

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

Já, níže podepsaný, ohlašuji přemístění zásilky zárodečných produktů popsaných v části I v souladu s čl. 163 odst. 2 nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2016/429 a článkem 33, čl. 34 písm. b) nebo článkem 47 nařízení Komise v přenesené pravomoci (EU) 2020/686 a na základě informací od provozovatele potvrzují, že:

II.1. zásilka sestává ze:

(1) [zárodečných produktů, které mají být přemístěny za účelem zpracování do zařízení pro zpracování zárodečných produktů, a zásilka splňuje veterinární požadavky stanovené v části III kapitole 1 nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/686;]

(1) [zárodečných produktů, které mají být po zpracování přemístěny ze zařízení pro zpracování zárodečných produktů, a zásilka splňuje veterinární požadavky stanovené v části III kapitole 1 nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/686;]

(1) [zárodečných produktů určených pro vědecké účely a zásilka splňuje veterinární požadavky stanovené v článku 44 nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/686. ;]

(1) [zárodečných produktů určených k uložení v genové bance a zásilka splňuje veterinární požadavky stanovené v článku 45 nařízení v přenesené pravomoci (EU) 2020/686.;]

(1)(2)II.2. podle informací od provozovatele zárodečné produkty popsané v části I

(1) byly s negativními výsledky podrobeny vyšetření na níže uvedené nákazy v níže uvedený den:

Nákaza	Vyšetření	Datum (dd.mm.rr rr)
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____
_____	_____	_____

(1) byly podrobeny tomuto ošetření _____ dne (dd.mm.rrrr)_____.]

II.2.2.

Part II: Certification	II. Informace týkající se zdraví			
	Část I:			
	Kolona I.11:	Uvedte místo odeslání.		
	Kolona I.12:	Uvedte místo určení.		
	Kolona I.14:	Uvedte datum odeslání.		
	Kolona I.19:	Uvedte číslo plomby umístěné na přepravním kontejneru.		
	Kolona I.30:	Uvedte tyto informace:		
		- Druh dárcovských zvířat		
		- „Typ“ zárodečných produktů – sperma, oocyty, nebo embrya		
		- „Množství“ – počet pejet nebo jiných balení s týmž označením		
		- „Identifikační značka“ – označení na pejetách nebo jiných baleních		
		- Datum odběru nebo produkce zárodečných produktů		
		- „Číslo schválení nebo registrační číslo závodu/zařízení/střediska“ – místo odběru nebo produkce zárodečných produktů		
	Část II:			
	(1)	Nehodící se vymažte.		
	(2)	Vztahuje se na zárodečné produkty určené k uložení v genových bankách. Vyplňte, pokud bylo vyšetření nebo ošetření provedeno.		
	Osvědčující úředník/Úřední veterinární lékař			
	Jméno (hůlkovým písmem)		Kvalifikace a titul	
	Datum podpisu		Podpis	
	Razítko			