

CHAPTER 47/47. FEJEZET

MODEL ANIMAL HEALTH CERTIFICATE FOR THE ENTRY INTO THE UNION OF CONSIGNMENTS OF GERMINAL PRODUCTS LISTED BELOW, DISPATCHED AFTER 20 APRIL 2021 FROM THE GERMINAL PRODUCT STORAGE CENTRE:

ÁLLATEGÉSZSÉGÜGYI BIZONYÍTVÁNYMINTA A SZAPORÍTÓANYAG-TÁROLÓ KÖZPONTBÓL 2021. ÁPRILIS 20. UTÁN FELADOTT ALÁBBI SZAPORÍTÓANYAGOK SZÁLLÍTMÁNYAINAK AZ UNIÓBA TÖRTÉNŐ BELEPTETÉSÉHEZ:

- semen of bovine animals collected, processed and stored in accordance with Regulation (EU) 2016/429 of the European Parliament and of the Council and Commission Delegated Regulation (EU) 2020/692 after 20 April 2021;
- stocks of semen of bovine animals collected, processed and stored in accordance with Council Directive 88/407/EEC as amended by Council Directive 2003/43/EC, after 31 December 2004 and before 21 April 2021;
- stocks of semen of bovine animals collected, processed and stored in accordance with Directive 88/407/EEC as amended by Council Directive 93/60/EEC, before 1 January 2005;
- oocytes and embryos of bovine animals collected or produced, processed and stored in accordance with Regulation (EU) 2016/429 and Delegated Regulation (EU) 2020/692 after 20 April 2021;
- stocks of *in vivo* derived embryos of bovine animals collected, processed and stored in accordance with Council Directive 89/556/EEC before 21 April 2021;
- stocks of *in vitro* produced embryos of bovine animals produced, processed and stored in accordance with Directive 89/556/EEC before 21 April 2021, and conceived using semen complying with requirements of Directive 88/407/EEC;
- stocks of *in vitro* produced embryos of bovine animals produced, processed and stored in accordance with Directive 89/556/EEC before 21 April 2021, and conceived using semen coming from semen collection or storage centres approved by the competent authority of the exporting third country or territory.
- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 európai parlamenti és tanácsi rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendeletnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermája;
- a szarvasmarhafélék 2004. december 31. után és 2021. április 21. előtt a 2003/43/EK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a szarvasmarhafélék 2005. január 1. előtt a 93/60/EGK tanácsi irányelvvel módosított 88/407/EGK irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt spermájának készletei;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 20. után az (EU) 2016/429 rendeletnek és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendeletnek megfelelően gyűjtött vagy előállított, feldolgozott és tárolt petesejtjei és embriói;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK tanácsi irányelvnek megfelelően gyűjtött, feldolgozott és tárolt, *in vivo* kinyert embrióinak készletei;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, és a 88/407/EGK irányelv követelményeinek megfelelő sperma felhasználásával fogant, *in vitro* előállított embrióinak készletei;
- a szarvasmarhafélék 2021. április 21. előtt a 89/556/EGK irányelvnek megfelelően előállított, feldolgozott és tárolt, az exportáló harmadik ország vagy terület illetékes hatósága által engedélyezett spermagyűjtő vagy -tároló központból származó sperma felhasználásával fogant, *in vitro* előállított embrióinak készletei.

(MODEL “BOV-GP-STORAGE-ENTRY”)
(»BOV-GP-STORAGE-ENTRY« MINTA)

