică se indică fie numărul sigiliului, fie numărul containerului, fie ambele.	
	I.21:		
	Partea II:		
	(1)	Barați, după caz.	
	(2)	Este posibil să nu se efectueze teste vizând boala menționată mai sus în cazul în care țara exportatoare este indemna de această boală în conformitate cu standardele prevăzute în Codul sanitar pentru animale terestre al OIE.	
	Semnătura și stampila trebuie să aibă o culoare diferită de cea a certificatului tipărit.		
	Certifying Officer		
	Name (in capital letters)	Qualification and title	
	Data semnării	Semnătura	
	Stampila		