



### Obsah

#### II *Nelegislatívne akty*

#### NARIADENIA

- ★ **Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) 2021/403 z 24. marca 2021, ktorým sa stanovujú pravidlá uplatňovania nariadení Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/429 a (EÚ) 2017/625, pokiaľ ide o vzory certifikátov zdravia zvierat a vzory certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov na vstup zásielok určitých kategórií suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov do Únie a na ich premiestňovanie medzi členskými štátmi a o úradnú certifikáciu týkajúcu sa takýchto certifikátov, a ktorým sa zrušuje rozhodnutie 2010/470/EÚ <sup>(1)</sup> ..... 1**

<sup>(1)</sup> Text s významom pre EHP



## II

(Nelegislatívne akty)

## NARIADENIA

## VYKONÁVACIE NARIADENIE KOMISIE (EÚ) 2021/403

z 24. marca 2021,

**ktorým sa stanovujú pravidlá uplatňovania nariadení Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/429 a (EÚ) 2017/625, pokiaľ ide o vzory certifikátov zdravia zvierat a vzory certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov na vstup zásielok určitých kategórií suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov do Únie a na ich premiestňovanie medzi členskými štátmi a o úradnú certifikáciu týkajúcu sa takýchto certifikátov, a ktorým sa zrušuje rozhodnutie 2010/470/EÚ**

(Text s významom pre EHP)

EURÓPSKA KOMISIA,

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

so zreteľom na nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/429 z 9. marca 2016 o prenosných chorobách zvierat a zmene a zrušení určitých aktov v oblasti zdravia zvierat („právna úprava v oblasti zdravia zvierat“) <sup>(1)</sup>, a najmä na jeho článok 146 ods. 2, článok 156 ods. 2 prvý pododsek písm. a), článok 162 ods. 5, článok 238 ods. 3 a článok 239 ods. 3,

so zreteľom na nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/625 z 15. marca 2017 o úradných kontrolách a iných úradných činnostiach vykonávaných na zabezpečenie uplatňovania potravinového a krmivového práva a pravidiel pre zdravie zvierat a dobré životné podmienky zvierat, pre zdravie rastlín a pre prípravky na ochranu rastlín, o zmene nariadení Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 999/2001, (ES) č. 396/2005, (ES) č. 1069/2009, (ES) č. 1107/2009, (EÚ) č. 1151/2012, (EÚ) č. 652/2014, (EÚ) 2016/429 a (EÚ) 2016/2031, nariadení Rady (ES) č. 1/2005 a (ES) č. 1099/2009 a smerníc Rady 98/58/ES, 1999/74/ES, 2007/43/ES, 2008/119/ES a 2008/120/ES a o zrušení nariadení Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 854/2004 a (ES) č. 882/2004, smerníc Rady 89/608/EHS, 89/662/EHS, 90/425/EHS, 91/496/EHS, 96/23/ES, 96/93/ES a 97/78/ES a rozhodnutia Rady 92/438/EHS (nariadenie o úradných kontrolách) <sup>(2)</sup>, a najmä na jeho článok 90 prvý odsek písmená a) a c) a článok 126 ods. 3,

keďže:

- (1) V nariadení (EÚ) 2016/429 sa stanovujú pravidlá týkajúce sa chorôb zvierat, ktoré sa môžu prenášať na zvieratá alebo na ľudí, vrátane požiadaviek na úradnú certifikáciu zdravia zvierat pri rôznych typoch premiestňovania suchozemských zvierat a produktov z nich. Nariadením sa zároveň Komisia splnomocňuje na prijímanie vykonávacích aktov, ktorými sa stanovujú pravidlá pre vzorové formuláre certifikátov zdravia zvierat a vyhlásení, ako aj pravidlá týkajúce sa informácií, ktoré majú byť obsiahnuté v určitých dokladoch a vyhláseniach vyžadovaných na účely vstupu zásielok zvierat a zárodočných produktov do Únie. Okrem toho sa uvedeným nariadením Komisia splnomocňuje, aby stanovila osobitné pravidlá týkajúce sa vzorových formulárov v prípade certifikátov zdravia zvierat, vyhlásení a iných dokladov pri určitých kategóriách zvierat a zárodočných produktov. V nariadení (EÚ) 2016/429 sa takisto stanovuje, že certifikáty zdravia zvierat môžu zahŕňať ďalšie informácie vyžadované podľa iných právnych predpisov Únie.

<sup>(1)</sup> Ú. v. EÚ L 84, 31.3.2016, s. 1.

<sup>(2)</sup> Ú. v. EÚ L 95, 7.4.2017, s. 1.

- (2) V súlade s článkom 146 ods. 2, ako aj článkom 156 ods. 2 prvým pododsekom písm. a) a článkom 162 ods. 5 nariadenia (EÚ) 2016/429 sa okrem toho uvedeným nariadením Komisia splnomocňuje na prijímanie vykonávacích aktov, ktorými sa stanovujú pravidlá pre vzorové formuláre certifikátov zdravia zvierat na premiestňovanie určitých suchozemských zvierat a zárodočných produktov uvedených suchozemských zvierat do iného členského štátu.
- (3) Preto by sa v záujme jednotného vykonávania pravidiel stanovených v nariadení (EÚ) 2016/429 mali v tomto nariadení stanoviť vzory certifikátov zdravia zvierat a certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov, ktoré obsahujú požiadavky na zdravie zvierat na účely premiestňovania medzi členskými štátmi a na účely vstupu určitých suchozemských zvierat a zárodočných produktov uvedených suchozemských zvierat do Únie.
- (4) Delegovaným nariadením Komisie (EÚ) 2020/686 <sup>(3)</sup> sa stanovujú doplňujúce pravidlá, pokiaľ ide o registrované a schválené zariadenia pre zárodočné produkty a požiadavky na vysledovateľnosť a na zdravie zvierat pri premiestňovaní zárodočných produktov určitých suchozemských zvierat v rámci Únie. V prílohe IV k uvedenému nariadeniu sa stanovujú doplňujúce pravidlá týkajúce sa informácií, ktoré má obsahovať certifikát zdravia zvierat pre zárodočné produkty hovädzieho dobytku, ošípaných, oviec, kôz a koňovitých a iných zvierat v nej uvedených, ktoré sú premiestňované medzi členskými štátmi. V súlade s uvedeným nariadením by mali takéto certifikáty zdravia zvierat obsahovať okrem iného relevantné informácie o situácii v oblasti zdravia zvierat. Preto by sa doplňujúce pravidlá a požiadavky stanovené v delegovanom nariadení (EÚ) 2020/686 mali zohľadniť v tomto nariadení a vo vzoroch certifikátov, ktoré sú v tomto nariadení stanovené.
- (5) Delegovaným nariadením Komisie (EÚ) 2020/688 <sup>(4)</sup> sa stanovujú doplňujúce pravidlá prevencie a kontroly chorôb zvierat, ktoré sa môžu prenášať na zvieratá alebo na ľudí, stanovené v článku 5 ods. 1 nariadenia (EÚ) 2016/429, pokiaľ ide o premiestňovanie suchozemských zvierat a násadových vajec v rámci Únie. V uvedenom nariadení sa stanovujú špecifické požiadavky na takéto premiestňovanie a doplňujúce pravidlá v súvislosti s certifikáciou zdravia zvierat, najmä pravidlá týkajúce sa informácií, ktoré majú byť obsiahnuté v certifikátoch zdravia zvierat pre určité suchozemské zvieratá a násadové vajcia premiestňované do iného členského štátu. Preto by sa v tomto nariadení a vzoroch certifikátov stanovených v tomto nariadení mali zohľadniť doplňujúce pravidlá stanovené v delegovanom nariadení (EÚ) 2020/688.
- (6) Delegovaným nariadením Komisie (EÚ) 2020/692 <sup>(5)</sup> sa stanovujú doplňujúce požiadavky na zdravie zvierat, pokiaľ ide o vstup okrem iného určitých suchozemských zvierat a zárodočných produktov druhov a kategórií držaných suchozemských zvierat uvedených v danom nariadení do Únie. V súlade s uvedeným nariadením má takéto zásielky sprevádzať certifikát zdravia zvierat, a ak sa tak stanovuje v uvedenom nariadení, vyhlásenia alebo ďalšie doklady. Príslušné záruky stanovené v delegovanom nariadení (EÚ) 2020/692 by sa preto mali zohľadniť vo vzoroch certifikátov stanovených v tomto nariadení.
- (7) V delegovanom nariadení (EÚ) 2020/686 sa stanovujú aj osobitné vymedzenia pojmov okrem iného pre určité zárodočné produkty a zariadenia pre zárodočné produkty. Okrem toho sa v delegovanom nariadení (EÚ) 2020/692 na účely uvedeného delegovaného nariadenia stanovuje osobitné vymedzenie pojmov okrem iného v prípade určitých suchozemských zvierat a vymedzujú sa v ňom aj pojmy „vajcia bez obsahu špecifikovaných patogénov,“ a „jedinečné schvaľovacie číslo“. V tomto nariadení by sa preto mali zohľadniť aj určité vymedzené pojmy stanovené v delegovaných nariadeniach (EÚ) 2020/686 a (EÚ) 2020/692.

<sup>(3)</sup> Delegované nariadenie Komisie (EÚ) 2020/686 zo 17. decembra 2019, ktorým sa dopĺňa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/429, pokiaľ ide o schvaľovanie zariadení pre zárodočné produkty, požiadavky na vysledovateľnosť a na zdravie zvierat pri premiestňovaní zárodočných produktov určitých držaných suchozemských zvierat v rámci Únie (Ú. v. EÚ L 174, 3.6.2020, s. 1).

<sup>(4)</sup> Delegované nariadenie Komisie (EÚ) 2020/688 zo 17. decembra 2019, ktorým sa dopĺňa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/429, pokiaľ ide o požiadavky na zdravie zvierat pri premiestňovaní suchozemských zvierat a násadových vajec v rámci Únie (Ú. v. EÚ L 174, 3.6.2020, s. 140).

<sup>(5)</sup> Delegované nariadenie Komisie (EÚ) 2020/692 z 30. januára 2020, ktorým sa dopĺňa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/429, pokiaľ ide o pravidlá týkajúce sa vstupu zásielok určitých zvierat, zárodočných produktov a produktov živočíšneho pôvodu do Únie a ich premiestňovania a zaobchádzania s nimi po ich vstupe do Únie (Ú. v. EÚ L 174, 3.6.2020, s. 379).

- (8) Vzory certifikátov, ktoré sú potrebné z dôvodu zdravia zvierat, dobrých životných podmienok zvierat, ako aj z dôvodov verejného zdravia, sú v súčasnosti stanovené v rôznych právnych aktoch. V záujme jasnosti a právnej istoty, ako aj jednoduchého prístupu zo strany príslušných orgánov, príslušných prevádzkovateľov a verejnosti, je vhodné konsolidovať vzory certifikátov na premiestňovanie zásielok určitých kategórií suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov medzi členskými štátmi a na vstup zásielok určitých kategórií suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov do Únie do jedného právneho aktu.
- (9) Vo vykonávacom nariadení Komisie (EÚ) 2020/2235<sup>(6)</sup> sa stanovujú vzory certifikátov zdravia zvierat, vzory úradných certifikátov a vzory certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov na premiestňovanie zásielok zvierat a produktov v rámci Únie alebo medzi členskými štátmi a stanovuje sa kompatibilita takýchto certifikátov s obchodným kontrolným a expertným systémom (TRACES) a uľahčenie systému certifikácie v Únii. Vzory certifikátov zdravia zvierat a certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov na premiestňovanie zásielok určitých kategórií suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov medzi členskými štátmi, ktoré sú stanovené v tomto nariadení, by mali byť vypracované na základe vzoru certifikátu zdravia zvierat a vzoru certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na premiestňovanie medzi členskými štátmi, ktoré sú stanovené v kapitole 1 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2020/2235.
- (10) Okrem toho, v záujme zabezpečenia konzistentnosti a zvýšenia efektívnosti certifikácie, vzory certifikátov zdravia zvierat a certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov na vstup zásielok určitých kategórií suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov do Únie, stanovené v tomto nariadení, by sa mali vypracovať na základe vzoru certifikátu zdravia zvierat a na základe vzoru certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup do Únie stanoveného v kapitole 3 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2020/2235.
- (11) V článku 237 ods. 1 písm. a) nariadenia (EÚ) 2016/429 sa stanovuje, že členské štáty povolia vstup zásielok zvierat, zárodočných produktov a produktov živočíšneho pôvodu do Únie vtedy, ak ich sprevádza certifikát zdravia zvierat, pokiaľ nie je v článku 237 ods. 4 písm. a) uvedeného nariadenia stanovená výnimka. V článku 126 ods. 2 písm. c) nariadenia (EÚ) 2017/625 sa stanovuje požiadavka, že k zásielkam určitých zvierat a tovaru vstupujúcim do Únie má byť priložený úradný certifikát, úradné potvrdenie alebo iný dôkaz, že zásielky sú v súlade s príslušnými požiadavkami, ktoré sa stanovili podľa pravidiel uvedených v článku 1 ods. 2 uvedeného nariadenia. S cieľom vyhnúť sa nezrovnalostiam a uľahčiť úradné kontroly pri vstupe zásielok určitých kategórií suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov do Únie by sa preto v tomto nariadení mali stanoviť vzory certifikátov zdravia zvierat a vzory certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov pre takéto zásielky vstupujúce do Únie.
- (12) V nariadení (EÚ) 2017/625 sa stanovujú pravidlá vykonávania úradných kontrol a iných úradných činností vykonávaných príslušnými orgánmi členských štátov s cieľom zabezpečiť dodržiavanie pravidiel uvedených v článku 1 ods. 2 uvedeného nariadenia, ktoré zahŕňajú okrem iného pravidlá týkajúce sa bezpečnosti potravín na všetkých stupňoch výroby, spracúvania a distribúcie a požiadaviek na zdravie zvierat a dobré životné podmienky zvierat. V uvedenom nariadení sa stanovujú určité pravidlá úradnej certifikácie v prípade, že sa podľa pravidiel uvedených v jeho článku 1 ods. 2 vyžaduje vydanie úradných certifikátov. Komisia sa uvedeným nariadením splnomocňuje prijímať vykonávacie akty, ktorými sa stanovujú pravidlá týkajúce sa vzorov úradných certifikátov a vydávania a nahrádzania takýchto certifikátov. Keďže nariadenie (EÚ) 2016/429 neobsahuje konkrétnejšie pravidlá, relevantné pravidlá týkajúce sa úradnej certifikácie sa uplatňujú na certifikáty zdravia zvierat a na certifikáty zdravia zvierat/úradné certifikáty stanovené v tomto nariadení.
- (13) Pravidlá uvedené v článku 1 ods. 2 nariadenia (EÚ) 2017/625 zahŕňajú požiadavky týkajúce sa zdravia zvierat, ale okrem iného aj pravidlá v oblasti bezpečnosti potravín a dobrých životných podmienok zvierat. V záujme právnej čistoty a s cieľom minimalizovať administratívnu záťaž pri vydávaní certifikátov by toto nariadenie malo zahŕňať certifikáty zdravia zvierat a certifikáty zdravia zvierat/úradné certifikáty, ktoré má podpísať úradný veterinárny

<sup>(6)</sup> Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) 2020/2235 zo 16. decembra 2020, ktorým sa stanovujú pravidlá uplatňovania nariadení Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/429 a (EÚ) 2017/625, pokiaľ ide o vzory certifikátov zdravia zvierat, vzory úradných certifikátov a vzory certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov na vstup zásielok určitých kategórií zvierat a tovaru do Únie a ich premiestňovanie v rámci Únie, úradnú certifikáciu týkajúcu sa takýchto certifikátov, a ktorým sa zrušuje nariadenie (ES) č. 599/2004, vykonávacie nariadenia (EÚ) č. 636/2014 a (EÚ) 2019/628, smernica 98/68/ES a rozhodnutia 2000/572/ES, 2003/779/ES a 2007/240/ES (Ú. v. EÚ L 442, 30.12.2020 s. 1).

lekár. S cieľom uľahčiť vykonávanie úradných kontrol pri vstupe zásielok určitých kategórií suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov do Únie a v rámci Únie, ako aj s cieľom znížiť administratívne zaťaženie, by vzory certifikátov zdravia zvierat a vzory certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov stanovené v tomto nariadení mali byť v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a nariadením (EÚ) 2017/625.

- (14) S cieľom uľahčiť úradné kontroly na hraničných kontrolných staniciach vstupe do Únie by požiadavky na certifikáty na vstup do Únie mali zahŕňať jazykové požiadavky.
- (15) Cieľom nariadenia (EÚ) 2016/429 je znížiť administratívne zaťaženie v súvislosti s certifikáciou a nahlasovaním prostredníctvom čo najväčšieho využívania informačných technológií na početné účely. Okrem toho sa v uvedenom nariadení stanovujú určité pravidlá týkajúce sa možnosti, aby určité zásielky namiesto certifikátov zdravia zvierat vydaných v papierovej forme sprevádzali elektronické certifikáty zdravia zvierat. V nariadení (EÚ) 2017/625 sa stanovuje, že systém riadenia informácií pre úradné kontroly (ďalej len „IMSOC“) má umožňovať vypracovanie, spracovanie a prenos úradných certifikátov, a to aj v elektronickej forme. Vo vykonávacom nariadení Komisie (EÚ) 2019/1715 <sup>(7)</sup> sa stanovuje, že systém TRACES je zložkou systému IMSOC, ktorá umožňuje, aby sa certifikáty vyhotovili elektronicke, čím sa zabráni prípadným podvodným alebo nekalým praktikám v súvislosti s certifikátmi zdravia zvierat alebo certifikátmi zdravia zvierat/úradnými certifikátmi. Preto by mali byť vzory certifikátov stanovené v tomto nariadení kompatibilné so systémom TRACES, aby sa zabezpečila primeraná úroveň bezpečnosti elektronických prostriedkov certifikácie a aby sa zohľadnil cieľ harmonizácie procesu certifikácie.
- (16) V článku 90 prvom odseku písmene c) nariadenia (EÚ) 2017/625 sa Komisia splnomocňuje na prijímanie vykonávacích aktov stanovujúcich pravidlá týkajúce sa postupov, ktoré sa majú použiť na účely vydávania náhradných certifikátov. Preto je vhodné stanoviť spoločné požiadavky, pokiaľ ide o nahrádzanie certifikátov, ktoré by sa mali uplatňovať na certifikáty zdravia zvierat a na certifikáty zdravia zvierat/úradné certifikáty, ktoré má podpísať úradný veterinárny lekár, a tieto spoločné požiadavky by sa mali stanoviť v tomto nariadení.
- (17) Aby sa predišlo nesprávnemu používaniu a zneužívaniu, je dôležité stanoviť pravidlá týkajúce sa prípadov, keď môže byť vydaný náhradný certifikát, a požiadavky, ktoré takéto certifikáty majú spĺňať. Tieto prípady by sa mali obmedziť na administratívne chyby a na prípady, keď sa pôvodný certifikát poškodil či stratil.
- (18) Vzory certifikátov zdravia zvierat a vzory certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov na premiestňovanie určitých kategórií suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov by mali obsahovať údaje o zásielke a špecifické informácie týkajúce sa zdravia zvierat a verejného zdravia a v prípade potreby aj informácie týkajúce sa dobrých životných podmienok zvierat, potvrdené úradným veterinárnym lekárom. V prípade premiestňovania medzi členskými štátmi by vzory certifikátov zdravia zvierat aj vzory certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov mali obsahovať časť určenú na zaznamenávanie úradných kontrol vykonávaných počas takehoto premiestňovania a na mieste určenia, ako aj výsledky uvedených úradných kontrol.
- (19) Rozhodnutie Komisie 2010/470/EÚ <sup>(8)</sup>, ktorým sa stanovujú vzory zdravotných osvedčení na účely obchodovania so spermou, vajíčkami a embryami koní (Equinae), oviec (Ovine) a kôz (Caprinae) a s vajíčkami a embryami ošípaných vnútri Únie, so zreteľom na smernicu Rady 92/65/EHS <sup>(9)</sup>. Nariadením (EÚ) 2016/429 však bola smernica 92/65/EHS od 21. apríla 2021 zrušená a nahradená. Okrem toho sa nariadením (EÚ) 2016/429, ako aj

<sup>(7)</sup> Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) 2019/1715 z 30. septembra 2019, ktorým sa stanovujú pravidlá fungovania systému riadenia informácií pre úradné kontroly a jeho zložiek („nariadenie o IMSOC“) (Ú. v. EÚ L 261, 14.10.2019, s. 37).

<sup>(8)</sup> Rozhodnutie Komisie 2010/470/EÚ z 26. augusta 2010, ktorým sa stanovujú vzory zdravotných osvedčení na účely obchodovania so spermou, vajíčkami a embryami koní (Equinae), oviec (Ovine) a kôz (Caprinae) a s vajíčkami a embryami ošípaných vnútri Únie (Ú. v. EÚ L 228, 31.8.2010, s. 15).