COUNTRY/ORSZÁG United States		Animal health certificate to the EU Állategészségügyi bizonyítvány az EU-ba történő beléptetéshez	
Part I: Description of consignment/ I. rész: A szállítmány leírása	I.1 Consignor/Exporter/Feladó/exportőr Name/Név Address/Cím Country/Ország ISO country code/ ISO-országkód	I.2 Certificate reference/A bizonyítvány hivatkozási száma	I.2a IMSOC reference/IMSOC hivatkozási szám
		I.3 Central Competent Authority/Központi illetékes hatóság	QR CODE/QR-KÓD
		I.4 Local Competent Authority/Helyi illetékes hatóság	
	I.5 Consignee/Importer/Címzett/importőr Name/Név Address/Cím Country/Ország ISO country code/ ISO-országkód	I.6 Operator responsible for the consignment/A szállítmányért felelős vállalkozó Name/Név Address/Cím Country/Ország ISO country code/ISO-országkód	
	I.7 Country of origin/Származási ország ISO country code/ ISO-országkód	I.9 Country of destination/Rendeltetési ország ISO country code/ISO-országkód	
	I.8 Region of origin/Származási régió Code/Kód	I.10 Region of destination/Rendeltetési régió Code/Kód	
	I.11 Place of dispatch/A feladás helye Name/Név Registration/Approval No/ Nyilvántartási szám/engedélyszám Address/Cím Country/Ország ISO country code/ISO-országkód	I.12 Place of destination/Rendeltetési hely Name/Név Registration/Approval No/ Nyilvántartási szám/engedélyszám Address/Cím Country/Ország ISO country code/ISO-országkód	
	I.13 Place of loading/A berakodás helye	I.14 Date and time of departure/Az indulás dátuma és időpontja	
	I.15 Means of transport/Szállítóeszköz ☐ Aircraft/Repülőgép ☐ Vessel/Hajó ☐ Railway/Vasút ☐ Road vehicle/Közúti jármű Identification/Azonosítás	I.16 Entry Border Control Post/Beléptető határállomás I.17 Accompanying documents/Kísérő okmányok Type/Típus Code/Kód Country/Ország ISO country code/ISO-országkód Commercial document reference/ A kereskedelmi okmány hivatkozási száma	
	I.18 Transport conditions/Szállítási feltételek	☐ Ambient/Környezeti hőmérséklet	☐ Chilled/Hűtött
I.19 Container number/Seal number/Konténerszám/plombaszám Container No/Konténerszám Seal No/Plombaszám			

I.20		Certified as or for/A következő célokra tanúsítva			
☐ Germinal products/Szaporítóanyagok					
I.21		☐ For transit/Átszállításra		I.22	
Third country/ Harmadik ország		ISO country code/ ISO- országkód		I.23	
I.24		I.25		I.26	
Total number of packages/ Összes csomag száma		Total quantity/Összmenyiség			
I.27 Description of consignment/A szállítmány leírása					
CN code/ KN-kód	Species /Faj	Subspecies/Category/ Alfaj/kategória		Identification number/ Azonosító szám	Quantity/ Mennyiség
Type/Típus	Approval or registration number of plant/establishment/centre/ Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma		Identification mark/ Azonosító jelölés	Date of collection/production/ Gyűjtés/előállítás időpontja	Test/ Vizsgálat

	II. Health information/Egészségügyi információ	Certificate reference/ A bizonyítvány hivatkozási száma II.a	IMSOC reference/IMSOC hivatkozási szám II.b
Part II: Certification	I, the undersigned official veterinarian, hereby certify that: Alulírott hatósági állatorvos igazolom, hogy: II.1. The germinal product storage centre ⁽¹⁾ described in box I.11 at which the [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [in vivo derived embryos] ⁽²⁾ [in vitro produced embryos] ⁽²⁾ [micromanipulated embryos] ⁽²⁾ to be dispatched to the Union was/were stored: Az I.11. rovatban leírt, az Unióba történő feladásra szánt [sperma]⁽²⁾ [petesejtek]⁽²⁾ [in vivo kinyert embriók]⁽²⁾ [in vitro előállított embriók]⁽²⁾ [mikromanipulált embriók]⁽²⁾ tárolását végző szaporítóanyag-tároló központ(ot)⁽¹⁾: II.1.1. is located in a third country or territory, or zone thereof: olyan harmadik országban, területen vagy annak olyan körzetében található: II.1.1.1. authorised for the entry into the Union of [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [embryos] ⁽²⁾ of bovine animals and listed in Annex IX to Commission Implementing Regulation (EU) 2021/404; amelyből engedélyezett a szarvasmarhafélék [spermájának]⁽²⁾ [petesejtjeinek]⁽²⁾ [embrióinak]⁽²⁾ az Unióba történő beléptetése, és amely szerepel az (EU) 2021/404 bizottsági végrehajtási rendelet IX. mellékletében megállapított jegyzékben; ⁽²⁾ either/vagy II.1.1.2. where foot and mouth disease was not reported for at least 24 months immediately prior to the date of [collection] ⁽²⁾ [production] ⁽²⁾ of the [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [embryos] ⁽²⁾ and until the date of its/their dispatch;] amelyből a(z) [sperma]⁽²⁾ [petesejtek]⁽²⁾ [embriók]⁽²⁾ [gyűjtésének]⁽²⁾ [előállításának]⁽²⁾ időpontját közvetlenül megelőző legalább 24 hónapban és annak/azok feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;] ⁽²⁾ ⁽³⁾ or/vagy II.1.1.2. where foot and mouth disease was not reported for a period starting on the date ____/____/____ (dd/mm/yyyy) immediately prior to the date of [collection] ⁽²⁾ [production] ⁽²⁾ of the [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [embryos] ⁽²⁾ and until the date of its/their dispatch;] amelyből [a sperma]⁽²⁾ [a petesejtek]⁽²⁾ [az embriók]⁽²⁾ [gyűjtésének]⁽²⁾ [előállításának]⁽²⁾ időpontját közvetlenül megelőző, ____/____/____-án/-én (éééé/hh/nn) kezdődő időszakban és annak/azok feladása napjáig nem jelentették ragadós száj- és körömfájás előfordulását;] II.1.1.3. where infection with rinderpest virus, infection with Rift Valley fever virus, contagious bovine pleuropneumonia and lumpy skin disease were not reported for at least 12 months immediately prior to the date of [collection] ⁽²⁾ [production] ⁽²⁾ of the [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [embryos] ⁽²⁾ and until the date of its/their dispatch; amelyből [a sperma]⁽²⁾ [a petesejtek]⁽²⁾ [az embriók]⁽²⁾ [gyűjtésének]⁽²⁾ [előállításának]⁽²⁾ időpontját közvetlenül megelőző legalább 12 hónapban és annak/azoknak az Unióba történő feladása napjáig nem jelentették a keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, a Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség, a szarvasmarhák ragadós tüdőlobja és bőrcsomósodáskór előfordulását; II.1.1.4. where no vaccination against infection with rinderpest virus, infection with Rift Valley fever virus and contagious bovine pleuropneumonia has been carried out for at least 12 months immediately prior to the date of [collection] ⁽²⁾ [production] ⁽²⁾ of the [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [embryos] ⁽²⁾ and until the date of its/their dispatch, and no vaccinated animals entered into the third country or territory, or zone thereof during that period, and amelyben [a sperma]⁽²⁾ [a petesejtek]⁽²⁾ [az embriók]⁽²⁾ [gyűjtésének]⁽²⁾ [előállításának]⁽²⁾ időpontját közvetlenül megelőző legalább 12 hónapban és azok feladása napjáig nem vakcináztak a keleti marhavész vírusával való fertőzöttség, a Rift-völgyi láz vírusával való fertőzöttség és a szarvasmarhák ragadós tüdőlobja ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe, és		

COUNTRY/ORSZÁG United States

Certificate Reference Number:

	⁽²⁾ <i>either/vagy</i> [no vaccination against foot and mouth disease has been carried out for the same period, and no vaccinated animals entered into the third country or territory, or zone thereof during that period;] [ezen időszakban nem vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen, és az említett időszakban nem léptettek be vakcinázott állatokat a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe;] ⁽²⁾ <i>or/vagy</i> [vaccination against foot and mouth disease has been carried out for the same period, or vaccinated animals entered into the third country or territory, or zone thereof during that period;] [ezen időszakban vakcináztak ragadós száj- és körömfájás ellen, vagy az említett időszakban vakcinázott állatokat léptettek be a harmadik országba, területre vagy annak körzetébe;] II.1.2. is approved and listed by the competent authority of the third country or territory; a harmadik ország vagy terület illetékes hatósága engedélyezett és jegyzékbe foglalt; II.1.3. complies with requirements as regards responsibilities, operational procedures, facilities and equipment set out in Part 5 of Annex I to Commission Delegated Regulation (EU) 2020/686. megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendelet I. mellékletének 5. részében a feladatkörökre, működési eljárásokra, létesítményekre és felszerelésekre vonatkozóan meghatározott követelményeknek. II.2. The [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [embryos] ⁽²⁾ described in Part I is/are intended for artificial reproduction and: Az I. részben leírt [spermát] ⁽²⁾ [petesejteket] ⁽²⁾ [embriókat] ⁽²⁾ mesterséges szaporításra szánják, és: II.2.1. has/have been [collected] ⁽²⁾ [produced] ⁽²⁾ [processed] ⁽²⁾ [stored] ⁽²⁾ [in a semen collection centre] ⁽²⁾ ⁽⁴⁾ [by an embryo collection team] ⁽²⁾ ⁽⁴⁾ [by an embryo production team] ⁽²⁾ ⁽⁴⁾, [and] ⁽²⁾ [processed] ⁽²⁾ [stored] ⁽²⁾ [in a germinal product processing establishment] ⁽²⁾ ⁽⁴⁾ and stored in a germinal product storage centre ⁽⁴⁾ complying with requirements set out in [Part 1] ⁽²⁾ [Part 2] ⁽²⁾ [Part 3] ⁽²⁾ [Part 4] ⁽²⁾ [Part 5] ⁽²⁾ of Annex I to Delegated Regulation (EU) 2020/686, and: annak/azoknak [a gyűjtését] ⁽²⁾ [az előállítását] ⁽²⁾ [a feldolgozását] ⁽²⁾ [a tárolását] ⁽²⁾ egy [spermagyűjtő központ] ⁽²⁾ ⁽⁴⁾ [embriógyűjtő munkacsoport] ⁽²⁾ ⁽⁴⁾ [embrió-előállító munkacsoport] ⁽²⁾ ⁽⁴⁾ végezte, [és] ⁽²⁾ annak/azoknak a [feldolgozását] ⁽²⁾ [tárolását] ⁽²⁾ egy [szaporítóanyag-feldolgozó létesítmény] ⁽²⁾ ⁽⁴⁾ végezte, és tárolása/tárolásuk olyan szaporítóanyag-tároló központban történt ⁽⁴⁾, amely megfelel az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet I. mellékletének [1. részében] ⁽²⁾ [2. részében] ⁽²⁾ [3. részében] ⁽²⁾ [4. részében] ⁽²⁾ [5. részében] ⁽²⁾ megállapított követelményeknek, és: ⁽²⁾ <i>either/vagy</i> [located in the third country or territory of dispatch to the Union;] [az Unióba történő feladás helye szerinti harmadik országban vagy területen található;] ⁽²⁾ ⁽⁵⁾ <i>and/or/és/vagy</i> [located in _____, and has/have been introduced into the third country or territory of dispatch to the Union under conditions at least as strict as for the entry into the Union of [semen] ⁽²⁾ [oocytes] ⁽²⁾ [in vivo derived embryos] ⁽²⁾ [in vitro produced embryos] ⁽²⁾ of bovine animals in accordance with Regulation (EU) 2016/429 and Commission Delegated Regulation (EU) 2020/692;] [_____-ban/-ben található, és annak/azoknak az Unióba történő feladás helye szerinti harmadik országba vagy területre történő behozatala olyan feltételek mellett történt, amelyek legalább olyan szigorúak, mint a szarvasmarhafélék [spermájának] ⁽²⁾ [petesejtjeinek] ⁽²⁾ [in vivo kinyert embrióinak] ⁽²⁾ [in vitro előállított embrióinak] ⁽²⁾ az Unióba történő beléptetésére vonatkozóan az (EU) 2016/429 rendeletben és az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló bizottsági rendeletben meghatározottak;] II.2.2. was/were moved to the germinal product storage centre described in box I.11 under conditions at least as strict as described in: annak/azoknak az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló központba történő mozgatása az alábbi okmányokban előírt feltételekkel legalább egyenértékű feltételek mellett történt: ⁽²⁾ <i>either/vagy</i> [Model BOV-SEM-A-ENTRY ⁽⁶⁾;] [BOV-SEM-A-ENTRY minta ⁽⁶⁾;] ⁽²⁾ <i>and/or/és/vagy</i> [Model BOV-SEM-B-ENTRY ⁽⁶⁾;]
--	--