<sup>(9)</sup> Smernica Rady 92/65/EHS z 13. júla 1992, ktorou sa ustanovujú veterinárne požiadavky na obchodovanie so zvieratami, spermou, vajíčkami a embryami, na ktoré sa nevzťahujú veterinárne požiadavky ustanovené v osobitných právnych predpisoch spoločenstva uvedených v prílohe A oddiele I smernice 90/425/EHS, a na ich dovoz do Spoločenstva (Ú. v. ES L 268, 14.9.1992, s. 54).

inými právnymi predpismi Únie zrušili určité ďalšie akty uvedené vo vzoroch certifikátov stanovených v uvedenom rozhodnutí. Z dôvodov harmonizácie a jasnosti a s cieľom zabrániť duplicitě pravidiel by sa preto mali vzory zdravotných osvedčení stanovené v rozhodnutí 2010/470/EÚ nahradiť vzormi certifikátov stanovených v tomto nariadení a rozhodnutie 2010/470/EÚ by sa malo zrušiť.

- (20) Je vhodné zaviesť prechodné obdobie s cieľom zohľadniť špecifickú situáciu príslušných orgánov v tretích krajinách, v prípade ktorých je potrebné, aby prijali nevyhnutné opatrenia na zabezpečenie súladu s týmto nariadením, a špecifickú situáciu, pokiaľ ide o prepravu zásielok suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov, ktoré sprevádzajú certifikáty vydané v súlade s nariadeniami Komisie (ES) č. 798/2008<sup>(10)</sup> a (EÚ) č. 206/2010<sup>(11)</sup>, vykonávacími nariadeniami Komisie (EÚ) č. 139/2013<sup>(12)</sup> a (EÚ) 2018/659<sup>(13)</sup>, rozhodnutiami Komisie 2006/168/ES<sup>(14)</sup>, 2010/470/EÚ a 2010/472/EÚ<sup>(15)</sup>, ako aj certifikáty vydané v súlade s vykonávacími rozhodnutiami Komisie 2011/630/EÚ<sup>(16)</sup>, 2012/137/EÚ<sup>(17)</sup> a (EÚ) 2019/294<sup>(18)</sup> pred dátumom uplatňovania tohto nariadenia.
- (21) Keďže nariadenie (EÚ) 2016/429 sa uplatňuje s účinnosťou od 21. apríla 2021, toto nariadenie by sa malo takisto uplatňovať od uvedeného dátumu.
- (22) Opatrenia stanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre rastliny, zvieratá, potraviny a krmivá,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

#### Článok 1

#### Predmet úpravy a rozsah pôsobnosti

1. Týmto nariadením sa stanovujú pravidlá, pokiaľ ide o certifikáty zdravia zvierat stanovené v nariadení (EÚ) 2016/429 a certifikáty zdravia zvierat/úradné certifikáty vychádzajúce z nariadenia (EÚ) 2016/429 a z nariadenia (EÚ) 2017/625 a pokiaľ ide o vydávanie a nahrádzanie uvedených certifikátov, ktoré sa vyžadujú na vstup určitých zásielok suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov do Únie<sup>(19)</sup>, ich premiestňovanie v rámci Únie a medzi členskými štátmi (ďalej spoločne len „certifikáty“).

<sup>(10)</sup> Nariadenie Komisie (ES) č. 798/2008 z 8. augusta 2008, ktorým sa ustanovuje zoznam tretích krajín, území, oblastí alebo jednotiek, z ktorých možno do Spoločenstva dovážať alebo cez jeho územie prevážať hydinu a výrobky z hydiny, a podmienky veterinárneho osvedčovania (Ú. v. EÚ L 226, 23.8.2008, s. 1).

<sup>(11)</sup> Nariadenie Komisie (EÚ) č. 206/2010 z 12. marca 2010, ktorým sa ustanovujú zoznamy tretích krajín, území alebo ich častí, z ktorých sa povoľuje vstup určitých zvierat a čerstvého mäsa do Európskej únie, a požiadavky na vydávanie veterinárnych osvedčení (Ú. v. EÚ L 73, 20.3.2010, s. 1).

<sup>(12)</sup> Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) č. 139/2013 zo 7. januára 2013, ktorým sa ustanovujú zdravotné podmienky pre zvieratá pri dovoze určitých druhov vtákov do Únie a podmienky karantény (Ú. v. EÚ L 47, 20.2.2013, s. 1).

<sup>(13)</sup> Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) 2018/659 z 12. apríla 2018 o podmienkach vstupu živých zvierat čelade koňovité a spermy, vajčiek a embryí zvierat čelade koňovité do Únie (Ú. v. EÚ L 110, 30.4.2018, s. 1).

<sup>(14)</sup> Rozhodnutie Komisie 2006/168/ES zo 4. januára 2006, ktorým sa stanovujú požiadavky na zdravie zvierat a veterinárnu certifikáciu pre dovoz embryí hovädzieho dobytku do Spoločenstva a zrušuje rozhodnutie 2005/217/ES (Ú. v. EÚ L 57, 28.2.2006, s. 19).

<sup>(15)</sup> Rozhodnutie Komisie 2010/472/EÚ z 26. augusta 2010 o dovoze spermy, vajčiek a embryí oviec (Ovine) a kôz (Caprinae) do Únie (Ú. v. EÚ L 228, 31.8.2010, s. 74).

<sup>(16)</sup> Vykonávacie rozhodnutie Komisie 2011/630/EÚ z 20. septembra 2011 o dovoze spermy domáceho hovädzieho dobytku do Únie (Ú. v. EÚ L 247, 24.9.2011, s. 32).

<sup>(17)</sup> Vykonávacie rozhodnutie Komisie 2012/137/EÚ z 1. marca 2012 o dovoze spermy domácich ošípaných do Únie (Ú. v. EÚ L 64, 3.3.2012, s. 29).

<sup>(18)</sup> Vykonávacie rozhodnutie Komisie (EÚ) 2019/294 z 18. februára 2019, ktorým sa stanovuje zoznam území a tretích krajín, z ktorých je povolený dovoz psův, mačiek a fretiek do Únie a vzor certifikátu zdravia zvierat na takýto dovoz (Ú. v. EÚ L 48, 20.2.2019, s. 41).

<sup>(19)</sup> V súlade s Dohodou o vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a z Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 Protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na „Úniu“ zahŕňajú na účely tohto nariadenia Spojené kráľovstvo, pokiaľ ide o Severné Írsko.

2. Týmto nariadením sa stanovujú vzory certifikátov vo forme certifikátov zdravia zvierat alebo certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov:

- a) na premiestňovanie zásielok určitých kategórií suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov medzi členskými štátmi (príloha I) a
- b) na vstup zásielok určitých kategórií suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov do Únie (príloha II).

3. Týmto nariadením sa stanovujú vzory vyhlásení sprevádzajúcich certifikáty zdravia zvierat alebo certifikáty zdravia zvierat/úradné certifikáty na premiestňovanie určitých kategórií suchozemských zvierat v rámci Únie a na ich vstup do Únie (príloha III).

## Článok 2

### Vymedzenie pojmov

Na účely tohto nariadenia sa uplatňuje toto vymedzenie pojmov:

1. „registrované zariadenie pre zárodočné produkty“ je zariadenie pre zárodočné produkty podľa vymedzenia v článku 2 bode 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686;
2. „schválené zariadenie pre zárodočné produkty“ je zariadenie pre zárodočné produkty podľa vymedzenia v článku 2 bode 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686;
3. „sperma“ je sperma podľa vymedzenia v článku 2 bode 14 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686;
4. „ocyty“ sú oocyty podľa vymedzenia v článku 2 bode 15 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686;
5. „embryo“ je embryo podľa vymedzenia v článku 2 bode 16 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686;
6. „insemináčna stanica na odber spermy“ je zariadenie pre zárodočné produkty podľa vymedzenia v článku 2 bode 11 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686;
7. „tím na odber embryí“ je zariadenie pre zárodočné produkty podľa vymedzenia v článku 2 bode 12 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686;
8. „tím na produkciu embryí“ je zariadenie pre zárodočné produkty podľa vymedzenia v článku 2 bode 13 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686;
9. „zariadenie na spracovanie zárodočných produktov“ je zariadenie pre zárodočné produkty podľa vymedzenia v článku 2 bode 18 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686;
10. „insemináčna stanica na skladovanie zárodočných produktov“ je zariadenie pre zárodočné produkty podľa vymedzenia v článku 2 bode 19 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686;
11. „hovädzí dobytok“ je hovädzí dobytok podľa vymedzenia v článku 2 bode 5 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;
12. „ovca“ je ovca podľa vymedzenia v článku 2 bode 6 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;
13. „koza“ je koza podľa vymedzenia v článku 2 bode 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;
14. „koňovité“ sú koňovité podľa vymedzenia v článku 2 bode 9 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;
15. „ľavovité“ je ľavovité podľa vymedzenia v článku 2 bode 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;
16. „jeleňovité“ je jeleňovité podľa vymedzenia v článku 2 bode 11 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;
17. „registrované koňovité zviera“ je registrované koňovité zviera podľa vymedzenia v článku 2 bode 12 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;
18. „jednodňové kurčatá“ sú jednoduché kurčatá podľa vymedzenia v článku 2 bode 19 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;
19. „vajcia bez obsahu špecifikovaných patogénov“ sú násadové vajcia podľa vymedzenia v článku 2 bode 26 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;



20. „včela medonosná“ je živočích podľa vymedzenia v článku 2 bode 20 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;
21. „čmel“ je živočích podľa vymedzenia v článku 2 bode 21 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;
22. „jedinečné schvaľovacie číslo“ je číslo podľa vymedzenia v článku 2 bode 25 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.

### Článok 3

#### **Vypĺňanie certifikátov zdravia zvierat a certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov, pokiaľ ide o zásielky suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov**

1. Certifikáty na premiestňovanie zásielok suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov medzi členskými štátmi, stanovené v prílohe I k tomuto nariadeniu, riadne vyplní a podpisuje úradný veterinárny lekár v súlade s vysvetlivkami uvedenými v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2020/2235.
2. Certifikáty na vstup zásielok suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov do Únie, stanovené v prílohe II k tomuto nariadeniu, riadne vyplní a podpisuje úradný veterinárny lekár v súlade s vysvetlivkami uvedenými v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2020/2235.
3. Prevádzkovatelia zodpovední za zásielky uvedené v odsekoch 1 a 2 poskytnú príslušnému orgánu informácie o opise takýchto zásielok podľa opisu v časti I vzorov certifikátov stanovených v prílohách I a II (v uvedenom poradí).

### Článok 4

#### **Požiadavky na certifikáty v prípade suchozemských zvierat a zárodočných produktov**

1. Úradný veterinárny lekár vyplní certifikáty týkajúce sa zásielok suchozemských zvierat a zárodočných produktov v súlade s týmito požiadavkami:
  - a) na certifikáte musí byť podpis úradného veterinárneho lekára a úradná pečiatka; farba podpisu a farba pečiatky, okrem reliéfnej alebo vodotlačovej pečiatky, sa musí líšiť od farby tlače;
  - b) ak certifikát obsahuje viaceré alebo alternatívne vyjadrenia, tie vyjadrenia, ktoré nie sú relevantné, musí úradný veterinárny lekár preškrtnúť, parafovať a opečiatkovať, alebo sa takéto vyjadrenia musia z certifikátu úplne odstrániť;
  - c) certifikát musí mať jednu z týchto podôb:
    - i) jeden list papiera;
    - ii) viacero listov papiera, pričom všetky listy sú neoddeliteľné a predstavujú súvislý celok;
    - iii) rad za sebou idúcich strán, pričom na každej z nich je uvedené číslo príslušnej strany z celkového počtu strán;
  - d) v prípade, že certifikát pozostáva z radu za sebou idúcich strán, ako sa uvádza v písmene c) bode iii) tohto odseku, na každej strane musí byť uvedený jedinečný kód podľa článku 89 ods. 1 písm. a) nariadenia (EÚ) 2017/625, podpis úradného veterinárneho lekára a úradná pečiatka;
  - e) v prípade certifikátov na premiestňovanie zásielok medzi členskými štátmi musí certifikát sprevádzať zásielku až do jej príchodu na miesto určenia v Únii;
  - f) v prípade certifikátov na vstup zásielok do Únie sa certifikát musí predložiť príslušnému orgánu hraničnej kontrolnej stanice vstupu do Únie, kde sa zásielka podrobuje úradným kontrolám;
  - g) certifikát sa musí vydať pred tým, než zásielka, na ktorú sa vzťahuje, prestane byť pod kontrolou príslušného orgánu, ktorý certifikát vydáva;
  - h) v prípade certifikátov na vstup do Únie sa certifikát musí vypracovať v úradnom jazyku alebo v jednom z úradných jazykov členského štátu, v ktorom sa nachádza hraničná kontrolná stanica vstupu do Únie.

2. Odchylné od odseku 1 písm. h) môže členský štát súhlasiť s vypracovaním certifikátov v inom úradnom jazyku Únie, ku ktorým sa v prípade potreby priloží overený preklad.
3. Odsek 1 písm. a) až e) sa nevzťahujú na elektronické certifikáty vydané v súlade s požiadavkami článku 39 ods. 1 vykonávacieho nariadenia (EÚ) 2019/1715.
4. Odsek 1 písm. b), c) a d) sa nevzťahujú na certifikáty vydané v papierovej forme, vyplnené v systéme TRACES a z tohto systému vytlačené.

#### Článok 5

##### **Nahrádzanie certifikátov v prípade suchozemských zvierat a zárodočných produktov**

1. Príslušné orgány vydajú náhradné certifikáty týkajúce sa zásielok suchozemských zvierat a zárodočných produktov len v prípade administratívnych chýb v pôvodnom certifikáte alebo v prípade, keď sa pôvodný certifikát poškodil alebo stratil.
2. Príslušný orgán nesmie v náhradnom certifikáte meniť informácie uvedené v pôvodnom certifikáte, ktoré sa týkajú identifikácie zásielky, jej vysledovateľnosti a záruk stanovených v pôvodnom certifikáte pre zásielku.
3. Príslušný orgán musí v náhradnom certifikáte:
  - a) uviesť jasný odkaz na jedinečný kód uvedený v článku 89 ods. 1 písm. a) nariadenia (EÚ) 2017/625 a dátum vydania pôvodného certifikátu, a jasne uviesť, že nahrádza pôvodný certifikát;
  - b) uviesť nové číslo certifikátu odlišné od čísla pôvodného certifikátu;
  - c) uviesť dátum jeho vydania, ktorý je odlišný od dátumu vydania pôvodného certifikátu;
  - d) vystaviť originálny doklad vydaný v papierovej forme, s výnimkou elektronických náhradných certifikátov predložených prostredníctvom systému TRACES.
4. V prípade vstupu zásielok do Únie môže príslušný orgán hraničnej kontrolnej stanice vstupu do Únie upustiť od požiadania prevádzkovateľa zodpovedného za zásielku o poskytnutie náhradného certifikátu, ak sa informácie týkajúce sa príjemcu, dovozcu, hraničnej kontrolnej stanice vstupu do Únie alebo dopravného prostriedku zmenia po tom, ako bol certifikát vydaný, a prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku takéto nové informácie poskytol.

#### Článok 6

##### **Vzory certifikátov zdravia zvierat na premiestňovanie určitých kategórií kopytníkov medzi členskými štátmi**

Certifikáty zdravia zvierat uvedené v článku 1 ods. 2 písm. a), ktoré sa majú používať na premiestňovanie určitých kategórií kopytníkov medzi členskými štátmi, musia v závislosti od príslušného druhu zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor BOV-INTRA-X vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 1 prílohy I, pokiaľ ide o hovädzí dobytok, ktorý nie je určený na zabitie;
- b) vzor BOV-INTRA-Y vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 2 prílohy I, pokiaľ ide o hovädzí dobytok, ktorý je určený na zabitie;
- c) vzor POR-INTRA-X vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 3 prílohy I, pokiaľ ide o ošípané, ktoré nie sú určené na zabitie;
- d) vzor POR-INTRA-Y vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 4 prílohy I, pokiaľ ide o ošípané určené na zabitie;
- e) vzor OV/CAP-INTRA-X vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 5 prílohy I, pokiaľ ide o ovce a kozy, ktoré nie sú určené na zabitie;
- f) vzor OV/CAP-INTRA-X vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 6 prílohy I, pokiaľ ide o ovce a kozy, ktoré sú určené na zabitie;

- g) vzor EQUI-INTRA-IND vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 7 prílohy I, pokiaľ ide o jednotlivé koňovité, ktoré nie je určené na zabitie;
- h) vzor EQUI-INTRA-CON vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 8 prílohy I, pokiaľ ide o zásielku koňovitých;
- i) vzor CAM-INTRA-X vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 9 prílohy I, pokiaľ ide o ťavovité, ktoré nie sú určené na zabitie;
- j) vzor CAM-INTRA-Y vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 10 prílohy I, pokiaľ ide o ťavovité určené na zabitie;
- k) vzor CER-INTRA-X vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 11 prílohy I, pokiaľ ide o jeleňovité, ktoré nie sú určené na zabitie;
- l) vzor CER-INTRA-Y vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 12 prílohy I, pokiaľ ide o jeleňovité určené na zabitie;
- m) vzor OTHER-UNGULATES-INTRA-X vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 13 prílohy I, pokiaľ ide o držané kopytníky, iné než hovädzí dobytok, ovce, kozy, ošípané, koňovité, ťavovité a jeleňovité, neurčené na zabitie;
- n) vzor OTHER-UNGULATES-INTRA-Y vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 14 prílohy I, pokiaľ ide o držané kopytníky, iné než hovädzí dobytok, ovce, kozy, ošípané, koňovité, ťavovité a jeleňovité, určené na zabitie.

#### Článok 7

##### **Vzory certifikátov zdravia zvierat a certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov na premiestňovanie určitých kategórií vtákov a ich zárodočných produktov medzi členskými štátmi**

Certifikáty zdravia zvierat a certifikáty zdravia zvierat/úradné certifikáty uvedené v článku 1 ods. 2 písm. a), ktoré sa majú používať na premiestňovanie určitých kategórií vtákov a ich zárodočných produktov medzi členskými štátmi, musia v závislosti od kategórií príslušných vtákov a produktov zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor POU-INTRA-HEP vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 15 prílohy I, pokiaľ ide o násadové vajcia hydiny;
- b) vzor POU-INTRA-DOC vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 16 prílohy I, pokiaľ ide o jednodňové kurčatá;
- c) vzor POU-INTRA-X vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 17 prílohy I, pokiaľ ide o hydinu na reprodukciu alebo úžitkovú hydinu;
- d) vzor POU-INTRA-LT20 vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 18 prílohy I, pokiaľ ide o menej než 20 kusov hydiny inej než vtáky bežce alebo menej než 20 násadových vajec hydiny inej než vtáky bežce;
- e) vzor POU-INTRA-Y vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 19 prílohy I, pokiaľ ide o hydinu určenú na zabitie;
- f) vzor POU-INTRA-SPF vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 20 prílohy I, pokiaľ ide o vajcia bez obsahu špecifikovaných patogénov;
- g) vzor CAPTIVE-BIRDS-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 21 prílohy I, pokiaľ ide o vtáky chované v zajatí;
- h) vzor HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 22 prílohy I, pokiaľ ide o násadové vajcia vtákov chovaných v zajatí.

#### Článok 8

##### **Vzory certifikátov zdravia zvierat na premiestňovanie určitých typov zárodočných produktov hovädzieho dobytku medzi členskými štátmi**

Certifikáty zdravia zvierat uvedené v článku 1 ods. 2 písm. a), ktoré sa majú používať na premiestňovanie určitých typov zárodočných produktov hovädzieho dobytku medzi členskými štátmi, musia v závislosti od typu príslušných produktov zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor BOV-SEM-A-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 23 prílohy I, pokiaľ ide o zásielku spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktorá bola odoslaná z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- b) vzor BOV-SEM-B-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 24 prílohy I, pokiaľ ide o zásielku zásob spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021 v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS <sup>(20)</sup>, zmenenou smernicou Rady 2003/43/ES <sup>(21)</sup>, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- c) vzor BOV-SEM-C-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 25 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 93/60/EHS, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- d) vzor BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 26 prílohy I, pokiaľ ide o zásielku oocytov a embryí hovädzieho dobytká, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktorú odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- e) vzor BOV-EMB-B-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 27 prílohy I, pokiaľ ide o zásielku zásob embryí hovädzieho dobytká, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných pred 21. aprílom 2021 v súlade so smernicou Rady 89/556/EHS <sup>(22)</sup>, ktorú odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý embryá odobral alebo vyprodukoval;
- f) vzor BOV-GP-PROCESSING-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 28 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov:
- sperma hovädzieho dobytká, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 2003/43/ES po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 93/60/EHS,
  - oocyty a embryá hovädzieho dobytká, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby embryí hovädzieho dobytká, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021;
- g) vzor BOV-GP-STORAGE-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 29 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov:
- sperma hovädzieho dobytká, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 2003/43/ES po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021,

<sup>(20)</sup> Smernica Rady 88/407/EHS zo 14. júna 1988, ktorou sa stanovujú veterinárne požiadavky pre obchodovanie so semenom domáceho dobytká v Spoločenstve a pre jeho dovoz do Spoločenstva (Ú. v. ES L 194, 22.7.1988, s. 10).

<sup>(21)</sup> Smernica Rady 2003/43/ES z 26. mája 2003, ktorou sa mení a dopĺňa smernica 88/407/EHS ustanovujúca veterinárne požiadavky uplatniteľné na obchod v rámci Spoločenstva a dovoz spermy býkov (Ú. v. EÚ L 143, 11.6.2003, s. 23).

<sup>(22)</sup> Smernica Rady 89/556/EHS z 25. septembra 1989 o veterinárnych podmienkach, ktorými sa riadi obchod s embryami domáceho hovädzieho dobytká v rámci Spoločenstva a dovozy týchto embryí z tretích krajín (Ú. v. ES L 302, 19.10.1989, s. 1).

- zásoby spermy hovädzieho dobytku, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 93/60/EHS,
- oocyty a embryá hovädzieho dobytku, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby embryí hovädzieho dobytku, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021.

#### Článok 9

### Vzory certifikátov zdravia zvierat na premiestňovanie určitých typov zárodočných produktov oviec a kôz medzi členskými štátmi

Certifikáty zdravia zvierat uvedené v článku 1 ods. 2 písm. a), ktoré sa majú používať na premiestňovanie určitých typov zárodočných produktov oviec a kôz medzi členskými štátmi, musia v závislosti od typu príslušných produktov zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor OV/CAP-SEM-A-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 30 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- b) vzor OV/CAP-SEM-B-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 31 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- c) vzor OV/CAP-SEM-C-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 32 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- d) vzor OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 33 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- e) vzor OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 34 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- f) vzor OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 35 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- g) vzor OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 36 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov:
  - sperma oviec a kôz, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,

- oocyty a embryá oviec a kôz, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010;
- h) vzor OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 37 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov:
- sperma oviec a kôz, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,
  - oocyty a embryá oviec a kôz, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010.

#### Článok 10

### Vzory certifikátov zdravia zvierat na premiestňovanie určitých typov zárodočných produktov ošípaných medzi členskými štátmi

Certifikáty zdravia zvierat uvedené v článku 1 ods. 2 písm. a), ktoré sa majú používať na premiestňovanie určitých typov zárodočných produktov ošípaných medzi členskými štátmi, musia v závislosti od typu príslušných produktov zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor POR-SEM-A-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 38 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- b) vzor POR-SEM-B-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 39 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 90/429/EHS<sup>(23)</sup> pred 21. aprílom 2021, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- c) vzor POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 40 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;

<sup>(23)</sup> Smernica Rady 90/429/EHS z 26. júna 1990, ktorou sa ustanovujú požiadavky na zdravotný stav zvierat, platné pri obchodovaní so spermou ošípaných v rámci Spoločenstva a jej dovoze (Ú. v. ES L 224, 18.8.1990, s. 62).

- d) vzor POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 41 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- e) vzor POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 42 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- f) vzor POR-GP-PROCESSING-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 43 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov:
- sperma ošípaných, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021,
  - oocyty a embryá ošípaných, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010;
- g) vzor POR-GP-STORAGE-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 44 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov:
- sperma ošípaných, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021,
  - oocyty a embryá ošípaných, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010.

#### Článok 11

### Vzory certifikátov zdravia zvierat na premiestňovanie určitých typov zárodočných produktov koňovitých medzi členskými štátmi

Certifikáty zdravia zvierat uvedené v článku 1 ods. 2 písm. a), ktoré sa majú používať na premiestňovanie určitých typov zárodočných produktov koňovitých medzi členskými štátmi, musia v závislosti od typu príslušných produktov zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor EQUI-SEM-A-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 45 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;

- b) vzor EQUI-SEM-B-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 46 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- c) vzor EQUI-SEM-C-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 47 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- d) vzor EQUI-SEM-D-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 48 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- e) vzor EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 49 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- f) vzor EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 50 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- g) vzor EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 51 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- h) vzor EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 52 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zásob oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- i) vzor EQUI-GP-PROCESSING-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 53 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov:
- sperma koňovitých, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,
  - zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,
  - oocyty a embryá koňovitých, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,
  - zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010;



- j) vzor EQUI-GP-STORAGE-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 54 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov:
- sperma koňovitých, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,
  - zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,
  - oocyty a embryá koňovitých, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
  - zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,
  - zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010.

#### Článok 12

##### **Vzory certifikátov zdravia zvierat na premiestňovanie určitých kategórií včiel medzi členskými štátmi**

Certifikáty zdravia zvierat uvedené v článku 1 ods. 2 písm. a), ktoré sa majú používať na premiestňovanie určitých kategórií včiel medzi členskými štátmi, musia v závislosti od príslušného druhu zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor HBEE-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 55 prílohy I, pokiaľ ide o včely medonosné;
- b) vzor QUE-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 56 prílohy I, pokiaľ ide o včelie kráľovné podľa výnimky;
- c) vzor BBEE-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 57 prílohy I, pokiaľ ide o čmele.

#### Článok 13

##### **Vzory certifikátov zdravia zvierat a vzory vyhlásení na premiestňovanie určitých kategórií suchozemských zvierat a určitých zárodočných produktov medzi členskými štátmi**

Certifikáty zdravia zvierat uvedené v článku 1 ods. 2 písm. a) a vyhlásenia uvedené v článku 1 ods. 3, ktoré sa majú používať na premiestňovanie určitých kategórií suchozemských zvierat a určitých zárodočných produktov uvedených zvierat medzi členskými štátmi, musia v závislosti od druhu a kategórií príslušných produktov zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor CONFINED-LIVE-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 58 prílohy I, pokiaľ ide o suchozemské zvieratá premiestňované medzi zariadeniami so špeciálnym režimom;
- b) vzor CONFINED-PRIMATE-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 59 prílohy I, pokiaľ ide o primáty premiestňované do zariadenia so špeciálnym režimom;
- c) vzor GP-CONFINED-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 60 prílohy I, pokiaľ ide o zásielku spermy, oocytov a embryí suchozemských zvierat držaných v zariadení so špeciálnym režimom, ktoré boli odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686;

- d) vzor CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 61 prílohy I, pokiaľ ide o psy, mačky a fretky;
- e) vzor GP-CANIS-FELIS-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 62 prílohy I, pokiaľ ide o zásielku spermy, oocytov a embryí psov (*Canis lupus familiaris*) a mačiek (*Felis silvestris catus*), ktoré boli odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686;
- f) vzor OTHCARN-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 63 prílohy I, pokiaľ ide o iné mäsožravce;
- g) vzor WILD-ANIMALS-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 64 prílohy I, pokiaľ ide o voľne žijúce suchozemské zvieratá;
- h) vzor GP-CAM-CER-INTRA vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 65 prílohy I, pokiaľ ide o zásielky spermy, oocytov a embryí zvierat čeladi *Camelidae* a *Cervidae*, ktoré boli odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686.

#### Článok 14

### **Vzory certifikátov zdravia zvierat a certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov na vstup určitých kategórií kopytníkov do Únie**

Certifikáty zdravia zvierat a certifikáty zdravia zvierat/úradné certifikáty uvedené v článku 1 ods. 2 písm. b), ktoré sa majú používať na vstup určitých kategórií kopytníkov do Únie, musia v závislosti od príslušného druhu zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor BOV-X vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 1 prílohy II, pokiaľ ide o hovädzí dobytok;
- b) vzor BOV-Y vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 2 prílohy II, pokiaľ ide o hovädzí dobytok určený na zabitie;
- c) vzor BOV-X-TRANSIT-RU vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 3 prílohy II, pokiaľ ide o hovädzí dobytok určený na tranzit z Kaliningradskej oblasti do iných oblastí Ruska cez územie Litvy;
- d) vzor OV/CAP-X vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 4 prílohy II, pokiaľ ide o ovce a kozy;
- e) vzor OV/CAP-Y vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 5 prílohy II, pokiaľ ide o ovce a kozy určené na zabitie;
- f) vzor SUI-X vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 6 prílohy II, pokiaľ ide o ošípané a zvieratá čelade *Tayassuidae*;
- g) vzor SUI-Y vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 7 prílohy II, pokiaľ ide o ošípané určené na zabitie;
- h) vzor RUM vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 8 prílohy II, pokiaľ ide o zvieratá čeladi *Antilocapridae*, *Bovidae* (iné ako hovädzí dobytok, ovce a kozy), *Giraffidae*, *Moschidae* a *Tragulidae*;
- i) vzor RHINO vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 9 prílohy II, pokiaľ ide o zvieratá čeladi *Tapiridae*, *Rhinocerotidae* a *Elephantidae*;
- j) vzor HIPPO vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 10 prílohy II, pokiaľ ide o zvieratá čelade *Hippopotamidae*;
- k) vzor CAM-CER vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 11 prílohy II, pokiaľ ide o ťavovité a jeleňovité.

## Článok 15

**Vzory certifikátov zdravia zvierat, certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov a vzory vyhlásení na vstup určitých kategórií koňovitých do Únie**

Certifikáty zdravia zvierat a certifikáty zdravia zvierat/úradné certifikáty uvedené v článku 1 ods. 2 písm. b) a vyhlásenia sprevádzajúce certifikáty zdravia zvierat alebo certifikáty zdravia zvierat/úradné certifikáty uvedené v článku 1 ods. 3, ktoré sa majú používať na vstup určitých kategórií koňovitých do Únie alebo na ich tranzit cez Úniu, musia v závislosti od príslušného premiestňovania zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor EQUI-X vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 12 prílohy II, pokiaľ ide o vstup koňovitých, ktoré nie sú určené na zabitie, do Únie;
- b) vzor EQUI-Y vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 13 prílohy II, pokiaľ ide o vstup koňovitých určených na zabitie do Únie;
- c) vzor EQUI-TRANSIT-X vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 14 prílohy II, pokiaľ ide o tranzit koňovitých, ktoré nie sú určené na zabitie, cez Úniu;
- d) vzor EQUI-TRANSIT-Y vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 15 prílohy II, pokiaľ ide o tranzit koňovitých určených na zabitie cez Úniu;
- e) Vzor EQUI-RE-ENTRY-30 vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 16 prílohy II, pokiaľ ide o opätovný vstup registrovaných koní do Únie na dostihy, súťaže a kultúrne podujatia po dočasnom vývoze na obdobie najviac 30 dní;
- f) vzor EQUI-RE-ENTRY-90-COMP vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 17 prílohy II, pokiaľ ide o opätovný vstup registrovaných koní do Únie na súťaž po dočasnom vývoze na obdobie najviac 90 dní s cieľom zúčastniť sa na jazdeckých podujatiach organizovaných pod záštitou Medzinárodnej jazdeckej federácie (FEI);
- g) vzor EQUI-RE-ENTRY-90-RACE vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 18 prílohy II, pokiaľ ide o opätovný vstup registrovaných koní do Únie na dostihy po tom, ako boli dočasne vyvezené na obdobie najviac 90 dní na účasť na konkrétnych dostihoch v Austrálii, Kanade, Spojených štátoch amerických, Hongkongu, Japonsku, Singapure, Spojených arabských emirátoch alebo Katare.

## Článok 16

**Vzory certifikátov zdravia zvierat na vstup kopytníkov, ktoré sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom, do Únie**

Certifikáty zdravia zvierat uvedené v článku 1 ods. 2 písm. b), ktoré sa majú používať na vstup kopytníkov, ktoré sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom, do Únie, musia v závislosti od príslušného druhu zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor CONFINED-RUM vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 19 oddiele 2 prílohy II, pokiaľ ide o zvieratá uvedené v oddiele 1 uvedenej kapitoly, ktoré pochádzajú zo a sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom;
- b) vzor CONFINED-SUI vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 20 oddiele 2 prílohy II, pokiaľ ide o zvieratá uvedené v oddiele 1 uvedenej kapitoly, ktoré pochádzajú zo a sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom;
- c) vzor CONFINED-TRE vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 21 oddiele 2 prílohy II, pokiaľ ide o zvieratá uvedené v oddiele 1 uvedenej kapitoly, ktoré pochádzajú zo a sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom;
- d) vzor CONFINED-HIPPO vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 22 prílohy II, pokiaľ ide o zvieratá čeľade *Hippopotamidae*, ktoré pochádzajú zo a sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom.

## Článok 17

**Vzory certifikátov zdravia zvierat a certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov na vstup určitých kategórií vtákov a ich zárodočných produktov do Únie**

Certifikáty zdravia zvierat a certifikáty zdravia zvierat/úradné certifikáty uvedené v článku 1 ods. 2 písm. b), ktoré sa majú používať na vstup určitých kategórií vtákov a ich zárodočných produktov do Únie, musia v závislosti od kategórií príslušných vtákov a ich zárodočných produktov zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor BPP vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 23 prílohy II, pokiaľ ide o hydinu na reprodukciu inú ako vtáky bežce a úžitkovú hydinu inú ako vtáky bežce;
- b) vzor BPR vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 24 prílohy II, pokiaľ ide o vtáky bežce na reprodukciu alebo úžitkové vtáky bežce;
- c) vzor DOC vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 25 prílohy II, pokiaľ ide o jednodňové kurčatá iné ako vtáky bežce;
- d) vzor DOR vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 26 prílohy II, pokiaľ ide o jednodňové kurčatá vtákov bežcov;
- e) vzor HEP vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 27 prílohy II, pokiaľ ide o násadové vajcia hydiny inej ako vtáky bežce;
- f) vzor HER vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 28 prílohy II, pokiaľ ide o násadové vajcia vtákov bežcov;
- g) vzor SPF vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 29 prílohy II, pokiaľ ide o vajcia bez obsahu špecifikovaných patogénov;
- h) vzor SP vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 30 prílohy II, pokiaľ ide o hydinu určenú na zabitie inú ako vtáky bežce;
- i) vzor SR vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 31 prílohy II, pokiaľ ide o vtáky bežce určené na zabitie;
- j) vzor POU-LT20 vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 32 prílohy II, pokiaľ ide o menej ako 20 kusov hydiny inej ako vtáky bežce;
- k) vzor HE-LT20 vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 33 prílohy II, pokiaľ ide o menej ako 20 násadových vajec hydiny inej ako vtáky bežce;
- l) vzor CAPTIVE-BIRDS vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 34 prílohy II, pokiaľ ide o vtáky chované v zajatí;
- m) vzor HE-CAPTIVE-BIRDS vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 35 prílohy II, pokiaľ ide o násadové vajcia vtákov chovaných v zajatí.

## Článok 18

**Vzory certifikátov zdravia zvierat na vstup určitých kategórií včiel do Únie**

Certifikáty certifikát zdravia zvierat uvedené v článku 1 ods. 2 písm. b), ktoré sa majú používať na vstup určitých kategórií včiel do Únie, musia v závislosti od príslušného druhu zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor QUE vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 36 prílohy II, pokiaľ ide o včelie kráľovné;
- b) vzor BBEE vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 37 prílohy II, pokiaľ ide o čmele.

## Článok 19

**Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup psov, mačiek a fretiek do Únie**

Certifikát zdravia zvierat uvedený v článku 1 ods. 2 písm. b), ktorý sa má používať na vstup psov, mačiek a fretiek do Únie, musí zodpovedať vzoru CANIS-FELIS-FERRETS vyhotovenému v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 38 prílohy II.

## Článok 20

**Vzory certifikátov zdravia zvierat na vstup určitých typov zárodočných produktov hovädzieho dobytká do Únie**

Certifikáty zdravia zvierat uvedené v článku 1 ods. 2 písm. b), ktoré sa majú používať na vstup určitých typov zárodočných produktov hovädzieho dobytká do Únie, musia v závislosti od typu príslušných produktov zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor BOV-SEM-A-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 39 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- b) vzor BOV-SEM-B-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 40 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej po 31. decembri 2004 a pred 20. aprílom 2021 v súlade so smernicou 88/407/EHS zmenenou smernicou 2003/43/ES, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- c) vzor BOV-SEM-C-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 41 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 93/60/EHS, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- d) vzor BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 42 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky oocytov a embryí hovädzieho dobytká, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- e) vzor BOV-in vivo-EMB-B-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 43 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zásob embryí hovädzieho dobytká získaných *in vivo*, odobraných, spracovaných a skladovaných pred 21. aprílom 2021 v súlade so smernicou Rady 89/556/EHS, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané tímom na odber embryí, ktorý embryá odobral;
- f) vzor BOV-in vitro-EMB-C-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 44 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zásob embryí hovädzieho dobytká vyprodukovaných *in vitro*, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných pred 21. aprílom 2021 v súlade so smernicou Rady 89/556/EHS, počatých s použitím spermy spĺňajúcej požiadavky smernice Rady 88/407/EHS, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 tímom na produkciu embryí, ktorý embryá vyprodukoval;
- g) vzor BOV-in vitro-EMB-D-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 45 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zásob embryí hovädzieho dobytká vyprodukovaných *in vitro*, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných pred 21. aprílom 2021 v súlade so smernicou Rady 89/556/EHS, počatých s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačných staníc na odber alebo skladovanie spermy schválených príslušným orgánom krajiny vývozu, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na produkciu embryí, ktorý embryá vyprodukoval;
- h) vzor BOV-GP-PROCESSING-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 46 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov:
  - sperma hovädzieho dobytká, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 2003/43/ES po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou 93/60/EHS,
  - oocyty a embryá hovädzieho dobytká, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,

- zásoby embryí hovädzieho dobytky získaných *in vivo*, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby embryí hovädzieho dobytky vyprodukovaných *in vitro*, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021 a počatých s použitím spermy spĺňajúcej požiadavky smernice 88/407/EHS,
  - zásoby embryí hovädzieho dobytky vyprodukovaných *in vitro*, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021 a počatých s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačných staníc na odber alebo skladovanie spermy schválených príslušným orgánom krajiny vývozu;
- i) vzor BOV-GP-STORAGE-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 47 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov:
- sperma hovädzieho dobytky, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy hovädzieho dobytky, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 2003/43/ES po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby spermy hovädzieho dobytky, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 93/60/EHS,
  - oocyty a embryá hovädzieho dobytky, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
  - zásoby embryí hovädzieho dobytky získaných *in vivo*, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby embryí hovädzieho dobytky vyprodukovaných *in vitro*, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021 a počatých s použitím spermy spĺňajúcej požiadavky smernice 88/407/EHS,
  - zásoby embryí hovädzieho dobytky vyprodukovaných *in vitro*, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021 a počatých s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačných staníc na odber alebo skladovanie spermy schválených príslušným orgánom krajiny vývozu.

#### Článok 21

#### Vzory certifikátov zdravia zvierat na vstup určitých typov zárodočných produktov oviec a kôz do Únie

Certifikáty zdravia zvierat uvedené v článku 1 ods. 2 písm. b), ktoré sa majú používať na vstup určitých typov zárodočných produktov oviec a kôz do Únie, musia v závislosti od typu príslušných produktov zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor OV/CAP-SEM-A-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 48 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- b) vzor OV/CAP-SEM-B-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 49 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- c) vzor OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 50 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;

- d) vzor OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 51 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- e) vzor OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 52 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov:
- sperma oviec a kôz, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021,
  - oocyty a embryá oviec a kôz, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
  - zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021;
- f) vzor OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 53 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov:
- sperma oviec a kôz, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021,
  - oocyty a embryá oviec a kôz, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
  - zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021.

## Článok 22

### Vzory certifikátov zdravia zvierat na vstup určitých typov zárodočných produktov ošípaných do Únie

Certifikáty zdravia zvierat uvedené v článku 1 ods. 2 písm. b), ktoré sa majú používať na vstup určitých typov zárodočných produktov ošípaných do Únie, musia v závislosti od typu príslušných produktov zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor POR-SEM-A-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 54 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- b) vzor POR-SEM-B-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 55 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- c) vzor POR-OOCYTES-EMB-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 56 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;

- d) vzor POR-GP-PROCESSING-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 57 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov:
- sperma ošípaných, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021,
  - oocyty a embryá ošípaných, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021;
- e) vzor POR-GP-STORAGE-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 58 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov:
- sperma ošípaných, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021,
  - oocyty a embryá ošípaných, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021.

#### Článok 23

#### Vzory certifikátov zdravia zvierat na vstup určitých typov zárodočných produktov koňovitých do Únie

Certifikáty zdravia zvierat uvedené v článku 1 ods. 2 písm. b), ktoré sa majú používať na vstup určitých typov zárodočných produktov koňovitých do Únie, musia v závislosti od typu príslušných produktov zodpovedať jednému z týchto vzorov:

- a) vzor EQUI-SEM-A-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 59 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- b) vzor EQUI-SEM-B-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 60 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- c) vzor EQUI-SEM-C-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 61 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- d) vzor EQUI-SEM-D-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 62 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zásob spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná;
- e) vzor EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 63 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- f) vzor EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 64 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zásob oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;



- g) vzor EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 65 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zásob oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval;
- h) vzor EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 66 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov:
- sperma koňovitých, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,
  - zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,
  - oocyty a embryá koňovitých, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
  - zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014;
- i) vzor EQUI-GP-STORAGE-ENTRY vyhotovený v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 67 prílohy II, pokiaľ ide o zásielky zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov:
- sperma koňovitých, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
  - zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,
  - zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,
  - oocyty a embryá koňovitých, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
  - zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
  - zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014.