COUNTRY/ORSZÁG United States

Certificate Reference Number:

	[BOV-SEM-B-ENTRY minta⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ and/or/és/vagy [Model BOV-SEM-C-ENTRY ⁽⁶⁾]; [BOV-SEM-C-ENTRY minta⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ and/or/és/vagy [Model 1 in Section A of Part 1 of Annex II to Commission Implementing Decision 2011/630/EU ⁽⁶⁾]; [a 2011/630/EU bizottsági végrehajtási határozat II. melléklete 1. részének A. szakaszában szereplő 1. minta⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ and/or/és/vagy [Model 2 in Section B of Part 1 of Annex II to Implementing Decision 2011/630/EU ⁽⁶⁾]; [a 2011/630/EU bizottsági végrehajtási határozat II. melléklete 1. részének B. Szakaszában szereplő 2. minta⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ and/or/és/vagy [Model 3 in Section C of Part 1 of Annex II to Implementing Decision 2011/630/EU ⁽⁶⁾]; [a 2011/630/EU bizottsági végrehajtási határozat II. melléklete 1. részének C. szakaszában szereplő 3. minta⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ and/or/és/vagy [Model BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY ⁽⁶⁾]; [BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY minta⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ and/or/és/vagy [Model BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY ⁽⁶⁾]; [BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY minta⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ and/or/és/vagy [Model BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY ⁽⁶⁾]; [BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY minta⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ and/or/és/vagy [Model BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY ⁽⁶⁾]; [BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY minta⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ and/or/és/vagy [Model BOV-GP-PROCESSING-ENTRY ⁽⁶⁾]; [BOV-GP-PROCESSING-ENTRY minta⁽⁶⁾]; ⁽²⁾ and/or/és/vagy [Model BOV-GP-STORAGE-ENTRY ⁽⁶⁾]; [BOV-GP-STORAGE-ENTRY minta⁽⁶⁾]; II.2.3. has/have been collected, processed and stored in accordance with animal health requirements set out in Annex III to Delegated Regulation (EU) 2020/686; az (EU) 2020/686 felhatalmazáson alapuló rendelet III. mellékletében megállapított állategészségügyi követelményeknek megfelelően gyűjtötték, dolgozták fel és tárolták; II.2.4. is/are placed in straws or other packages on which the mark is applied in accordance with requirements provided for in Article 83, point (a), of Delegated Regulation (EU) 2020/692 and that mark is indicated in box I.27; az (EU) 2020/692 felhatalmazáson alapuló rendelet 83. cikkének a) pontjában megállapított követelményeknek megfelelően megjelölt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve, és az említett jelölés szerepel az I.27. rovatban; II.2.5. is/are transported in a container which: szállítása/szállításuk olyan konténerben történik, amelyet: II.2.5.1. was sealed and numbered prior to the date of dispatch from the germinal product storage centre under responsibility of the centre veterinarian, or by an official veterinarian, and the seal bears the number as indicated in box I.19; a szaporítóanyag-tároló központból történő feladás időpontja előtt a központ állatorvosának felelőssége körében plombával láttak el és megszámoztak, vagy ezt hatósági állatorvos végezte, és a plombán az I.19. rovatban feltüntetett szám szerepel; II.2.5.2. has been cleaned and either disinfected or sterilised before use, or is single-use container; használat előtt megtisztítottak, valamint fertőtlenítettek vagy sterilizáltak, vagy a konténer egyszer használatos; ⁽²⁾ (7) [II.2.5.3. has been filled in with a cryogenic agent which has not been previously used for other products.]
--	---