#### Článok 24

### Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zárodočných produktov určitých kategórií suchozemských zvierat do Únie

Certifikát zdravia zvierat uvedený v článku 1 ods. 2 písm. b), ktorý sa má použiť na vstup zásielok spermy, oocytov a embryí suchozemských zvierat, držaných v zariadení so špeciálnym režimom, ktoré boli odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692, do Únie, musí zodpovedať vzoru GP-CONFINED-ENTRY vyhotovenému v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 68 prílohy II.

## Článok 25

**Vzory úradných vyhlásení na vstup určitých kategórií suchozemských zvierat do Únie**

1. Vyhlásenie uvedené v článku 1 ods. 3, ktoré sa má použiť na prepravu suchozemských zvierat vstupujúcich do Únie po mori, musí zodpovedať vzoru dodatku AT-TERRE-SEA vyhotovenému v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 1 prílohy III a musí ho vyplniť kapitán plavidla.
2. Vyhlásenie uvedené v článku 1 ods. 3, ktoré sa má použiť na prekládku zvierat čeľade koňovité na účely splnenia požiadaviek stanovených v článku 9 ods. 2 a článku 10 ods. 2 vykonávacieho nariadenia (EÚ) 2018/659, musí zodpovedať vzoru EQUI-TRANS vyhotovenému v súlade so vzorom stanoveným v kapitole 2 prílohy III k tomuto nariadeniu.
3. Vyhlásenia uvedené v odsekoch 1 a 2 musia byť pripojené k príslušným certifikátom zdravia zvierat alebo certifikátom zdravia zvierat/úradným certifikátom.

## Článok 26

**Zrušenia**

1. Rozhodnutie 2010/470/EÚ sa zrušuje s účinnosťou od 21. apríla 2021.
2. Odkazy na toto rozhodnutie sa považujú za odkazy na toto nariadenie a znejú v súlade s tabuľkou zhody v prílohe IV.

## Článok 27

**Prechodné ustanovenia**

Zásielky suchozemských zvierat a ich zárodočných produktov, ktoré sú sprevádzané príslušným certifikátom vydaným v súlade s nariadeniami Komisie (ES) č. 798/2008 a (EÚ) č. 206/2010, vykonávacími nariadeniami Komisie (EÚ) č. 139/2013 a (EÚ) 2018/659, rozhodnutiami Komisie 2006/168/ES a 2010/472/EÚ, ako aj certifikátmi vydanými v súlade s vykonávacími rozhodnutiami Komisie 2011/630/EÚ, 2012/137/EÚ a (EÚ) 2019/294 pred dátumom uplatňovania tohto nariadenia, sa prijímajú na vstup do Únie do 20. októbra 2021 za predpokladu, že certifikát bol podpísaný osobou oprávnenou na podpis certifikátu v súlade s uvedenými nariadeniami a rozhodnutiami pred 21. augustom 2021.

## Článok 28

**Nadobudnutie účinnosti a uplatňovanie**

Toto nariadenie nadobúda účinnosť dvadsiatym dňom po jeho uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*.

Uplatňuje sa od 21. apríla 2021.

Toto nariadenie je záväzné v celom rozsahu a priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

V Bruseli 24. marca 2021

Za Komisiu  
predsedníčka  
Ursula VON DER LEYEN

*PRÍLOHA I*

Príloha I obsahuje tieto vzory certifikátov zdravia zvierat a certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov na premiestňovanie medzi členskými štátmi

Vzor

<b>Kopytníky</b>	
BOV-INTRA-X	Kapitola 1: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie hovädzieho dobytku, ktorý nie je určený na zabitie, medzi členskými štátmi
BOV-INTRA-Y	Kapitola 2: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie hovädzieho dobytku určeného na zabitie medzi členskými štátmi
POR-INTRA-X	Kapitola 3: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie ošipaných, ktoré nie sú určené na zabitie, medzi členskými štátmi
POR-INTRA-Y	Kapitola 4: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie ošipaných určených na zabitie medzi členskými štátmi
OV/CAP-INTRA-X	Kapitola 5: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie oviec a kôz, ktoré nie sú určené na zabitie, medzi členskými štátmi
OV/CAP-INTRA-Y	Kapitola 6: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie oviec a kôz určených na zabitie medzi členskými štátmi
EQUI-INTRA-IND	Kapitola 7: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie jednotlivého zvierat'a čelade koňovité, ktoré nie je určené na zabitie, medzi členskými štátmi
EQUI-INTRA-CON	Kapitola 8: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielky koňovitých medzi členskými štátmi
CAM-INTRA-X	Kapitola 9: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie ťavovitých, ktoré nie sú určené na zabitie, medzi členskými štátmi
CAM-INTRA-Y	Kapitola 10: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie ťavovitých určených na zabitie medzi členskými štátmi
CER-INTRA-X	Kapitola 11: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie jeleňovitých, ktoré nie sú určené na zabitie, medzi členskými štátmi
CER-INTRA-Y	Kapitola 12: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie jeleňovitých určených na zabitie medzi členskými štátmi
OTHER-UNGULATES-INTRA-X	Kapitola 13: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie držaných kopytníkov iných než hovädzí dobytok, ovce, kozy, ošipané, koňovité, ťavovité a jeleňovité, neurčených na zabitie, medzi členskými štátmi
OTHER-UNGULATES-INTRA-Y	Kapitola 14: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie držaných kopytníkov iných než hovädzí dobytok, ovce, kozy, ošipané, koňovité, ťavovité a jeleňovité, určených na zabitie, medzi členskými štátmi

<b>Vtáky a ich zárodočné produkty</b>	
POU-INTRA-HEP	Kapitola 15: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na premiestňovanie násadových vajec hydiny medzi členskými štátmi
POU-INTRA-DOC	Kapitola 16: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na premiestňovanie jednoduchých kurčiat medzi členskými štátmi
POU-INTRA-X	Kapitola 17: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na premiestňovanie hydiny na reprodukciu a úžitkovej hydiny medzi členskými štátmi
POU-INTRA-LT20	Kapitola 18: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na premiestňovanie menej než 20 kusov hydiny inej než vtáky bežce alebo menej než 20 násadových vajec hydiny inej než vtáky bežce medzi členskými štátmi
POU-INTRA-Y	Kapitola 19: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na premiestňovanie hydiny určenej na zabitie medzi členskými štátmi
POU-INTRA-SPF	Kapitola 20: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie vajec bez obsahu špecifikovaných patogénov medzi členskými štátmi
CAPTIVE-BIRDS-INTRA	Kapitola 21: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie vtákov chovaných v zajatí medzi členskými štátmi
HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA	Kapitola 22: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie násadových vajec vtákov chovaných v zajatí medzi členskými štátmi
<b>Zárodočné produkty hovädzieho dobytku</b>	
BOV-SEM-A-INTRA	Kapitola 23: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok spermy hovädzieho dobytku, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, medzi členskými štátmi
BOV-SEM-B-INTRA	Kapitola 24: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob spermy hovädzieho dobytku, odobranej, spracovanej a skladovanej po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021 v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 2003/43/ES, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, medzi členskými štátmi
BOV-SEM-C-INTRA	Kapitola 25: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob spermy hovädzieho dobytku, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 93/60/EHS, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, medzi členskými štátmi
BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Kapitola 26: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok oocytov a embryí hovädzieho dobytku, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, medzi členskými štátmi

BOV-EMB-B-INTRA	Kapitola 27: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob embryí hovädzieho dobytká, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných pred 21. aprílom 2021 v súlade so smericou Rady 89/556/EHS, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý embryá odobral alebo vyprodukoval, medzi členskými štátmi
BOV-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Kapitola 28: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, medzi členskými štátmi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma hovädzieho dobytká, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 2003/43/ES po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 93/60/EHS,</li> <li>- oocyty a embryá hovädzieho dobytká, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby embryí hovädzieho dobytká, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021</li> </ul>
BOV-GP-STORAGE-INTRA	<p>Kapitola 29: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, medzi členskými štátmi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma hovädzieho dobytká, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 2003/43/ES po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 93/60/EHS,</li> <li>- oocyty a embryá hovädzieho dobytká, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby embryí hovädzieho dobytká, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021</li> </ul>

<b>Zárodčné produkty oviec a kôz</b>	
OV/CAP-SEM-A-INTRA	Kapitola 30: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, medzi členskými štátmi
OV/CAP-SEM-B-INTRA	Kapitola 31: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, medzi členskými štátmi
OV/CAP-SEM-C-INTRA	Kapitola 32: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, medzi členskými štátmi
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Kapitola 33: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, medzi členskými štátmi
OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Kapitola 34: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, medzi členskými štátmi
OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Kapitola 35: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, medzi členskými štátmi

OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Kapitola 36: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, medzi členskými štátmi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma oviec a kôz, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,</li> <li>- oocyty a embryá oviec a kôz, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010</li> </ul>
OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA	<p>Kapitola 37: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, medzi členskými štátmi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma oviec a kôz, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,</li> <li>- oocyty a embryá oviec a kôz, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010</li> </ul>

<b>Zárodčné produkty ošípaných</b>	
POR-SEM-A-INTRA	Kapitola 38: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, medzi členskými štátmi
POR-SEM-B-INTRA	Kapitola 39: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, medzi členskými štátmi
POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA	Kapitola 40: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, medzi členskými štátmi
POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Kapitola 41: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, medzi členskými štátmi
POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Kapitola 42: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, medzi členskými štátmi
POR-GP-PROCESSING-INTRA	Kapitola 43: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zárodčných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodčných produktov, medzi členskými štátmi: <ul style="list-style-type: none"> <li>– sperma ošípaných, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>– zásoby spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021,</li> <li>– oocyty a embryá ošípaných, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>– zásoby oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>– zásoby oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010</li> </ul>



POR-GP-STORAGE-INTRA	<p>Kapitola 44: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, medzi členskými štátmi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– sperma ošípaných, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>– zásoby spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021,</li> <li>– oocyty a embryá ošípaných, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>– zásoby oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>– zásoby oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010</li> </ul>
<b>Zárodočné produkty koňovitých</b>	
EQUI-SEM-A-INTRA	<p>Kapitola 45: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, medzi členskými štátmi</p>
EQUI-SEM-B-INTRA	<p>Kapitola 46: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, medzi členskými štátmi</p>
EQUI-SEM-C-INTRA	<p>Kapitola 47: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, medzi členskými štátmi</p>
EQUI-SEM-D-INTRA	<p>Kapitola 48: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, medzi členskými štátmi</p>
EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA	<p>Kapitola 49: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, medzi členskými štátmi</p>

EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA	Kapitola 50: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, medzi členskými štátmi
EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA	Kapitola 51: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, medzi členskými štátmi
EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA	Kapitola 52: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zásob oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, medzi členskými štátmi
EQUI-GP-PROCESSING-INTRA	<p>Kapitola 53: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, medzi členskými štátmi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– sperma koňovitých, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>– zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>– zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,</li> <li>– zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,</li> <li>– oocyty a embryá koňovitých, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>– zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>– zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,</li> <li>– zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010</li> </ul>

EQUI-GP-STORAGE-INTRA	<p>Kapitola 54: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, medzi členskými štátmi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma koňovitých, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,</li> <li>- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,</li> <li>- oocyty a embryá koňovitých, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,</li> <li>- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010</li> </ul>
<b>Včely</b>	
HBEE-INTRA	Kapitola 55: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie včiel medonosných medzi členskými štátmi
QUE-INTRA	Kapitola 56: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie včelích kráľovien medzi členskými štátmi podľa výnimky
BBEE-INTRA	Kapitola 57: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie čmeľov medzi členskými štátmi
<b>Určité kategórie suchozemských zvierat a určité zárodočné produkty</b>	
CONFINED-LIVE-INTRA	Kapitola 58: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie suchozemských zvierat medzi zariadeniami so špeciálnym režimom medzi členskými štátmi
CONFINED-PRIMATE-INTRA	Kapitola 59: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie primátov do zariadenia so špeciálnym režimom medzi členskými štátmi
GP-CONFINED-INTRA	Kapitola 60: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok spermy, oocytov a embryí suchozemských zvierat držaných v zariadení so špeciálnym režimom, ktoré boli odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686, medzi členskými štátmi

CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA	Kapitola 61: Vzor certifikátu zdravia zvierat a vzor vyhlásenia na premiestňovanie psov, mačiek a fretiek medzi členskými štátmi
GP-CANIS-FELIS-INTRA	Kapitola 62: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok spermy, oocytov a embryí psov ( <i>Canis lupus familiaris</i> ) a mačiek ( <i>Felis silvestris catus</i> ), ktoré boli odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686, medzi členskými štátmi
OTHCARN-INTRA	Kapitola 63: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie iných mäsožravcov medzi členskými štátmi
WILD-ANIMALS-INTRA	Kapitola 64: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie voľne žijúcich suchozemských zvierat medzi členskými štátmi
GP-CAM-CER-INTRA	Kapitola 65: Vzor certifikátu zdravia zvierat na premiestňovanie zásielok spermy, oocytov a embryí zvierat čeľadí Camelidae a Cervidae medzi členskými štátmi, ktoré boli odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686

## KAPITOLA 1

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE  
HOVÄDZIEHO DOBYTKA, KTORÝ NIE JE URČENÝ NA ZABITIE, MEDZI  
ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR BOV-INTRA-X)**

EUROPSKA UNIA				INTRA	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>		
			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
			<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina	Registračné číslo	ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina		Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny
			<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>
			<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Adresa Krajina	
	<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Krajina Číslo obchodného dokladu			Kód ISO kód krajiny	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby				

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrenia		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INTRA-X

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Hovädzi dobytok<sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňa tieto požiadavky:</p> <p>II.1.1. Zvieratá sú identifikované podľa článku 38 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.</p> <p>II.1.2. Najmenej počas obdobia 30 dní pred odchodom zásielky alebo od narodenia, ak sú mladšie než 30 dní, zvieratá</p> <p>II.1.2.1. mali miesto nepretržitého pobytu v zariadení pôvodu;</p> <p>II.1.2.2. neboli v kontakte s držaným hovädzím dobytkom, ktorý má nižší zdravotný štatút alebo na ktorý sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat;</p> <p>II.1.2.3. neboli počas obdobia 30 dní pred odchodom zvierat v priamom či nepriamom kontakte s držanými zvieratami, ktoré vstúpili do Únie z tretej krajiny alebo územia.</p> <p>II.1.3. Nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre hovädzi dobytok počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... (uveďte dátum dd/mm/rrrr).</p> <p>II.2. Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:</p> <p>II.2.1. Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre hovädzi dobytok.</p> <p>II.2.2. Pochádzajú zo zariadení bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> bez vakcinácie týkajúcej sa hovädzieho dobytká a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [zariadenia pôvodu sa nachádzajú v členskom štáte alebo jeho pásme so štatútom bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, pokiaľ ide o hovädzi dobytok;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [boli podrobené testu na infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti I prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami na vzorke odobranej počas obdobia 30 dní pred odchodom a v prípade samíc po pôrode odobranej prinajmenšom 30 dní po pôrode;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [sú mladšie ako 12 mesiacov;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [sú vykastrované.]</p> <p>II.2.3. Pochádzajú zo zariadení bez výskytu infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [zariadenia pôvodu sa nachádzajú v členskom štáte alebo jeho pásme so štatútom bez výskytu infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>);]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [boli podrobené testu na infekciu baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 2 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami počas obdobia 30 dní pred odchodom;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [sú mladšie ako šesť týždňov.]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INIRA-X

	<p>II.2.4. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.</p> <p>II.2.5. Pochádzajú zo zariadení, ktoré sa nachádzajú v oblasti s polomerom prinajmenšom 150 km okolo daných zariadení, v ktorej počas posledných 2 rokov pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby pri držaných zvieratách druhov zo zoznamu príslušných pre danú chorobu.</p> <p>II.2.6. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.</p> <p>II.2.7. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [v zariadeniach nebol počas posledných 2 rokov pred ich odchodom hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [počas posledných 2 rokov pred odchodom bol hlásený výskyt surry, po poslednom výskyte ohniska choroby postihnuté zariadenia naďalej podliehali obmedzeniu premiestňovania až dovtedy, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá boli odstránené zo zariadení a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadeniach boli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadení.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.8. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat, a neboli vakcinované živou vakcínou proti infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) počas obdobia 60 dní pred dátumom premiestnenia a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma, na ktoré sa vzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.8.1. boli držané v členskom štáte alebo pásme bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v súlade s článkom 40 ods. 3 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.8.1.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.1.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume vstupu zvierat'a do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.1.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume vstupu zvierat'a do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24);]]</p>
--	---



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INIRA-X

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.2. boli chránené pred napadnutím vektormi počas prepravy na miesto určenia a boli držané chránené pred napadnutím vektormi v zariadení chránenom pred vektormi</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.8.2.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.2.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.2.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.3. boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v danom členskom štáte alebo pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.8.3.1. boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.3.2. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.4. boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, ktorý umožňuje zistiť špecifické protilátky proti všetkým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, v prípade ktorých bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený výskyt v danom členskom štáte alebo pásme, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.8.4.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 60 dní pred dátumom premiestnenia.]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.4.2. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 30 dní pred dátumom premiestnenia a zviera bolo podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia.]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma, ktoré nie sú ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa na ne nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.8.1. boli chránené pred napadnutím vektormi počas prepravy na miesto určenia a boli držané chránené pred napadnutím vektormi v zariadení chránenom pred vektormi</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.8.1.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.1.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.1.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi;]]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INIRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.8.2. boli počas obdobia 60 dní pred odchodom držané v zariadení nachádzajúcom sa v členskom štáte alebo v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo zariadenia, kde sa počas uvedeného obdobia vykonával dohľad v súlade s požiadavkami stanovenými v časti II kapitole 1 oddieloch 1 a 2 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689, a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.8.2.1. zvieratá boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo miesta, v ktorom boli zvieratá držané, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.8.2.1.1. boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.8.2.1.2. boli vakcinované inaktívanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.8.2.2. zvieratá boli imunizované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo miesta, v ktorom boli zvieratá držané, a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.8.2.2.1. zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 60 dní pred dátumom premiestnenia]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.8.2.2.2. zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 30 dní pred dátumom premiestnenia a testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.8. Nespĺňajú požiadavky stanovené v časti II kapitole 2 oddiele 1 bodoch 1 až 3 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a príslušný orgán členského štátu pôvodu povolil premiestnenie uvedených zvierat do iného členského štátu alebo jeho pásma</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.8.1. so štatútom bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods. 2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.8.1.1. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.8.1.2. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INIRA-X

	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.8.1.3. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.8.1.4. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia.]]]
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.8.2. so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1– 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods.2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a
	<sup>(2)</sup> bud'	[II.2.8.2.1. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.8.2.2. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.8.2.3. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.8.2.4. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia.]]]
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.8.3. ktoré nie sú ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa na ne nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1– 24), a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené
	<sup>(2)</sup> bud'	[II.2.8.3.1. bez akýchkoľvek podmienok a
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.8.3.2. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.8.3.3. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.8.3.4. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.8.3.5. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia.]]]

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INIRA-X

	<sup>(2)</sup> [ <sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[II.2.9. Premiestňujú sa do členského štátu alebo jeho pásma so štatútom bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy a
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[II.2.9.1. zvieratá pochádzajú zo zariadení bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy.]]
	<sup>(2)</sup> <i>alebo</i>	[II.2.9.1. zvieratá pochádzajú zo zariadení, ktoré nie sú bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy, a v uvedených zariadeniach nebol hlásený výskyt enzootickej bovinnej leukózy počas obdobia 24 mesiacov pred odchodom a
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[II.2.9.1.1. sú staršie ako 24 mesiacov a boli podrobené sérologickému testu na enzootickú bovinnú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[II.2.9.1.1.1. na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej štyroch mesiacov, zatiaľ čo sú držané v izolácii od ostatného hovädzieho dobytku v zariadení]]
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i>	[II.2.9.1.1.2. na vzorke odobranej počas obdobia 30 dní pred odchodom zásielky a všetok hovädzí dobytok starší ako 24 mesiacov, držaný v zariadení, bol podrobený sérologickému testu na enzootickú bovinnú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej štyroch mesiacov počas obdobia 12 mesiacov pred odchodom zásielky;]]]
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i>	[II.2.9.1.2. sú mladšie ako 24 mesiacov a narodili sa matke, ktorá bola podrobená sérologickému testu na enzootickú bovinnú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej štyroch mesiacov počas obdobia 12 mesiacov pred odchodom zásielky.]]]
	<sup>(2)</sup> <i>alebo</i>	[II.2.9. Premiestňujú sa do členského štátu alebo jeho pásma so schváleným eradikačným programom v súvislosti s enzootickou bovinnou leukózou a
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[II.2.9.1. zvieratá pochádzajú zo zariadení bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy.]]
	<sup>(2)</sup> <i>alebo</i>	[II.2.9.1. zvieratá pochádzajú zo zariadení, ktoré nie sú bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy, a v uvedených zariadeniach nebol hlásený výskyt enzootickej bovinnej leukózy počas obdobia 24 mesiacov pred odchodom a
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[II.2.9.1.1. sú staršie ako 24 mesiacov a boli podrobené sérologickému testu na enzootickú bovinnú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INIRA-X

		<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[II.2.9.1.1.1. na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej štyroch mesiacov, zatiaľ čo sú držané v izolácii od ostatného hovädzieho dobytku v zariadení]]]
		<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i>	[II.2.9.1.1.2. na vzorke odobranej počas obdobia 30 dní pred odchodom zásielky a všetok hovädzí dobytok starší ako 24 mesiacov, držaný v zariadení, bol podrobený sérologickému testu na enzootickú bovinú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej štyroch mesiacov počas obdobia 12 mesiacov pred odchodom zásielky;]]]
		<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i>	[II.2.9.1.2. sú mladšie ako 24 mesiacov a narodili sa matke, ktorá bola podrobená sérologickému testu na enzootickú bovinú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej štyroch mesiacov počas obdobia 12 mesiacov pred odchodom zásielky.]]]
		<sup>(2)</sup> [ <sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[II.2.10. Premiestňujú sa do členského štátu alebo jeho pásma so štatútom bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy a neboli vakcinované proti infekčnej bovinnej rinotracheitíde/infekčnej pustulárnej vulvovaginitíde a
		<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[II.2.10.1. pochádzajú zo zariadení bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy a
		<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[II.2.10.1.1. zariadenia pôvodu sa nachádzajú v členskom štáte alebo jeho pásme so štatútom bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy]]]
		<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i>	[II.2.10.1.2 zvieratá boli podrobené karanténe počas najmenej 30 dní pred odchodom a boli podrobené sérologickému testu na detekciu protilátok proti celému bovinému herpesvírusu typu 1 (BoHV-1) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 5 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnym výsledkom, ktorý sa vykonal na vzorke odobranej počas obdobia 15 dní pred odchodom zásielky.]]]
		<sup>(2)</sup> <i>alebo</i>	[II.2.10.1. pochádzajú zo zariadení, ktoré nie sú bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy, a boli držané v schválenom karanténnom zariadení počas najmenej 30 dní pred odchodom a boli podrobené sérologickému testu na detekciu protilátok proti celému BoHV-1 prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 5 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnym výsledkom, ktorý sa vykonal na vzorke odobranej najmenej 21 dní po začatí karantény.]]]

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INIRA-X

	<p><sup>(2)</sup>/alebo [II.2.10. Premiestňujú sa do členského štátu alebo jeho pásma so schváleným eradikačným programom v súvislosti s infekčnou bovinou rinotracheitídou/infekčnou pustulárnou vulvovaginitídou a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.10.1. pochádzajú zo zariadení bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.10.1.1. zariadenia pôvodu sa nachádzajú v členskom štáte alebo jeho pásme so štatútom bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.10.1.2. zariadenia pôvodu sa nachádzajú v členskom štáte alebo jeho pásme so schváleným eradikačným programom v súvislosti s infekčnou bovinou rinotracheitídou/infekčnou pustulárnou vulvovaginitídou]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.10.1.3. zvieratá boli podrobené karanténe počas najmenej 30 dní pred odchodom a boli podrobené sérologickému testu na detekciu protilátok proti celému bovinnému herpesvírusu typu 1 (BoHV-1) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 5 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnym výsledkom, ktorý sa vykonal na vzorke odobranej počas obdobia 15 dní pred odchodom zásielky.]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.10.1.4. zvieratá sú určené do zariadenia, ktoré drží hovädzí dobytok na produkciu mäsa bez kontaktu s hovädzím dobytkom z iných zariadení a z ktorého sa zvieratá premiestňujú priamo na bitúnok.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [II.2.10.1. pochádzajú zo zariadení, ktoré nie sú bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy, a</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– počas najmenej 30 dní pred odchodom boli držané v schválenom karanténnom zariadení a</li> <li>– boli podrobené sérologickému testu na detekciu protilátok proti celému BoHV-1 prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 5 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnym výsledkom, ktorý sa vykonal na vzorke odobranej najmenej 21 dní po začatí karantény.]]] </li></ul> <p><sup>(2)</sup>[<sup>(2)</sup>bud' [II.2.11. Premiestňujú sa do členského štátu alebo jeho pásma so štatútom bez výskytu bovinnej vírusovej hnačky a neboli vakcinované proti bovinnej vírusovej hnačke a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.11.1. pochádzajú zo zariadení bez výskytu bovinnej vírusovej hnačky a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.11.1.1. zariadenia pôvodu sa nachádzajú v členskom štáte alebo jeho pásme so štatútom bez výskytu bovinnej vírusovej hnačky]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.11.1.2. zariadenia pôvodu boli podrobené režimu testovania podľa časti VI kapitoly 1 oddielu 2 bodu 1 písm. c) bodov ii) alebo iii) prílohy IV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689, ktoré sa vykonal s negatívnymi výsledkami počas obdobia štyroch mesiacov pred odchodom zásielky]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.11.1.3. zvieratá boli pred odchodom zásielky individuálne testované s cieľom vylúčiť prítomnosť vírusu bovinnej vírusovej hnačky.]]]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INIRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.2.11.1. pochádzajú zo zariadení, ktoré nie sú bez výskytu bovinnej vírusovej hnačky, a boli podrobené testu na zistenie antigénu alebo genómu vírusu bovinnej vírusovej hnačky, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.11.1.1. počas obdobia najmenej 21 dní pred odchodom zásielky boli držané v schválenom karanténnom zariadení</p> <p><sup>(2)</sup>[a v prípade gravidných samíc boli podrobené sérologickému testu na detekciu protilátok proti vírusu bovinnej vírusovej hnačky prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných najmenej 21 dní po začatí karantény]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.11.1.2. boli podrobené sérologickému testu na detekciu protilátok proti vírusu bovinnej vírusovej hnačky prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s pozitívnymi výsledkami, ktorý</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.11.1.2.1. sa v prípade zvierat, ktoré nie sú gravidné, vykonal na vzorkách odobraných pred odchodom zásielky]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.11.1.2.1. sa v prípade gravidných samíc vykonal na vzorkách odobraných pred insemináciou predchádzajúcou súčasnej gravidite.]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.2.11. Premiestňujú sa do členského štátu alebo jeho pásma so schváleným eradikačným programom v súvislosti s bovinnou vírusovou hnačkou a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.11.1. pochádzajú zo zariadení bez výskytu bovinnej vírusovej hnačky a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.11.1.1. zariadenia pôvodu sa nachádzajú v členskom štáte alebo jeho pásme so štatútom bez výskytu bovinnej vírusovej hnačky]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.11.1.2. zariadenia pôvodu sa nachádzajú v členskom štáte alebo jeho pásme so schváleným eradikačným programom v súvislosti s bovinnou vírusovou hnačkou]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.11.1.3. zariadenia pôvodu boli podrobené režimu testovania podľa časti VI kapitoly 1 oddielu 2 bodu 1 písm. c) bodov ii) alebo iii) prílohy IV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689, ktoré sa vykonal s negatívnymi výsledkami počas posledných štyroch mesiacov pred odchodom zásielky]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.11.1.4. zvieratá boli pred odchodom zásielky individuálne testované s cieľom vylúčiť prítomnosť vírusu bovinnej vírusovej hnačky]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.11.1.5. zvieratá sú určené do zariadenia, ktoré drží hovädzí dobytok na produkciu mäsa oddelene od hovädzieho dobytku z iných zariadení a z ktorého sa zvieratá premiestňujú priamo na bitúnok]]]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INIRA-X

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.11.2. pochádzajú zo zariadení, ktoré nie sú bez výskytu bovinnej vírusovej hnačky, a boli podrobené testu na zistenie antigénu alebo genómu vírusu bovinnej vírusovej hnačky, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.11.2.1. počas obdobia najmenej 21 dní pred odchodom zásielky boli držané v schválenom karanténnom zariadení</p> <p><sup>(2)</sup>[a v prípade gravidných samíc boli podrobené sérologickému testu na detekciu protilátok proti vírusu bovinnej vírusovej hnačky prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných najmenej 21 dní po začatí karantény]]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.11.2.2. boli podrobené sérologickému testu na detekciu protilátok proti vírusu bovinnej vírusovej hnačky prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s pozitívnymi výsledkami, ktorý</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.11.2.2.1. sa v prípade zvierat, ktoré nie sú gravidné, vykonal na vzorkách odobraných pred odchodom zásielky]]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.11.2.2.1. sa v prípade gravidných samíc vykonal na vzorkách odobraných pred insemináciou predchádzajúcou súčasnej gravidite.]]]]]</p> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p><sup>2)</sup>[II.4. Podľa úradných informácií a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa sú to darcovské zvieratá a</p> <p>II.4.1. pochádzajú z inseminačnej stanice na odber spermy a budú prepravené priamo do inej inseminačnej stanice na odber spermy v súlade s článkom 19 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/686; a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.4.2. mali od dátumu prijatia miesto nepretržitého pobytu na inseminačnej stanici na odber spermy a boli podrobené, s negatívnymi výsledkami, všetkým povinným rutinným testom uvedeným v časti 1 kapitole I bode 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom daného premiestnenia; a]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [II.4.2. boli podrobené, s negatívnymi výsledkami, všetkým testom uvedeným v časti 1 kapitole I bode 1 písm. b) a c) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, ktoré sa vyžadujú pred prijatím na inseminačnú stanicu na odber spermy a vykonajú sa počas obdobia bezprostredne pred karanténou a počas karanténneho obdobia; a]</p> <p>II.4.3. prevádzkovateľ získal predbežný súhlas veterinárneho lekára inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorú sú zvieratá určené; a</p> <p>II.4.4. použité dopravné prostriedky boli pred použitím vyčistené a vydezinfikované.]</p> <p>II.5. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p>
--	--



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INIRA-X

	<p>II.6. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><sup>(2)(3)</sup>[II.7. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]</p> <p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uvedte dátum) <sup>(4)(5)</sup>.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte zariadenie pôvodu zvierat v zásielke alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte zariadenie konečného určenia zásielky alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné kódy zvierat v zásielke, identifikovaných v súlade s článkom 38 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INTRA-X

<b>Časť II:</b> (1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat. (2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte. (3) Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie. (4) Ak sa zásielka zhromažďuje v zariadení schválenom na zhromažďovanie a pozostáva zo zvierat, ktoré boli naložené v rôznych dňoch, potom sa za dátum začatia cesty celej zásielky považuje najskorší dátum, v ktorý ktorákoľvek časť zásielky opustila zariadenie pôvodu. (5) Toto vyjadrenie nezbavuje prepravcov ich povinnosti v súlade s platnými ustanoveniami Únie, najmä pokiaľ ide o spôsobilosť na prepravu.	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 2

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE  
HOVÄDZIEHO DOBYTKA URČENÉHO NA ZABITIE MEDZI ČLENSKÝMI  
ŠTÁTMI (VZOR BOV-INTRA-Y)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INIRA-Y

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Hovädzi dobytok<sup>(1)</sup> v zásielke opisanej v časti I spĺňa tieto požiadavky:</p> <p>II.1.1. Zvieratá sú identifikované podľa článku 38 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.</p> <p>II.1.2. Nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre hovädzi dobytok počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy).</p> <p><sup>(2)</sup>II.1.3. Sú určené na zabitie na účely eradikácie choroby ako súčasť eradikačného programu stanoveného v článku 31 ods. 1 alebo 2 nariadenia (EÚ) 2016/429 a členský štát určenia a podľa potreby členský štát tranzitu premiestnenie vopred povolili.]</p> <p>II.2. Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:</p> <p>II.2.1. Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre hovädzi dobytok.</p> <p><sup>(2)</sup>bud' II.2.2. Pochádzajú zo zariadení bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> vakcináciou alebo bez vakcinácie týkajúcej sa hovädzieho dobytká.]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo II.2.2. Sú vykastrované.]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo II.2.2. Sú mladšie ako 12 mesiacov.]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo II.2.2. Sú nekastrované zvieratá hovädzieho dobytká staršie ako 12 mesiacov a boli podrobené testu na infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami na vzorke odobranej počas obdobia 30 dní pred odchodom a v prípade samíc po pôrode odobranej prinajmenšom 30 dní po pôrode.]</p> <p><sup>(2)</sup>bud' II.2.3. Pochádzajú zo zariadení bez výskytu infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>).]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo II.2.3. Boli podrobené testu na infekciu baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 2 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami počas obdobia 30 dní pred odchodom.]</p> <p>II.2.4. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.</p> <p>II.2.5. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.</p> <p>II.2.6. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24).</p> <p><sup>(2)</sup>II.2.7. Sú splnené požiadavky týkajúce sa infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) stanovené v článku 33 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-INIRA-Y

<p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p>II.4. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.5. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(3)</sup>II.6. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]</p> <p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uvedte dátum) <sup>(4)</sup>/<sup>(5)</sup>.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte zariadenie pôvodu zvierat v zásielke alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte zariadenie konečného určenia zásielky alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné kódy zvierat v zásielke, identifikovaných v súlade s článkom 38 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.</p>	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie.</p> <p>(4) Ak sa zásielka zhromažďuje v zariadení schválenom na zhromažďovanie a pozostáva zo zvierat, ktoré boli naložené v rôznych dňoch, potom sa za dátum začatia cesty celej zásielky považuje najskorší dátum, v ktorý ktorákoľvek časť zásielky opustila zariadenie pôvodu.</p> <p>(5) Toto vyjadrenie nezabavuje prepravcov ich povinnosti v súlade s platnými ustanoveniami Únie, najmä pokiaľ ide o spôsobilosť na prepravu.</p>
---	---

EURÓPSKA ÚNIA

Vzor certifikátu BOV-INTRA-Y

<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 3

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE  
OŠÍPANÝCH, KTORÉ NIE SÚ URČENÉ NA ZABITIE, MEDZI ČLENSKÝMI  
ŠTÁTMI (VZOR POR-INTRA-X)**

EUROPSKA UNIA		INTRA		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b> <b>I.2a. Miestny referenčný kód</b> <b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b> <b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	<b>KÓD QR</b>
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina	Registračné číslo  ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad		<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Adresa Krajina	Registračné číslo/číslo povolenia  ISO kód krajiny
			<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Krajina Číslo obchodného dokladu	Kód  ISO kód krajiny
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené		
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera		Číslo plomby	



<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-INTRA-X

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:			
II.1. Ošípané <sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:			
II.1.1. Zvieratá sú identifikované podľa článku 52 alebo článku 54 ods. 2 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.			
II.1.2. Najmenej počas obdobia 30 dní pred odchodom zásielky alebo od narodenia, ak sú mladšie než 30 dní,			
II.1.2.1. mali miesto nepretržitého pobytu v zariadení pôvodu;			
II.1.2.2. neboli v kontakte s držanými ošípanými, ktoré majú nižší zdravotný štatút alebo na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat;			
II.1.2.3. neboli počas obdobia 30 dní pred odchodom zvierat v priamom či nepriamom kontakte s držanými zvieratami, ktoré vstúpili do Únie z tretej krajiny alebo územia.			
II.1.3. Nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre ošípané počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy).			
<sup>(2)</sup> II.1.4. Pochádzajú z jedného alebo viacerých chovov úradne uznaných za chovy uplatňujúce kontrolované podmienky ustajnenia v súlade s článkom 8 vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) 2015/1375 a neprešli zariadením schváleným na zhromažďovanie v súlade s článkom 99 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v kapitole I časti A písm. j) prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2015/1375.]			
II.2. Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:			
II.2.1. Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre ošípané.			
II.2.2. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.			
II.2.3. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.			
II.2.4. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas posledných 42 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> v prípade ošípaných a v ktorých sa prinajmenšom počas obdobia 12 mesiacov pred odchodom			
<sup>(2)</sup> bud' [II.2.4.1. uplatňovali opatrenia biologickej bezpečnosti a opatrenia na zmiernenie rizika stanovené v článku 19 ods. 1 písm. f) bode i) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688;]			
<sup>(2)</sup> a/alebo [II.2.4.2. vykonával dohľad nad infekciou baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> v prípade ošípaných držaných v zariadeniach v súlade s článkom 19 ods. 1 písm. f) bodom ii) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.]			
II.2.5. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom zásielky nebol hlásený výskyt infekcie vírusom Aujeského choroby.			

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>[II.2.6. Premiestňujú sa do členského štátu alebo jeho pásma so štatútom bez výskytu infekcie vírusom Aujeszského choroby a neboli vakcinované proti infekcii vírusom Aujeszského choroby a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.6.1. pochádzajú zo zariadení bez výskytu infekcie vírusom Aujeszského choroby a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.6.1.1. zariadenia pôvodu sa nachádzajú v členskom štáte alebo pásme so štatútom bez výskytu infekcie vírusom Aujeszského choroby;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.6.1.2. zvieratá v zásielke boli podrobené sérologickému testu na detekciu protilátok proti celému vírusu Aujeszského choroby, s negatívnym výsledkom, prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 7 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688<sup>(3)/(4)</sup> na vzorke odobranej počas obdobia 15 dní pred odchodom;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.6.2. pochádzajú zo zariadení, ktoré nie sú bez výskytu infekcie vírusom Aujeszského choroby a</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– boli počas obdobia najmenej 30 dní držané v schválenom karanténnom zariadení; a</li> <li>– boli podrobené sérologickému testu na detekciu protilátok proti celému vírusu Aujeszského choroby prostredníctvom diagnostickej metódy uvedenej v časti 7 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorého výsledok bol negatívny a ktorý sa vykonával na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 30 dní, pričom posledná vzorka sa odobrala počas obdobia 15 dní pred odchodom.]]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[II.2.6. Premiestňujú sa do členského štátu alebo jeho pásma so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom Aujeszského choroby a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.6.1. pochádzajú zo zariadení bez výskytu infekcie vírusom Aujeszského choroby a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.6.1.1. zariadenia pôvodu sa nachádzajú v členskom štáte alebo jeho pásme so štatútom bez výskytu infekcie vírusom Aujeszského choroby;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.6.1.2. zariadenia pôvodu sa nachádzajú v členskom štáte alebo jeho pásme so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom Aujeszského choroby;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.6.1.3. zvieratá v zásielke boli podrobené sérologickému testu na detekciu protilátok proti celému vírusu Aujeszského choroby alebo na detekciu protilátok proti proteínu gE vírusu Aujeszského choroby, ak je to uplatniteľné, s negatívnym výsledkom, prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 7 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688<sup>(4)</sup> na vzorke odobranej počas obdobia 15 dní pred odchodom;]]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.6.2. pochádzajú zo zariadenia, ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom Aujeszkého choroby a</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– boli počas obdobia najmenej 30 dní držané v schválenom karanténnom zariadení; a</li> <li>– boli podrobené sérologickému testu na detekciu protilátok proti celému vírusu Aujeszkého choroby prostredníctvom diagnostickej metódy uvedenej v časti 7 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorého výsledok bol negatívny a ktorý sa vykonával na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 30 dní, pričom posledná vzorka sa odobrala počas posledných 15 dní pred odchodom.]]</li> </ul> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p><sup>(2)</sup>[II.4. Podľa úradných informácií a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa sú to darčovské zvieratá a</p> <p>II.4.1. pochádzajú z inseminačnej stanice na odber spermy a budú prepravené priamo do inej inseminačnej stanice na odber spermy v súlade s článkom 19 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/686; a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.4.2. mali od dátumu prijatia nepretržitý pobyt na inseminačnej stanici na odber spermy a boli podrobené, s negatívnymi výsledkami, všetkým povinným rutinným testom uvedeným v časti 2 kapitole I bode 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom daného premiestnenia; a]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.4.2. boli podrobené, s negatívnymi výsledkami, všetkým testom uvedeným v časti 2 kapitole I bode 1 písm. b) a c) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, ktoré sa vyžadujú pred prijatím na inseminačnú stanicu na odber spermy a vykonajú sa počas obdobia bezprostredne pred karanténou a počas karanténneho obdobia; a]</p> <p>II.4.3. prevádzkovateľ získal predbežný súhlas veterinárneho lekára inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorú sú zvieratá určené; a</p> <p>II.4.4. použité dopravné prostriedky boli pred použitím vyčistené a vydezinfikované.]</p> <p>II.5. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.6. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(5)</sup>[II.7. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-INTRA-X

<b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b>	
V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uved'te dátum) <sup>(6)(7)</sup> .	
<b>Poznámky:</b>	
V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.	
Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.	
<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	„ <i>Miesto odoslania</i> “: Uved'te zariadenie pôvodu zvierat v zásielke alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.
Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uved'te zariadenie konečného určenia zásielky alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.
Kolónka I.17:	„ <i>Sprievodné doklady</i> “: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku. Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.
Kolónka I.30:	„ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uved'te identifikačné kódy zvierat v zásielke, identifikovaných v súlade s článkom 52 alebo článkom 54 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.
<b>Časť II:</b>	
(1)	V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	V prípade ošipaných mladších ako štyri mesiace, ktoré sa narodili samiciam vakcinovaným gE deletovanou vakcínou, sa môže použiť diagnostická metóda na detekciu protilátok proti proteínu gE vírusu Aujeszského choroby podľa časti 7 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688.
(4)	Počet testovaných ošipaných musí umožniť prinajmenšom detekciu 10-percentnej séroprevencie zásielky s 95-percentnou spoľahlivosťou.