COUNTRY/ORSZÁG United States

Certificate Reference Number:

	olyan kriogén anyaggal töltöttek meg, amelyet nem használtak korábban más termékekhez.] (2) (8) [II.2.6. is/are placed in straws or other packages which are securely and hermetically sealed; biztonságosan és hermetikusan lezárt műszalmában vagy egyéb csomagokban van/vannak elhelyezve; II.2.7. is/are transported in a container where the different types are separated from each other by physical compartments or by being placed in secondary protective bags.] szállítása olyan konténerben történik, amelyben az eltérő típusok egymástól fizikailag elkülönített rekeszekben vagy kettős védőtasakokban vannak elhelyezve.] Notes/Megjegyzések This animal health certificate is intended for the entry into the Union of semen, oocytes and embryos of bovine animals, including when the Union is not the final destination of the semen, oocytes and embryos. In accordance with the Agreement on the withdrawal of the United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland from the European Union and the European Atomic Energy Community, and in particular Article 5(4) of the Windsor Framework (see Joint Declaration No 1/2023 of the Union and the United Kingdom in the Joint Committee established by the Agreement on the withdrawal of the United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland from the European Union and the European Atomic Energy Community of 24 March 2023, OJ L 102, 17.4.2023, p. 87) in conjunction with Annex 2 to that Framework, references to the Union in this animal health certificate include the United Kingdom in respect of Northern Ireland. This animal health certificate shall be completed in accordance with the notes for the completion of certificates provided for in Chapter 4 of Annex I to Commission Implementing Regulation (EU) 2020/2235. Part I: Box reference I.11: “Place of dispatch”: Indicate the unique approval number and the name and address of the germinal product storage centre of dispatch of the consignment of semen, oocytes and/or embryos. Only germinal product storage centre listed in accordance with Article 233(3) of Regulation (EU) 2016/429 on the Commission website: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm. Box reference I.12: “Place of destination”: Indicate the address and unique registration or approval number of the establishment of destination of the consignment of semen, oocytes and/or embryos. Box reference I.17: “Accompanying documents”: Number(s) of related original animal health certificate(s) shall correspond to the serial number of the individual official document(s) or animal health certificate(s) that accompanied the semen, oocytes and/or embryos described in Part I from the semen collection centre, where the semen was collected, and/or from the embryo collection team and/or the embryo production team by which the oocytes and/or embryos were collected or produced, and/or from the germinal product processing establishment where the semen, oocytes or embryos were processed and stored, and/or from the germinal product storage centre where the semen, oocytes or embryos were stored, to the germinal product storage centre described in box I.11. The original(s) of those document(s) or those animal health certificate(s) or the officially endorsed copies thereof shall be attached to this animal health certificate. Box reference I.19: Seal number shall be indicated. Box reference I.24: Total number of packages shall correspond to the number of containers. Box reference I.27: “Species”: Select amongst “<i>Bos taurus</i>”, “<i>Bison bison</i>” or “<i>Bubalus bubalis</i>” as appropriate. “Type”: Specify if semen, <i>in vivo</i> derived embryos, <i>in vivo</i> derived oocytes, <i>in vitro</i> produced embryos or micromanipulated embryos. “Identification number”: Indicate identification number of each donor animal. “Identification mark”: Indicate mark on the straw or other packages where semen, oocytes and/or embryos of the consignment are placed. “Date of collection/production”: Indicate the date on which semen, oocytes and/or embryos
--	--