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-INTRA-X

	<p>(5) Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie.</p> <p>(6) Ak sa zásielka zhromažďuje v zariadení schválenom na zhromažďovanie a pozostáva zo zvierat, ktoré boli naložené v rôznych dňoch, potom sa za dátum začatia cesty celej zásielky považuje najskorší dátum, v ktorý ktorákoľvek časť zásielky opustila zariadenie pôvodu.</p> <p>(7) Toto vyjadrenie nezbavuje prepravcov ich povinnosti v súlade s platnými ustanoveniami Únie, najmä pokiaľ ide o spôsobilosť na prepravu.</p>								
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <table><tr><td>Meno (veľkými písmenami)</td><td>Kvalifikácia a titul</td></tr><tr><td>Názov miestnej kontrolnej jednotky</td><td>Kód miestnej kontrolnej jednotky</td></tr><tr><td>Dátum</td><td></td></tr><tr><td>Pečiatka</td><td>Podpis</td></tr></table>	Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	Dátum		Pečiatka	Podpis
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul								
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky								
Dátum									
Pečiatka	Podpis								

## KAPITOLA 4

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE  
OŠÍPANÝCH URČENÝCH NA ZABITIE MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR  
POR-INTRA-Y)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené		
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby		

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-INTRA-Y

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:			
II.1. Ošípané <sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:			
II.1.1. Zvieratá sú identifikované podľa článku 52 alebo článku 54 ods. 2 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.			
II.1.2. Nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre ošípané počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy).			
<sup>(2)</sup> [II.1.3. Sú určené na zabitie na účely eradikácie choroby ako súčasť eradikačného programu stanoveného v článku 31 ods. 1 alebo 2 nariadenia (EÚ) 2016/429 a členský štát určenia a podľa potreby členský štát tranzitu premiestnenie vopred povolili.]			
<sup>(2)</sup> [II.1.4. Zvieratá			
<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.1.4.1. sú neodstavené a vo veku menej ako 5 týždňov.]]			
<sup>(2)</sup> <i>alebo</i> [II.1.4.1. pochádzajú z jedného alebo viacerých chovov úradne uznaných za chovy uplatňujúce kontrolované podmienky ustajnenia v súlade s článkom 8 ods. 1 vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) 2015/1375,			
<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.1.4.1.1 kde sa jatočné telá všetkých prasníc a kancov vyšetrujú na prítomnosť parazitov rodu <i>Trichinella</i> ]]			
<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.1.4.1.1. kde sa 10 % jatočných tiel zvierat poslaných na zabitie vyšetruje na prítomnosť parazitov rodu <i>Trichinella</i> .]]]			
<sup>(2)</sup> <i>alebo</i> [II.1.4.1.1. ktoré sa nachádzajú v členskom štáte, v ktorom neboli zistené žiadne autochtónne zamorenia parazitmi rodu <i>Trichinella</i> pri domácich ošípaných držaných v chovoch, ktoré boli úradne uznané za chovy uplatňujúce kontrolované podmienky ustajnenia, a to počas predchádzajúcich 3 rokov, počas ktorých sa vykonávalo nepretržité testovanie v súlade s článkom 2 vykonávacieho nariadenia (EÚ) 2015/1375.]]]			
<sup>(2)</sup> <i>alebo</i> [II.1.4.1.1. ktoré sa nachádzajú v členskom štáte, ktorého historické údaje o nepretržitom testovaní vykonanom na populácii zabitých ošípaných v týchto chovoch alebo v kompartmente, do ktorého patria, poskytujú aspoň 95-percentnú spoľahlivosť, že prevalencia parazitov rodu <i>Trichinella</i> nepresiahne 1 na milión v danej populácii.]]]			
<sup>(2)</sup> <i>alebo</i> [II.1.4.1. pochádzajú z jedného alebo viacerých chovov úradne uznaných za chovy uplatňujúce kontrolované podmienky ustajnenia v súlade s článkom 8 ods. 2 vykonávacieho nariadenia (EÚ) 2015/1375 a nachádzajú sa v Belgicku alebo Dánsku.]]			
II.2. Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:			
II.2.1. Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre ošípané.			
II.2.2. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.			

Časť II: Certifikácia

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-INTRA-Y

<p>II.2.3. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.</p> <p><sup>(2)</sup>II.2.4. Premiestňujú sa do členského štátu alebo jeho pásma so štatútom bez výskytu infekcie vírusom Aujeszkého choroby alebo so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom Aujeszkého choroby a</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom Aujeszkého choroby;</li> <li>– premiestňujú sa priamo na bitúnok v členskom štáte určenia bez toho, aby podstúpili akékoľvek zhromažďovanie v uvedenom členskom štáte alebo v jeho pásme alebo v akomkoľvek členskom štáte tranzitu alebo v jeho pásme, ktoré sú bez výskytu infekcie vírusom Aujeszkého choroby.]</li> </ul> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p>II.4. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.5. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(3)</sup>II.6. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]</p> <p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uved'te dátum) <sup>(4)</sup>/<sup>(5)</sup>.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>	
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-INTRA-Y

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	„ <i>Miesto odoslania</i> “: Uvedte zariadenie pôvodu zvierat v zásielke alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.
Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uvedte zariadenie konečného určenia zásielky alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.
Kolónka I.17:	„ <i>Sprievodné doklady</i> “: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku. Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.
Kolónka I.30:	„ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uvedte identifikačné kódy zvierat v zásielke, identifikovaných v súlade s článkom 52 alebo článkom 54 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.
<b>Časť II:</b>	
(1)	V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie.
(4)	Toto vyjadrenie nezavaruje prepravcov ich povinnosti v súlade s platnými ustanoveniami Únie, najmä pokiaľ ide o spôsobilosť na prepravu.
(5)	Výplní sa v prípade zásielky zhromaždenej v zariadení schválenom na zhromažďovanie, ktoré sa nachádza v členskom štáte tranzitu.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 5

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE OVIEC A  
KÔZ, KTORÉ NIE SÚ URČENÉ NA ZABITIE, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI  
(VZOR OV/CAP-INTRA-X)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Registračné číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie	<input type="checkbox"/> Iné	
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie	<input type="checkbox"/> Iné	
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie	<input type="checkbox"/> Iné	
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie	<input type="checkbox"/> Iné	
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie	<input type="checkbox"/> Iné	
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice		Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>							
Členský štát	ISO kód krajiny						
Členský štát	ISO kód krajiny						
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrenia		Druh komoďty	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-INTRA-X

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC	
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:			
	II.1. Ovce/kozy <sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:			
	II.1.1.	Zvieratá sú identifikované podľa článku 45 ods. 2 alebo ods. 4 alebo článku 46 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.		
	II.1.2.	Najmenej počas obdobia 30 dní pred odchodom zásielky alebo od narodenia, ak sú mladšie než 30 dní,		
	II.1.2.1.	mali miesto nepretržitého pobytu v zariadení pôvodu;		
	II.1.2.2.	neboli v kontakte s držanými ovcami alebo kozami, ktoré majú nižší zdravotný štatút alebo na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat;		
	II.1.2.3.	neboli počas obdobia 30 dní pred odchodom zvierat v priamom či nepriamom kontakte s držanými zvieratami, ktoré vstúpili do Únie z tretej krajiny alebo územia.		
	II.1.3.	Zvieratá nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre ovce/kozy počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy).		
	II.2. Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:			
	II.2.1.	Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre ovce/kozy.		
	<sup>(2)</sup> bud'	II.2.2.	Pochádzajú zo zariadení bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> bez vakcinácie týkajúcej sa oviec a kôz a	
	<sup>(2)</sup> bud'	[zariadenia pôvodu sa nachádzajú v členskom štáte alebo jeho pásme so štatútom bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> , pokiaľ ide o ovce a kozy;]		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[boli podrobené testu na infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti I prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami na vzorke odobranej počas obdobia 30 dní pred odchodom a v prípade samíc po pôrode odobranej prinajmenšom 30 dní po pôrode;]			
<sup>(2)</sup> a/alebo	[sú mladšie ako 6 mesiacov;]			
<sup>(2)</sup> a/alebo	[sú vykastrované.]			
<sup>(2)</sup> alebo	II.2.2.	Pochádzajú zo zariadení bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> s vakcináciou týkajúcou sa oviec a kôz a premiestňujú sa do členského štátu alebo jeho pásma, ktoré nemajú štatút bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> , pokiaľ ide o ovce a kozy.]		
<sup>(2)</sup> bud'	II.2.3.	Sú držanými ovcami a pochádzajú zo zariadení, v ktorých nebol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i> ) počas posledných 42 dní pred odchodom.]		
<sup>(2)</sup> a/alebo	II.2.3.	Sú držanými kozami a pochádzajú zo zariadení, v ktorých sa vykonával dohľad nad infekciou baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i> ) pri kozách držaných v zariadeniach prinajmenšom počas obdobia 12 mesiacov pred odchodom, ako sa uvádza v článku 15 ods. 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.]		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-INTRA-X

	<p>II.2.4. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.</p> <p>II.2.5. Pochádzajú zo zariadení, ktoré sa nachádzajú v oblasti s polomerom prinajmenšom 150 km okolo daných zariadení, v ktorej počas posledných 2 rokov pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby pri držaných zvieratách druhov zo zoznamu príslušných pre danú chorobu.</p> <p>II.2.6. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.</p> <p>II.2.7. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [v zariadeniach nebol počas posledných 2 rokov pred ich odchodom hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [počas posledných 2 rokov pred odchodom bol hlásený výskyt surry, po poslednom výskyte ohniska choroby postihnuté zariadenia naďalej podliehali obmedzeniu premiestňovania až dovtedy, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá boli odstránené zo zariadení a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadeniach boli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[II.2.8. Sú držanými nevykastovanými baranmi a</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 12 mesiacov pred odchodom nebol hlásený výskyt infekčnej epididymitídy baranov (<i>Brucella ovis</i>) a</li> <li>– boli podrobené sérologickému testu na infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella ovis</i>) s negatívnymi výsledkami, ktorý sa vykonal na vzorke odobranej počas obdobia 30 dní pred odchodom.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.9. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat, a neboli vakcinované živou vakcínou proti infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) počas obdobia 60 dní pred dátumom premiestnenia a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.9. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma, na ktoré sa vzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.9.1. boli držané v členskom štáte alebo pásme bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v súlade s článkom 40 ods. 3 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.9.1.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.9.1.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume vstupu zvierat'a do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]]
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.9.1.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume vstupu zvierat'a do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]]
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.9.2. boli chránené pred napadnutím vektormi počas prepravy na miesto určenia a boli držané chránené pred napadnutím vektormi v zariadení chránenom pred vektormi
	<sup>(2)</sup> bud'	[II.2.9.2.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.9.2.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi]]
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.9.2.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi;]]
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.9.3. boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v danom členskom štáte alebo pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a
	<sup>(2)</sup> bud'	[II.2.9.3.1. boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.9.3.2. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.9.4. boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, ktorý umožňuje zistiť špecifické protilátky proti všetkým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, v prípade ktorých bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený výskyt v danom členskom štáte alebo pásme, a
	<sup>(2)</sup> bud'	[II.2.9.4.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 60 dní pred dátumom premiestnenia]]
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.9.4.2. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 30 dní pred dátumom premiestnenia a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanom na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia;]]



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma, ktoré nie sú ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa na ne nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.1. boli chránené pred napadnutím vektormi počas prepravy na miesto určenia a boli držané chránené pred napadnutím vektormi v zariadení chránenom pred vektormi</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.1.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.1.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.1.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi;]]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2. boli počas obdobia 60 dní pred odchodom držané v zariadení nachádzajúcom sa v členskom štáte alebo v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo zariadenia, kde sa počas uvedeného obdobia vykonával dohľad v súlade s požiadavkami stanovenými v časti II kapitole 1 oddieloch 1 a 2 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.2.1. zvieratá boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo miesta, v ktorom boli zvieratá držané, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.2.1.1. boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.1.2. boli vakcinované inaktívnou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.2. zvieratá boli imunizované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo miesta, v ktorom boli zvieratá držané, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.2.2.1. zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 60 dní pred dátumom premiestnenia]]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.2.2. zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 30 dní pred dátumom premiestnenia a testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia;]]]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9. Nespĺňajú požiadavky stanovené v časti II kapitole 2 oddiele 1 bodoch 1 až 3 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a príslušný orgán členského štátu pôvodu povolil premiestnenie uvedených zvierat do iného členského štátu alebo jeho pásma</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.1. so štatútom bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods. 2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.1.1. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.1.2. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.1.3. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.1.4. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2. so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods. 2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.2.1. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.2. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.3. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.4. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia.]]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3. ktorý(-é) nie je ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa na ne nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.3.1. bez akýchkoľvek podmienok a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3.2. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3.3. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3.4. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3.5. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia.]]]</p>
<sup>(2)</sup> bud' [II.2.10.	<p>Zvieratá sú určené pre členský štát alebo pásma členského štátu, ktoré sa v kapitole A oddiele A bode 2.3 prílohy VIII k nariadeniu Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 999/2001 uvádzajú ako členský štát alebo pásma členského štátu so zanedbateľným rizikom klasickej klusavky, alebo pre členský štát, ktorý sa v bode 3.2 daného oddielu uvádza ako štát, ktorý má schválený národný program kontroly klasickej klusavky, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [pochádzajú z chovu nachádzajúceho sa v členskom štáte alebo pásme členského štátu, ktoré sa v kapitole A oddiele A bode 2.3 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001 uvádzajú ako členský štát alebo pásma členského štátu so zanedbateľným rizikom klasickej klusavky.]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [pochádzajú z chovu, ktorý je v súlade s kapitolou A oddielom A bodom 1.2 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001 uznaný za chov so zanedbateľným rizikom klasickej klusavky a ktorý je ako taký uvedený v zozname vedenom príslušným orgánom členského štátu v súlade s bodom 1.1 daného oddielu.]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [pochádzajú z chovu, na ktorý sa nevzťahujú opatrenia stanovené v kapitole B bodoch 3 a 4 prílohy VII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, a zvieratá sú ovcami s genotypom priónového proteínu ARR/ARR alebo kozami a nesú aspoň jednu z alel K222, D146 alebo S146.]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [pochádzajú zo schváleného zariadenia, inštitútu alebo strediska vymedzených v článku 2 ods. 1 písm. c) smernice Rady 92/65/EHS a sú pre ne určené.]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [splňajú podmienky stanovené v kapitole A oddiele A bode 4.1 písm. d) prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001.]</p>
<sup>(2)</sup> alebo [II.2.10.	<p>Zvieratá sú určené na plemenitbu a sú určené pre členský štát alebo pásma členského štátu, iné než tie, ktoré sa v kapitole A oddiele A bode 2.3 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001 uvádzajú ako štát alebo pásma členského štátu so zanedbateľným rizikom klasickej klusavky, alebo pre členské štáty iné než tie, ktoré sa v bode 3.2 daného oddielu uvádzajú ako členské štáty so schváleným národným programom kontroly klasickej klusavky, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [pochádzajú z chovu nachádzajúceho sa v členskom štáte alebo pásme členského štátu, ktoré sa v kapitole A oddiele A bode 2.3 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001 uvádzajú ako členský štát alebo pásma členského štátu so zanedbateľným rizikom klasickej klusavky.]</p>

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [pochádzajú z chovu, ktorý je v súlade s kapitolou A oddielom A bodom 1.2 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001 uznaný za chov so zanedbateľným rizikom klasickej klusavky a ktorý je ako taký uvedený v zozname vedenom príslušným orgánom členského štátu v súlade s bodom 1.1 daného oddielu.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [pochádzajú z chovu, ktorý je v súlade s kapitolou A oddielom A bodom 1.3 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001 uznaný za chov s kontrolovaným rizikom klasickej klusavky a ktorý je ako taký uvedený v zozname vedenom príslušným orgánom členského štátu v súlade s bodom 1.1 daného oddielu.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [pochádzajú z chovu, na ktorý sa nevzťahujú opatrenia stanovené v kapitole B bodoch 3 a 4 prílohy VII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, a zvieratá sú ovcami s genotypom priónového proteínu ARR/ARR alebo kozami a nesú aspoň jednu z alel K222, D146 alebo S146.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [pochádzajú zo schváleného zariadenia, inštitútu alebo strediska vymedzených v článku 2 ods. 1 písm. c) smernice 92/65/EHS a sú pre ne určené.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [splňajú podmienky stanovené v kapitole A oddiele A bode 4.1 písm. d) prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.2.10. Zvieratá nie sú určené na plemenitbu a sú určené pre členský štát alebo pásmo členského štátu, iné než tie, ktoré sa v kapitole A oddiele A bode 2.3 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001 uvádzajú ako štát alebo pásmo členského štátu so zanedbateľným rizikom klasickej klusavky, alebo pre členské štáty iné než tie, ktoré sa v bode 3.2 daného oddielu uvádzajú ako členské štáty so schváleným národným programom kontroly klasickej klusavky.]</p> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p><sup>(2)</sup>[II.4. Podľa úradných informácií a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa sú to darcovské zvieratá a</p> <p>II.4.1. pochádzajú z inseminačnej stanice na odber spermy a budú prepravené priamo do inej inseminačnej stanice na odber spermy v súlade s článkom 19 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/686; a</p> <p><sup>(2)</sup><i>buď</i> [II.4.2. boli od dátumu prijatia nepretržite prítomné na inseminačnej stanici na odber spermy a boli podrobené, s negatívnymi výsledkami, všetkým povinným rutinným testom uvedeným v časti 3 kapitole I bode 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom daného premiestnenia; a]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.4.2. boli podrobené, s negatívnymi výsledkami, všetkým testom uvedeným v časti 3 kapitole I bode 1 písm. c) a d) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, ktoré sa vyžadujú pred prijatím na inseminačnú stanicu na odber spermy a vykonajú sa počas obdobia bezprostredne pred karanténou a počas karanténneho obdobia; a]</p> <p>II.4.3. prevádzkovateľ získal predbežný súhlas veterinárneho lekára inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorú sú zvieratá určené; a</p> <p>II.4.4. použité dopravné prostriedky boli pred použitím vyčistené a vydezinfikované.]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-INTRA-X

<p>II.5. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.6. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(3)</sup>II.7. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]</p> <p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uvedte dátum) <sup>(4)</sup><sup>(5)</sup>.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte zariadenie pôvodu zvierat v zásielke alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte zariadenie konečného určenia zásielky alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné kódy zvierat v zásielke, identifikovaných v súlade s článkom 45 ods. 2 alebo 4 alebo článkom 46 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.</p>	
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-INTRA-X

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie.</p> <p>(4) Toto vyjadrenie nezbavuje prepravcov ich povinnosti v súlade s platnými ustanoveniami Únie, najmä pokiaľ ide o spôsobilosť na prepravu.</p> <p>(5) Vyplní sa v prípade zásielky zhromaždenej v zariadení schválenom na zhromažďovanie, ktoré sa nachádza v členskom štáte tranzitu.</p>								
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <table><tr><td>Meno (veľkými písmenami)</td><td>Kvalifikácia a titul</td></tr><tr><td>Názov miestnej kontrolnej jednotky</td><td>Kód miestnej kontrolnej jednotky</td></tr><tr><td>Dátum</td><td></td></tr><tr><td>Pečiatka</td><td>Podpis</td></tr></table>	Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	Dátum		Pečiatka	Podpis
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul								
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky								
Dátum									
Pečiatka	Podpis								

## KAPITOLA 6

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE OVIEC A KÓZ URČENÝCH NA ZABITIE MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR OV/CAP-INTRA-Y)**

EURÓPSKA ÚNIA		INTRA		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromadňovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	Registračné číslo	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Adresa Krajina  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Krajina Číslo obchodného dokladu	Registračné číslo/číslo povolenia  ISO kód krajiny  Kód ISO kód krajiny	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera		Číslo plomby		
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Ďalšia držba <input type="checkbox"/> Zabitie <input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty <input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat <input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat <input type="checkbox"/> Výstava <input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc <input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody <input type="checkbox"/> Expedičné stredisko <input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko <input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely <input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie <input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky <input type="checkbox"/> Technické použitie <input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie <input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu <input type="checkbox"/> Opeľovanie <input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu <input type="checkbox"/> Iné				

<b>I.21.</b> <input type="checkbox"/> <b>Na tranzit cez tretiu krajinu</b>		Tretia krajina		ISO kód krajiny			
		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice			
		Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22.</b> <input type="checkbox"/> <b>Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23.</b> <input type="checkbox"/> <b>Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24.</b> <b>Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25.</b> <b>Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26.</b> <b>Celkový počet balení</b>				<b>I.27.</b> <b>Celkové množstvo</b>			
<b>I.28.</b> <b>Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29.</b> <b>Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrenia		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-INTRA-Y