COUNTRY/ORSZÁG United States

Certificate Reference Number:

	of the consignment was/were collected or produced. “Approval or registration number of plant/establishment/centre”: Indicate the unique approval number of the semen collection centre, where the semen of the consignment was collected, and/or of the embryo collection team and/or the embryo production team by which oocytes or embryos of the consignment were collected or produced. “Quantity”: Indicate number of straws or other packages with the same mark. Part II: (1) Only germinal product storage centres listed in accordance with Article 233(3) of Regulation (EU) 2016/429 on the Commission website: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm. (2) Delete if not applicable. (3) Only for a third country or territory, or zone thereof with an opening date in accordance with column 9 of the table in Part 1 of Annex II to Implementing Regulation (EU) 2021/404. (4) Only approved germinal product establishments listed in accordance with Article 233(3) of Regulation (EU) 2016/429 on the Commission website: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm. (5) Only a third country or territory, or zone thereof listed in Annex IX to Implementing Regulation (EU) 2021/404 and the Member States. (6) The original(s) of the document(s) or the animal health certificate(s) or the officially endorsed copies of thereof that accompanied the semen, oocytes or embryos described in Part I from the semen collection centre, where the semen was collected, and/or from the embryo collection team or the embryo production team by which the oocytes and/or embryos were collected or produced, and/or from the germinal product processing establishment where the semen, oocytes or embryos were processed and stored, and/or from the germinal product storage centre where the semen, oocytes or embryos were stored, to the germinal product storage centre of dispatch of the semen, oocytes and/or embryos described in box I.11 shall be attached to this animal health certificate. (7) Applicable for frozen semen, oocytes or embryos. (8) Applicable for consignments where semen, oocytes, <i>in vivo</i> derived embryos, <i>in vitro</i> produced embryos and micromanipulated embryos of bovine animals are placed and transported in one container. Ez az állategészségügyi bizonyítvány a szarvasmarhafélék spermájának, petesejtjeinek és embrióinak az Unióba történő beléptetésére szolgál, beleértve azt az esetet is, amikor nem az Unió a sperma, a petesejtek és az embriók végső rendeltetési helye. A Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással és különösen a Windsori Keretmegállapodás (lásd az Uniónak és az Egyesült Királyságnak a Nagy-Britannia és Észak-Írország Egyesült Királyságának az Európai Unióból és az Európai Atomenergia-közösségből történő kilépéséről szóló megállapodással létrehozott vegyes bizottságban tett, 2023. március 24-i 1/2023 együttes nyilatkozatát [HL L 102., 2023.4.17., 87. o.]) 5. cikkének az említett keretmegállapodás 2. mellékletével összefüggésben értelmezett (4) bekezdésével összhangban ezen állategészségügyi bizonyítványnak az Európai Unióra való hivatkozásait úgy kell értelmezni, hogy azok Észak-Írország tekintetében magukban foglalják az Egyesült Királyságot is. Ezt az állategészségügyi bizonyítványt az (EU) 2020/2235 bizottsági végrehajtási rendelet I. mellékletének 4. fejezetében található bizonyítványkitöltési útmutatónak megfelelően kell kitölteni. I. rész: I.11. rovat: »A feladás helye«: Adja meg sperma, a petesejtek és/vagy az embriók szállítmányának feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központ egyedi engedélyszámát, nevét és címét. Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-tároló központ: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm. I.12. rovat: »Rendeltetési hely«: Adja meg a sperma-, petesejt- és/vagy embriószállítmány rendeltetési
--	--

COUNTRY/ORSZÁG United States

Certificate Reference Number:

I.17. rovat:	létesítményének címét és egyedi nyilvántartási vagy engedélyszámát. »Kísérő okmányok«: A kapcsolódó eredeti állategészségügyi bizonyítvány(ok) számának meg kell felelnie azon egyedi hatósági okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) sorszámanak, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett szaporítóanyag-tároló létesítménybe kísérte/kísérték. Ezen állategészségügyi bizonyítványhoz csatolni kell az említett okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát.
I.19. rovat:	Adja meg a plomba számát.
I.24. rovat:	Az összes csomag száma a konténerek számának felel meg.
I.27. rovat:	»Faj«: Válassza ki a következők közül: » <i>Bos taurus</i> «, » <i>Bison bison</i> « vagy » <i>Bubalus bubalis</i> «. »Típus«: Adja meg, hogy melyekről van szó: sperma, <i>in vivo</i> kinyert embriók, <i>in vivo</i> kinyert petesejtek, <i>in vitro</i> előállított embriók vagy mikromanipulált embriók. »Azonosító szám«: Adja meg minden egyes donor állat azonosító számát. »Azonosító jelölés«: Adja meg a spermát, petesejteket és/vagy embriókat tartalmazó műszalmán vagy egyéb csomagoláson szereplő jelölést. »Gyűjtés/előállítás időpontja«: Adja meg a szállítmányhoz tartozó sperma, petesejtek és/vagy embriók gyűjtésének vagy előállításának dátumát. »Üzem/létesítmény/központ engedélyszáma vagy nyilvántartási száma«: Adja meg a szállítmányhoz tartozó sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központ és/vagy a szállítmányhoz tartozó petesejtek vagy embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő és/vagy -előállító munkacsoport egyedi engedélyszámát. »Mennyiség«: Adja meg az azonos jelöléssel ellátott műszalmák vagy egyéb csomagok számát.
II. rész:	
(1)	Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő szaporítóanyag-tároló központok: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm .
(2)	A nem kívánt rész törlendő.
(3)	Csak azon harmadik országok, területek vagy azok körzetei esetében, amelyeknél az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet II. melléklete 1. részében szereplő táblázat 9. oszlopában meg van adva a nyitó dátum.
(4)	Csak jegyzékbe foglalt, az (EU) 2016/429 rendelet 233. cikke (3) bekezdésének megfelelően a Bizottság következő honlapján szereplő, szaporítóanyaggal foglalkozó engedélyezett létesítmények: http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm .
(5)	Csak az (EU) 2021/404 végrehajtási rendelet IX. mellékletében jegyzékbe foglalt harmadik ország, terület vagy annak körzete, valamint az EU tagállamai.
(6)	Ezen állategészségügyi bizonyítványhoz csatolni kell azon okmány(ok) vagy állategészségügyi bizonyítvány(ok) eredeti példányát vagy hiteles másolatát, amely(ek) az I. részben leírt spermát, petesejteket és/vagy embriókat a sperma gyűjtését végző spermagyűjtő központból és/vagy a petesejtek és/vagy az embriók gyűjtését vagy előállítását végző embriógyűjtő munkacsoporttól vagy embrió-előállító munkacsoporttól és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók feldolgozását és tárolását végző szaporítóanyag-feldolgozó létesítményből és/vagy a sperma, a petesejtek vagy az embriók tárolását végző szaporítóanyag-tároló központból az I.11. rovatban említett, a sperma, petesejtek és/vagy embriók feladási helye szerinti szaporítóanyag-tároló központba kísérte/kísérték.
(7)	Fagyasztott sperma, petesejtek vagy embriók esetében alkalmazandó.

COUNTRY/ORSZÁG United States

Certificate Reference Number:

(8)	Azon szállítmányok esetében alkalmazandó, amelyeknél közös konténerben helyeznek el és szállítanak szarvasmarhaféléktől származó spermát, petesejteket, <i>in vivo</i> kinyert embriókat, <i>in vitro</i> előállított embriókat és mikromanipulált embriókat.
Official veterinarian/Hatósági állatorvos Name (in capital letters)/Név (nyomtatott nagybetűvel) Date/Dátum Qualification and title/Képesítés és beosztás Stamp/Bélyegző Signature/Aláírás Official veterinarian/Hatósági állatorvos Name (in capital letters)/Név (nyomtatott nagybetűvel) Date/Dátum Qualification and title/Képesítés és beosztás Stamp/Bélyegző Signature/Aláírás	