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC	
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:			
	II.1. Ovce/kozy <sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:			
	<sup>(2)</sup> bud'	[II.1.1.	Všetky zvieratá sú individuálne identifikované v súlade s článkom 45 ods. 2 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.]	
	<sup>(2)</sup> alebo	[II.1.1.	Sú identifikované v súlade s článkom 45 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035 a mali nepretržitý pobyt v zariadení najmenej počas 21 dní pred odchodom, alebo od narodenia, ak sú mladšie ako 21 dní.]	
		II.1.2.	Zvieratá nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre ovce/kozy počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... (uveďte dátum dd/mm/yyyy).	
	<sup>(2)</sup>	[II.1.3.	Sú určené na zabitie na účely eradikácie choroby ako súčasť eradikačného programu stanoveného v článku 31 ods. 1 alebo 2 nariadenia (EÚ) 2016/429 a členský štát určenia a podľa potreby členský štát tranzitu premiestnenie vopred povolili.]	
	II.2. Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:			
		II.2.1.	Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre ovce/kozy.	
	<sup>(2)</sup> bud'	[II.2.2.	Pochádzajú zo zariadení bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> s vakcináciou alebo bez vakcinácie týkajúcej sa oviec a kôz;]	
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.2.	Sú staršie ako 6 mesiacov a boli podrobené testu na infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti I prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami na vzorke odobranej počas obdobia 30 dní pred odchodom a v prípade samíc po pôrode odobranej prinajmenšom 30 dní po pôrode;]	
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.2.	Sú vykastrované.]	
		II.2.3.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.	
		II.2.4.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.	
		II.2.5.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24).	
<sup>(2)</sup>	[II.2.6.	Sú splnené požiadavky týkajúce sa infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) stanovené v článku 33 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.]		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-INTRA-Y

<p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p>II.4. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.5. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(3)</sup>II.6. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]</p> <p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uvedte dátum) <sup>(4)</sup>.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte zariadenie pôvodu zvierat v zásielke alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte zariadenie konečného určenia zásielky alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné kódy zvierat v zásielke, identifikovaných v súlade s článkom 45 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.</p>
--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-INTRA-Y

<b>Časť II:</b> (1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat. (2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte. (3) Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie. (4) Toto vyjadrenie nezbavuje prepravcov ich povinnosti v súlade s platnými ustanoveniami Únie, najmä pokiaľ ide o spôsobilosť na prepravu.	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 7

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE  
JEDNOTLIVÉHO ZVIERAŤA ČELADE KOŇOVITÉ, KTORÉ NIE JE URČENÉ NA  
ZABITIE, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR EQUI-INTRA-IND)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQUI-INTRA-IND

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
		<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zvierá čeľade koňovité opísané v časti I spĺňa tieto požiadavky:</p> <p>II.1.1. Zvierá sprevádza jeho jedinečný identifikačný doklad na celú dĺžku života podľa článku 65, 67 alebo 68 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035 alebo dočasný doklad vydaný v súlade s článkom 61 ods. 2 daného nariadenia.</p> <p><sup>(1)</sup>[Jedinečný identifikačný doklad na celú dĺžku života bol vydaný v súlade s článkom 65 ods. 2 alebo článkom 67 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035, alebo dočasný doklad bol vydaný v súlade s článkom 61 ods. 2 uvedeného nariadenia pre registrované koňovité zvierá vymedzené v článku 2 bode 30 uvedeného delegovaného nariadenia.]</p> <p><sup>(1)</sup>[Jedinečný identifikačný doklad na celú dĺžku života zahŕňa platnú validačnú značku v súlade s článkom 65 ods. 1 písm. i) bodom i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup>[Jedinečný identifikačný doklad na celú dĺžku života zahŕňa platnú licenciu v súlade s článkom 65 ods. 1 písm. i) bodom ii) delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.]</p> <p>II.1.2. Zvierá nevykazovalo príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre koňovité počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 48 hodín pred jeho odchodom, alebo posledný pracovný deň pred jeho odchodom<sup>(2)</sup> z registrovaného zariadenia, dňa ..... (uved'te dátum dd/mm/rrrr).</p> <p>II.2. Zvierá opísané v časti I spĺňa podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie:</p> <p>II.2.1. Zvierá nepochádza zo zariadenia, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania alebo ktoré sa nachádza v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre koňovité vrátane afrického moru koní a infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka).</p> <p>II.2.2. Zvierá pochádza zo zariadenia, v ktorom počas obdobia 30 dní pred jeho odchodom nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), a</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [v zariadení nebol počas obdobia 2 rokov pred odchodom hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [v zariadení bol počas obdobia 2 rokov pred jeho odchodom hlásený výskyt surry a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie naďalej podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [dovtedy, kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené testu na surru prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení posledného infikovaného zvieratá zo zariadenia.]]</p>	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQUI-INTRA-IND

	<p><sup>(1)</sup>alebo [minimálne počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera druhu zo zoznamu.]]</p>
II.2.3.	Zviera pochádza zo zariadenia, v ktorom počas posledných 6 mesiacov pred jeho odchodom nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy, a
	<sup>(1)</sup> bud' [v zariadení nebol počas obdobia 2 rokov pred jeho odchodom hlásený výskyt žrebčej nákazy.]
	<sup>(1)</sup> alebo [v zariadení bol počas obdobia 2 rokov pred jeho odchodom hlásený výskyt žrebčej nákazy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie naďalej podliehalo obmedzeniam premiestňovania
	<sup>(1)</sup> bud' [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení, s výnimkou kastrovaných koňovitých samcov, neboli podrobené testu na žrebčiu nákazu prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 8 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných prinajmenšom 6 mesiacov po tom, ako infikované zvieratá boli usmrtené a zlikvidované alebo zabité alebo po vykastrovaní infikovaných nekastrovaných koňovitých samcov.]
	<sup>(1)</sup> alebo [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera čeľade koňovité.]]
II.2.4.	Zviera pochádza zo zariadenia, v ktorom počas obdobia 90 dní pred jeho odchodom nebol hlásený výskyt infekčnej anémie koní, a
	<sup>(1)</sup> bud' [v zariadení nebol počas obdobia 12 mesiacov pred jeho odchodom hlásený výskyt infekčnej anémie koní.]
	<sup>(1)</sup> alebo [v zariadení bol hlásený výskyt infekčnej anémie koní počas obdobia 12 mesiacov pred jeho odchodom a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie naďalej podliehalo obmedzeniam premiestňovania
	<sup>(1)</sup> bud' [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené testu na infekčnú anémiu koní prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 9 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 90 dní po vyčistení a dezinfekcii zariadenia po tom, ako infikované zvieratá boli usmrtené a zlikvidované alebo zabité.]
	<sup>(1)</sup> alebo [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera čeľade koňovité.]]
II.2.5.	Zviera pochádza zo zariadenia, v ktorom počas obdobia 6 mesiacov pred jeho odchodom nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní, a
	<sup>(1)</sup> bud' [počas posledných 2 rokov pred jeho odchodom nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní v členskom štáte alebo jeho pásme, kde sa zariadenie nachádza.]

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQUI-INTRA-IND

	<p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [počas posledných 2 rokov pred jeho odchodom bol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní v členskom štáte alebo jeho pásme, kde sa zariadenie nachádza, a počas obdobia 21 dní pred odchodom zvierat'a uvedeného v bode II.1 boli všetky koňovité v zariadení klinicky zdravé a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [zvíra uvedené v bode II.1 bolo držané v karanténnej stanici, v ktorej bolo chránené pred napadnutím hmyzími vektormi a v ktorej bolo každé zvíra čeľade koňovité, ktorému sa zvýšila telesná teplota, meraná každý deň, podrobené s negatívnym výsledkom diagnostickému testu na venezuelskú encefalomyelitídu koní prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 10 ods. 1 písm. a) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 a zvíra uvedené v bode II.1 bolo:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [vakcinované proti venezuelskej encefalomyelitíde koní úplnou prvou vakcináciou a revakcinované podľa odporúčani výrobcu najmenej 60 dní a najviac 12 mesiacov pred dátumom jeho odchodu.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [podrobené s negatívnymi výsledkami sérologickému testu na venezuelskú encefalomyelitídu koní prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 10 ods. 1 písm. b) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal na vzorke odobranej najmenej 14 dní po dátume jeho vstupu do karanténnej stanice.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [telesná teplota zvierat'a uvedeného v bode II.1 bola meraná každý deň, bud' bez jej zvýšenia, alebo bolo zvíra podrobené diagnostickému testu na venezuelskú encefalomyelitídu koní prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 10 ods. 1 písm. a) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnymi výsledkami, a zvíra uvedené v bode II.1 bolo podrobené testom na venezuelskú encefalomyelitídu koní prostredníctvom diagnostických metód stanovených v:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– časti 10 ods. 1 písm. b) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktoré sa vykonalí na párových vzorkách odobraných dvakrát s odstupom 21 dní, pričom druhá vzorka bola odobraná počas obdobia 10 dní pred dátumom jeho odchodu, bez zvýšenia titra protilátok, a</li> <li>– časti 10 ods. 2 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnym výsledkom, ktoré sa vykonalí na vzorke odobranej počas obdobia 48 hodín pred jeho odchodom, a zvíra bolo chránené pred napadnutím hmyzími vektormi od odberu vzoriek až do jeho odchodu.]]</li> </ul> <p>II.2.6. Zvíra pochádza zo zariadenia, v ktorom počas obdobia 30 dní pred jeho odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.]</p> <p>II.2.7. Zvíra pochádza zo zariadenia, v ktorom počas obdobia 15 dní pred jeho odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.</p>
--	---



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQUI-INTRA-IND

	<p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia, po dôkladnom preskúmaní a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvierat pochádza zo zariadenia, v ktorom nedošlo k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou, a zvierat nebolo v kontakte s držanými zvieratami druhov zo zoznamu, ktoré nespĺňali požiadavky uvedené v bodoch II.2.1. až II.2.6. počas obdobia 30 dní pred jeho odchodom a požiadavky uvedené v bode II.2.7. počas obdobia 15 dní pred jeho odchodom.</p> <p><sup>(1)</sup>II.4. Podľa úradných informácií a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa je to darcovské zvierat, ktoré sa podrobuje testovaciemu programu uvedenému v časti 4 kapitole I bode 1 písm. b) bode i) prílohy II k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686, a</p> <p>II.4.1. pochádza z inseminačnej stanice na odber spermy a premiestňuje sa priamo do inej inseminačnej stanice na odber spermy v súlade s článkom 19 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686; a</p> <p>II.4.2. malo po dátume prijatia miesto nepretržitého pobytu na inseminačnej stanici na odber spermy a bolo podrobené, s negatívnymi výsledkami, všetkým povinným rutinným testom uvedeným v časti 4 kapitole I bode 1 písm. a) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom jeho odchodu; a</p> <p>II.4.3. prevádzkovateľ získal predbežný súhlas veterinárneho lekára inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorú sú zvieratá určené; a</p> <p>II.4.4. použité dopravné prostriedky boli pred použitím vyčistené a vydezinfikované.]</p> <p>II.5. Sú prijaté opatrenia na</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [prepravu zvierat'a v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [premiestnenie zvierat'a peši.]</p> <p>II.6. Tento certifikát zdravia zvierat je platný</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [10 dní od dátumu vydania a]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [30 dní od dátumu vydania a platná validačná značka alebo licencia sú potvrdené v bode II.1.1 a]</p> <p>V prípade prepravy zvierat'a vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu zdravia zvierat môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly bolo zvierat, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uved'te dátum).</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQUI-INTRA-IND

<p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte registrované zariadenie odoslania zvierat'a čelade koňovité alebo, ak sa zvierat'a prepravuje, zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uveďte registrované zariadenie určenia alebo, ak sa zvierat'a prepravuje, zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uveďte jedinečný kód zvierat'a čelade koňovité uvedený v článku 65 ods. 1 písm. b) delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035 alebo kód zobrazený na prostriedkoch identifikácie vymedzených v písmenách a), c) alebo e) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, ak je zvierat'a neodstavené a sprevádza svoju matku alebo náhradnú dojčiacu matku.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Táto možnosť je k dispozícii len v prípade koňovitých premiestňovaných v súlade s článkom 92 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p>									
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Meno (veľkými písmenami)</td> <td>Kvalifikácia a titul</td> </tr> <tr> <td>Názov miestnej kontrolnej jednotky</td> <td>Kód miestnej kontrolnej jednotky</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Pečiatka</td> <td>Podpis</td> </tr> </table>		Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	Dátum		Pečiatka	Podpis
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul								
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky								
Dátum									
Pečiatka	Podpis								

## KAPITOLA 8

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELKY  
KOŇOVITÝCH MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR EQUI-INTRA-CON)**

EURÓPSKA ÚNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hro mažd'ovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-INTRA-CON

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Koňovité<sup>(1)</sup> v zásielke opisanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:</p> <p>II.1.1. Sú sprevádzané svojimi jedinečnými identifikačnými dokladmi na celú dĺžku života stanovenými v</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [článku 65, 67 alebo 68 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035 a nie sú určené na zabitie na ľudskú spotrebu.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [článku 65 alebo 67 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035 a sú určené na zabitie na ľudskú spotrebu.]</p> <p><sup>(2)</sup>[Ich jedinečné identifikačné doklady na celú dĺžku života boli vydané v súlade s článkom 65 ods. 2 alebo článkom 67 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035 pre registrované koňovité zvieratá vymedzené v článku 2 bode 30 uvedeného delegovaného nariadenia.]</p> <p><sup>(2)</sup>[Ich jedinečné identifikačné doklady na celú dĺžku života zahŕňajú platnú validačnú značku v súlade s článkom 65 ods. 1 písm. i) bodom i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.]</p> <p>II.1.2. Nevykazovali príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre koňovité počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 48 hodín pred odchodom zásielky, alebo posledný pracovný deň pred odchodom<sup>(3)</sup> zásielky z registrovaného zariadenia, dňa ..... (<i>uved'te dátum dd/mm/yyyy</i>).</p> <p><sup>(2)</sup>[II.1.3. Sú určené na zabitie na účely eradikácie choroby ako súčasť eradikačného programu stanoveného v článku 31 ods. 1 alebo 2 nariadenia (EÚ) 2016/429 a členský štát určenia a podľa potreby členský štát tranzitu premiestnenie vopred povolili.]</p> <p>II.2. Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:</p> <p>II.2.1. Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zariadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre koňovité vrátane afrického moru koní a infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka).</p> <p>II.2.2. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred ich odchodom nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [v zariadeniach nebol počas obdobia 2 rokov pred ich odchodom hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [v zariadeniach bol počas obdobia 2 rokov pred ich odchodom hlásený výskyt surry a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenia naďalej podliehali obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené testu na surru prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení posledného infikovaného zvierat'a zo zariadenia.]]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-INTRA-CON

	<p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [minimálne počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabitú poslednú zvieru druhu zo zoznamu.]]</p>
II.2.3.	<p>Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 6 mesiacov pred ich odchodom nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy, a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [v zariadeniach nebol počas obdobia 2 rokov pred ich odchodom hlásený výskyt žrebčej nákazy.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [v zariadeniach bol počas obdobia 2 rokov pred ich odchodom hlásený výskyt žrebčej nákazy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenia naďalej podliehali obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení, s výnimkou kastrovaných koňovitých samcov, neboli podrobené testu na žrebčiu nákazu prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 8 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných prinajmenšom 6 mesiacov po tom, ako infikované zvieratá boli usmrtené a zlikvidované alebo zabitú alebo po vykastrovaní infikovaných nekastrovaných koňovitých samcov.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [minimálne počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabitú poslednú zvieru druhu zo zoznamu.]]</p>
II.2.4.	<p>Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 90 dní pred ich odchodom nebol hlásený výskyt infekčnej anémie koní, a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [v zariadeniach nebol počas obdobia 12 mesiacov pred ich odchodom hlásený výskyt infekčnej anémie koní.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [v zariadeniach bol hlásený výskyt infekčnej anémie koní počas obdobia 12 mesiacov pred ich odchodom a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenia podliehali obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené testu na infekčnú anémiu koní prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 9 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 90 dní po vyčistení a dezinfekcii zariadenia po tom, ako infikované zvieratá boli usmrtené a zlikvidované alebo zabitú.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [minimálne počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabitú poslednú zvieru druhu zo zoznamu.]]</p>
II.2.5.	<p>Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 6 mesiacov pred ich odchodom nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní, a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [počas posledných 2 rokov pred ich odchodom nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní v členskom štáte alebo jeho pásme, kde sa zariadenia nachádzajú.]</p>

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-INTRA-CON

	<p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [počas posledných 2 rokov pred ich odchodom bol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní v členskom štáte alebo jeho pásme, kde sa zariadenia nachádzajú, a počas obdobia 21 dní pred odchodom zvierat uvedených v bode II.1 boli všetky koňovité v zariadeniach klinicky zdravé a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [zvieratá uvedené v bode II.1 boli držané v karanténnej stanici, v ktorej boli chránené pred napadnutím hmyzími vektormi a v ktorej sa každé zviera čelade koňovité, ktorému sa zvýšila telesná teplota, meraná každý deň, podrobilo diagnostickému testu na venezuelskú encefalomyelitídu koní prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 10 ods. 1 písm. a) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnym výsledkom, a zvieratá uvedené v bode II.1 boli:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vakcinované proti venezuelskej encefalomyelitíde koní úplnou prvou vakcináciou a revakcinované podľa odporúčaní výrobcu najmenej 60 dní a najviac 12 mesiacov pred dátumom ich odchodu.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [podrobené sérologickému testu na venezuelskú encefalomyelitídu koní prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 10 ods. 1 písm. b) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnymi výsledkami, ktorý sa vykonal na vzorke odobranej najmenej 14 dní po dátume ich vstupu do karantény.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [telesná teplota zvierat uvedených v bode II.1 bola meraná každý deň, buď bez jej zvýšenia, alebo boli zvieratá podrobené diagnostickému testu na venezuelskú encefalomyelitídu koní prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 10 ods. 1 písm. a) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnymi výsledkami, a zvieratá uvedené v bode II.1 boli podrobené testom na venezuelskú encefalomyelitídu koní prostredníctvom diagnostických metód stanovených v:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– časti 10 ods. 1 písm. b) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktoré sa vykonali na párových vzorkách odobraných dvakrát s odstupom 21 dní, pričom druhá vzorka bola odobraná počas obdobia 10 dní pred dátumom ich odchodu, bez zvýšenia titra protilátok, a</li> <li>– časti 10 ods. 2 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnym výsledkom, ktoré sa vykonali na vzorke odobranej počas obdobia 48 hodín pred ich odchodom, a zvieratá boli chránené pred napadnutím hmyzími vektormi od odberu vzoriek až do ich odchodu.]]</li> </ul> <p>II.2.6. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred ich odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.</p> <p>II.2.7. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 15 dní pred ich odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-INTRA-CON

<p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedošlo k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou, a neboli v kontakte s držanými zvieratami druhov zo zoznamu, ktoré nespĺňali požiadavky uvedené v bodoch II.2.1. až II.2.6. počas obdobia 30 dní pred ich odchodom a požiadavku uvedenú v bode II.2.7. počas obdobia 15 dní pred ich odchodom.</p> <p>II.4. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.5. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><sup>(2)(4)</sup>II.6. Od odchodu z ich registrovaných zariadení odoslania a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [pochádzajú z registrovaných zariadení odoslania.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]</p> <p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uved'te dátum).</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uved'te registrované zariadenie odoslania koňovitých alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uved'te registrované zariadenie určenia alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p>
---



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-INTRA-CON

<p>Kolónka I.17:</p> <p>Kolónka I.30:</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Táto možnosť je k dispozícii len v prípade koňovitých premiestňovaných v súlade s článkom 92 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>(4) Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie.</p>	<p>„<i>Sprievodné doklady</i>“: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uveďte jedinečný kód každého zvieratá a zásielky uvedený v článku 65 ods. 1 písm. b) delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035 alebo kód zobrazený na prostriedkoch identifikácie vymedzených v písmenách a), c) alebo e) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, ak je zviera neodstavené a sprevádza svoju matku alebo náhradnú dojčiacu matku.</p>								
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Meno (veľkými písmenami)</td> <td style="width: 50%;">Kvalifikácia a titul</td> </tr> <tr> <td>Názov miestnej kontrolnej jednotky</td> <td>Kód miestnej kontrolnej jednotky</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Pečiatka</td> <td>Podpis</td> </tr> </table>		Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	Dátum		Pečiatka	Podpis
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul								
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky								
Dátum									
Pečiatka	Podpis								

## KAPITOLA 9

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE  
ŤAVOVITÝCH, KTORÉ NIE SÚ URČENÉ NA ZABITIE, MEDZI ČLENSKÝMI  
ŠTÁTMI (VZOR CAM-INTRA-X)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD Q R</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromadňovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CAM-INTRA-X

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	Ťavovité <sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:	
	II.1.1.	Zvieratá sú identifikované podľa článku 73 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.	
	II.1.2.	Najmenej počas obdobia 30 dní pred odchodom zásielky alebo od narodenia, ak sú mladšie než 30 dní,	
	II.1.2.1.	mali miesto nepretržitého pobytu v zariadení pôvodu;	
	II.1.2.2.	neboli v kontakte s držanými ťavovitými, ktoré majú nižší zdravotný štatút alebo na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat;	
	II.1.2.3.	neboli počas obdobia 30 dní pred odchodom zvierat v priamom či nepriamom kontakte s držanými zvieratami, ktoré vstúpili do Únie z tretej krajiny alebo územia.	
	II.1.3.	Zvieratá nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre ťavovité počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy).	
	II.2.	Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:	
	II.2.1.	Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre ťavovité.	
	II.2.2.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas posledných 42 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> pri ťavovitých, a zvieratá v zásielke boli podrobené testu na infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti I prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami na vzorke odobranej počas obdobia 30 dní pred odchodom a v prípade samíc po pôrode odobranej prinajmenšom 30 dní po pôrode.	
	II.2.3.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých sa vykonával dohľad nad infekciou baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i> ) pri ťavovitých držaných v zariadeniach prinajmenšom počas obdobia 12 mesiacov pred odchodom, ako sa uvádza v článku 23 ods. 1 písm. e) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.	
	II.2.4.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.	
<sup>(2)</sup> II.2.5.	Premiestňujú sa do členského štátu alebo jeho pásma so štatútom bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy alebo so schváleným eradikačným programom zameraným na infekčnú bovinnú rinotracheitídu/infekčnú pustulárnu vulvovaginitídu pri hovädzom dobytku a pochádzajú zo zariadenia, v ktorom pri ťavovitých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy.]		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CAM-INTRA-X

	<p>II.2.6. Pochádzajú zo zariadení, ktoré sa nachádzajú v oblasti s polomerom prinajmenšom 150 km okolo daných zariadení, v ktorých počas posledných 2 rokov pred odchodom nebol v žiadnom zariadení hlásený výskyt infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby.</p> <p>II.2.7. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.</p> <p>II.2.8. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [v zariadeniach nebol počas posledných 2 rokov pred ich odchodom hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [počas posledných 2 rokov pred odchodom bol hlásený výskyt surry, po poslednom výskyte ohniska choroby postihnuté zariadenia naďalej podliehali obmedzeniu premiestňovania až dovtedy, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá boli odstránené zo zariadení a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadeniach boli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.9. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat, a neboli vakcinované živou vakcínou proti infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) počas obdobia 60 dní pred dátumom premiestnenia a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.9. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma, na ktoré sa vzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.9.1. boli držané v členskom štáte alebo pásme bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v súlade s článkom 40 ods. 3 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.9.1.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.9.1.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume vstupu zvierat do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CAM-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.1.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume vstupu zvieratá do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2. boli chránené pred napadnutím vektormi počas prepravy na miesto určenia a boli držané chránené pred napadnutím vektormi v zariadení chránenom pred vektormi</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.2.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3. boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v danom členskom štáte alebo pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.3.1. boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3.2. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.4. boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, ktorý umožňuje zistiť špecifické protilátky proti všetkým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, v prípade ktorých bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený výskyt v danom členskom štáte alebo pásme, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.4.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.4.2. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 30 dní pred dátumom premiestnenia a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanom na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia;]]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CAM-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma, ktoré nie sú ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa na ne nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.1. boli chránené pred napadnutím vektormi počas prepravy na miesto určenia a boli držané chránené pred napadnutím vektormi v zariadení chránenom pred vektormi</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.1.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.1.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.1.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi;]]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2. boli počas obdobia 60 dní pred odchodom držané v zariadení nachádzajúcom sa v členskom štáte alebo v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo zariadenia, kde sa počas uvedeného obdobia vykonával dohľad v súlade s požiadavkami stanovenými v časti II kapitole 1 oddieloch 1 a 2 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.2.1. zvieratá boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo miesta, v ktorom boli zvieratá držané, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.2.1.1. boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.1.2. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.2. zvieratá boli imunizované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo miesta, v ktorom boli zvieratá držané, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.2.2.1. zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 60 dní pred dátumom premiestnenia]]]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CAM-INTRA-X

		( <sup>2</sup> ) a/alebo [II.2.9.2.2. zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 30 dní pred dátumom premiestnenia a testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia;]]]]
( <sup>2</sup> ) a/alebo [II.2.9.	Nespĺňajú požiadavky stanovené v časti II kapitole 2 oddiele 1 bodoch 1 až 3 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a príslušný orgán členského štátu pôvodu povolil premiestnenie uvedených zvierat do iného členského štátu alebo jeho pásma	
( <sup>2</sup> ) bud'	[II.2.9.1. so štatútom bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods. 2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a	
( <sup>2</sup> ) bud'	[II.2.9.1.1. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a	
( <sup>2</sup> ) a/alebo [II.2.9.1.2.	v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a	
( <sup>2</sup> ) a/alebo [II.2.9.1.3.	v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a	
( <sup>2</sup> ) a/alebo [II.2.9.1.4.	v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a	
	sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia]]]	
( <sup>2</sup> ) a/alebo [II.2.9.2.	so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods. 2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a	
( <sup>2</sup> ) bud'	[II.2.9.2.1. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a	
( <sup>2</sup> ) a/alebo [II.2.9.2.2.	v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a	
( <sup>2</sup> ) a/alebo [II.2.9.2.3.	v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a	



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CAM-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.4. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia]]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2. ktorý(-é) nie je ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa naň nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.2.1. bez akýchkoľvek podmienok a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.2. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.3. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.4. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.5. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia.]]]</p> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p>II.4. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.5. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(3)</sup>[II.6. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CAM-INTRA-X

<p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uved'te dátum).</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uved'te zariadenie pôvodu zvierat v zásielke alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uved'te zariadenie konečného určenia zásielky alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uved'te identifikačné kódy zvierat v zásielke, identifikovaných v súlade s článkom 73 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie.</p>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami) <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Názov miestnej kontrolnej jednotky <span style="float: right;">Kód miestnej kontrolnej jednotky</span></p> <p>Dátum</p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 10

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE  
ŤAVOVITÝCH URČENÝCH NA ZABITIE MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR  
CAM-INTRA-Y)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                              ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                              Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                              ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                              ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                                      Kód Krajina                                  ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CAM-INTRA-Y

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Ťavovité<sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:</p> <p>II.1.1. Zvieratá sú identifikované podľa článku 73 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.</p> <p>II.1.2. Zvieratá nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre ťavovité počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy).</p> <p><sup>(2)</sup>II.1.3. Sú určené na zabitie na účely eradikácie choroby ako súčasť eradikačného programu stanoveného v článku 31 ods. 1 alebo 2 nariadenia (EÚ) 2016/429 a členský štát určenia a podľa potreby členský štát tranzitu premiestnenie vopred povolili.]</p> <p>II.2. Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:</p> <p>II.2.1. Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre ťavovité.</p> <p>II.2.2. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.</p> <p>II.2.3. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.</p> <p>II.2.4. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24).</p> <p><sup>(2)</sup>II.2.5. Sú splnené požiadavky týkajúce sa infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) stanovené v článku 33 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688.]</p> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p>II.4. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.5. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><sup>(2)(3)</sup>II.6. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CAM-INTRA-Y

<p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uvedte dátum).</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte zariadenie pôvodu zvierat v zásielke alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uveďte zariadenie konečného určenia zásielky alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uveďte identifikačné kódy zvierat v zásielke, identifikovaných v súlade s článkom 73 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie.</p>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami) <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Názov miestnej kontrolnej jednotky <span style="float: right;">Kód miestnej kontrolnej jednotky</span></p> <p>Dátum</p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 11

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE  
JELEŇOVITÝCH, KTORÉ NIE SÚ URČENÉ NA ZABITIE, MEDZI ČLENSKÝMI  
ŠTÁTMI (VZOR CER-INTRA-X)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b> <b>I.2a. Miestny referenčný kód</b> <b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b> <b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	<b>KÓD QR</b>
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhrmažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	Registračné číslo
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina ISO kód krajiny <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené		
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby		

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CER-INTRA-X

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	Jeleňovité <sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:	
	II.1.1.	Zvieratá sú identifikované podľa článku 73 alebo článku 74 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.	
	II.1.2.	Najmenej počas obdobia 30 dní pred odchodom zásielky alebo od narodenia, ak sú mladšie než 30 dní,	
	II.1.2.1.	mali miesto nepretržitého pobytu v zariadení pôvodu;	
	II.1.2.2.	neboli v kontakte s držanými jeleňovitými, ktoré majú nižší zdravotný štatút alebo na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat;	
	II.1.2.3.	neboli počas obdobia 30 dní pred odchodom zvierat v priamom či nepriamom kontakte s držanými zvieratami, ktoré vstúpili do Únie z tretej krajiny alebo územia.	
	II.1.3.	Nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre jeleňovité počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy).	
	II.2.	Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:	
	II.2.1.	Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre jeleňovité.	
	II.2.2.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas posledných 42 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> pri jeleňovitých.	
	II.2.3.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých sa vykonával dohľad nad infekciou baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i> ) pri jeleňovitých držaných v zariadeniach prinajmenšom počas obdobia 12 mesiacov pred odchodom, ako sa uvádza v článku 26 ods. 1 písm. e) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688.	
	II.2.4.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.	
<sup>(2)</sup> II.2.5.	Premiestňujú sa do členského štátu alebo jeho pásma so štatútom bez výskytu infekčnej bovinej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy alebo so schváleným eradikačným programom zameraným na infekčnú bovinú rinotracheitídu/infekčnú pustulárnu vulvovaginitídu pri hovädzom dobytku a pochádzajú zo zariadenia, v ktorom pri jeleňovitých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekčnej bovinej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy.]		
II.2.6.	Pochádzajú zo zariadení, ktoré sa nachádzajú v oblasti s polomerom prinajmenšom 150 km okolo daných zariadení, v ktorých počas posledných 2 rokov pred odchodom nebol v žiadnom zariadení hlásený výskyt infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby.		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CER-INTRA-X

	<p>II.2.7. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.</p> <p>II.2.8. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [v zariadeniach nebol počas posledných 2 rokov pred ich odchodom hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [počas posledných 2 rokov pred odchodom bol hlásený výskyt surry, po poslednom výskyte ohniska choroby postihnuté zariadenia naďalej podliehali obmedzeniu premiestňovania až dovtedy, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá boli odstránené zo zariadení a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadeniach boli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadení.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.9. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat, a neboli vakcinované živou vakcínou proti infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) počas obdobia 60 dní pred dátumom premiestnenia a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.9. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma, na ktoré sa vzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.9.1. boli držané v členskom štáte alebo pásme bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v súlade s článkom 40 ods. 3 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.9.1.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.9.1.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume vstupu zvierat do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.9.1.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume vstupu zvierat do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CER-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2. boli chránené pred napadnutím vektormi počas prepravy na miesto určenia a boli držané chránené pred napadnutím vektormi v zariadení chránenom pred vektormi</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.2.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3. boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v danom členskom štáte alebo pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.3.1. boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3.2. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.4. boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, ktorý umožňuje zistiť špecifické protilátky proti všetkým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, v prípade ktorých bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený výskyt v danom členskom štáte alebo pásme, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.4.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.4.2. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 30 dní pred dátumom premiestnenia a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanom na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma, ktoré nie sú ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa na ne nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.1. boli chránené pred napadnutím vektormi počas prepravy na miesto určenia a boli držané chránené pred napadnutím vektormi v zariadení chránenom pred vektormi</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CER-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.9.1.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.9.1.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.9.1.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.9.2. boli počas obdobia 60 dní pred odchodom držané v zariadení nachádzajúcom sa v členskom štáte alebo v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo zariadenia, kde sa počas uvedeného obdobia vykonával dohľad v súlade s požiadavkami stanovenými v časti II kapitole 1 oddieloch 1 a 2 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689, a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.9.2.1. zvieratá boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo miesta, v ktorom boli zvieratá držané, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.9.2.1.1. boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.9.2.1.2. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.9.2.2. zvieratá boli imunizované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo miesta, v ktorom boli zvieratá držané, a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.9.2.2.1. zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.9.2.2.2. zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 30 dní pred dátumom premiestnenia a testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia.]]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CER-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9. Nespĺňajú požiadavky stanovené v časti II kapitole 2 oddiele 1 bodoch 1 až 3 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a príslušný orgán členského štátu pôvodu povolil premiestnenie uvedených zvierat do iného členského štátu alebo jeho pásma</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.1. so štatútom bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods. 2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.1.1. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.1.2. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.1.3. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.1.4. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2. so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods. 2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.2.1. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.2. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.3. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2.4. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3. ktoré nie sú ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa na ne nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.3.1. bez akýchkoľvek podmienok a</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CER-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3.2. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3.3. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3.4. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3.5. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia.]]</p> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p>II.4. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.5. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(3)</sup>[II.6. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]</p> <p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uved'te dátum).</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CER-INTRA-X

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	„ <i>Miesto odoslania</i> “: Uveďte zariadenie pôvodu zvierat v zásielke alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.
Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uveďte zariadenie konečného určenia zásielky alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.
Kolónka I.17:	„ <i>Sprievodné doklady</i> “: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku. Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.
Kolónka I.30:	„ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uveďte identifikačné kódy zvierat v zásielke, identifikovaných v súlade s článkom 73 alebo článkom 74 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.
<b>Časť II:</b>	
(1)	V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 12

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE  
JELEŇOVITÝCH URČENÝCH NA ZABITIE MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI  
(VZOR CER-INTRA-Y)**

EUROPSKA UNIA				INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhrmažďovanie nezávisle od zariadenia</b>	Registračné číslo
	Názov/meno			Názov/meno	
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód		<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>		
Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	
Adresa			Adresa		
Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny	
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>		
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo		Názov/meno	Registračné číslo/číslo povolenia	
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo		Adresa		
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné		Krajina	ISO kód krajiny	
Doklad			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>		
			Typ	Kód	
			Krajina	ISO kód krajiny	
			Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené					
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>					
Číslo kontajnera			Číslo plomby		



<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> PUTOVNÝ CIRKUS/VYSTÚPENIE ZVIERAT	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
							Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CER-INTRA-Y

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Jeleňovité<sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:</p> <p>II.1.1. Zvieratá sú identifikované podľa článku 73 alebo článku 74 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.</p> <p>II.1.2. Nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre jeleňovité počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy).</p> <p><sup>(2)</sup>II.1.3. Sú určené na zabitie na účely eradikácie choroby ako súčasť eradikačného programu stanoveného v článku 31 ods. 1 alebo 2 nariadenia (EÚ) 2016/429 a členský štát určenia a podľa potreby členský štát tranzitu premiestnenie vopred povolili.]</p> <p>II.2. Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:</p> <p>II.2.1. Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre jeleňovité.</p> <p>II.2.2. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.</p> <p>II.2.3. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia posledných 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.</p> <p>II.2.4. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24).</p> <p><sup>(2)</sup>II.2.5. Sú splnené požiadavky týkajúce sa infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) stanovené v článku 33 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.]</p> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p>II.4. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.5. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><sup>(2)(3)</sup>II.6. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CER-INTRA-Y

<p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uvedte dátum).</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte zariadenie pôvodu zvierat v zásielke alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte zariadenie konečného určenia zásielky alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné kódy zvierat v zásielke, identifikovaných v súlade s článkom 73 alebo článkom 74 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie.</p>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami) <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Názov miestnej kontrolnej jednotky <span style="float: right;">Kód miestnej kontrolnej jednotky</span></p> <p>Dátum</p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 13

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE  
DRŽANÝCH KOPYTNÍKOV INÝCH NEŽ HOVÄDZÍ DOBYTOK, OVCE, KOZY,  
OŠÍPANÉ, KOŇOVITÉ, ŤAVOVITÉ A JELEŇOVITÉ, NEURČENÝCH NA  
ZABITIE, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR OTHER-UNGULATES-INTRA-X)**

EUROPSKA UNIA				INTRA			
Časť I: Opis zásielky	I.1. Odosielateľ Názov/meno Adresa  Krajina	ISO kód krajiny		I.2. Referenčný kód IMSOC	KÓD QR		
				I.2a. Miestny referenčný kód			
				I.3. Príslušný ústredný orgán			
				I.4. Príslušný miestny orgán			
	I.5. Prijemca Názov/meno Adresa  Krajina	ISO kód krajiny		I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia Názov/meno Adresa  Krajina	Registračné číslo   ISO kód krajiny		
	I.7. Krajina pôvodu	ISO kód krajiny		I.9. Krajina určenia	ISO kód krajiny		
	I.8. Región pôvodu	Kód		I.10. Región určenia	Kód		
	I.11. Miesto odoslania Názov Adresa  Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny		I.12. Miesto určenia Názov Adresa  Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo   ISO kód krajiny		
	I.13. Miesto nakládky			I.14. Dátum a čas odchodu/odletu			
	I.15. Dopravný prostriedok <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad			I.16. Prepravca Názov/meno Adresa  Krajina	Registračné číslo/číslo povolenia   ISO kód krajiny		
			I.17. Sprievodné doklady  Typ Krajina Číslo obchodného dokladu	Kód  ISO kód krajiny			
I.18. Prepravné podmienky	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia		<input type="checkbox"/> Chladené		<input type="checkbox"/> Mrazené		
I.19. Číslo kontajnera/plomby Číslo kontajnera	Číslo plomby						

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	II. Zdravotné informácie	II.a.	Referenčný kód certifikátu	II.b.	Referenčný kód IMSOC
		<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p>			
Časť II: Certifikácia	II.1.	Zvieratá <sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I sú držané kopytníky iné ako hovädzi dobytok, ovce, kozy, ošipané, koňovité, ťavovité a jeleňovité a spĺňajú tieto požiadavky:			
	II.1.1.	Zvieratá sú identifikované podľa článku 117 nariadenia (EÚ) 2016/429.			
	II.1.2.	Najmenej počas obdobia posledných 30 dní pred odchodom zásielky alebo od narodenia, ak sú mladšie než 30 dní,			
	II.1.2.1.	mali miesto nepretržitého pobytu v zariadení pôvodu;			
	II.1.2.2.	neboli v kontakte s inými držanými kopytníkmi, ktoré majú nižší zdravotný štatút alebo na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat;			
	II.1.2.3.	neboli počas obdobia posledných 30 dní pred odchodom zvierat v priamom či nepriamom kontakte s držanými zvieratami, ktoré vstúpili do Únie z tretej krajiny alebo územia.			
	II.1.3.	Zvieratá nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre kopytníky dotknutého druhu počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy).			
	II.2.	Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:			
	II.2.1.	Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre kopytníky dotknutého druhu.			
	<sup>(2)</sup> II.2.2.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas posledných 42 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> pri držaných zvieratách druhov zo zoznamu.]			
	<sup>(2)</sup> II.2.3.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých nebol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i> ) pri držaných zvieratách druhov zo zoznamu počas posledných 42 dní pred odchodom.]			
	<sup>(2)</sup> II.2.4.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.]			
	<sup>(2)</sup> II.2.5.	Pochádzajú zo zariadení, ktoré sa nachádzajú v oblasti s polomerom prinajmenšom 150 km okolo daných zariadení, v ktorých počas posledných 2 rokov pred odchodom nebol v žiadnom zariadení hlásený výskyt infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby.]			
	II.2.6.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.			
<sup>(2)</sup> II.2.7.	Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt surry ( <i>Trypanosoma evansi</i> ), a				
<sup>(2)</sup> bud'	[v zariadeniach nebol počas posledných 2 rokov pred ich odchodom hlásený výskyt surry.]]				

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [počas posledných 2 rokov pred odchodom bol hlásený výskyt surru, po poslednom výskyte ohniska choroby postihnuté zariadenia naďalej podliehali obmedzeniu premiestňovania až dovtedy, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá boli odstránené zo zariadení a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadeniach boli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadení.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup>[<sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.8. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat, a neboli vakcinované živou vakcínou proti infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) počas obdobia 60 dní pred dátumom premiestnenia a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.8. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma, na ktoré sa vzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.8.1. boli držané v členskom štáte alebo pásme bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v súlade s článkom 40 ods. 3 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.8.1.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.8.1.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume vstupu zvierat'a do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.8.1.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume vstupu zvierat'a do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.8.2. boli chránené pred napadnutím vektormi počas prepravy na miesto určenia a boli držané chránené pred napadnutím vektormi v zariadení chránenom pred vektormi</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OTHER-UNGULATES-INTRA-X

		<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.2.8.2.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.8.2.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi]]	
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.8.2.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi;]]	
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.8.3. boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v danom členskom štáte alebo pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a	
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.2.8.3.1. boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]	
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.8.3.2. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]	
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.8.4. boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, ktorý umožňuje zistiť špecifické protilátky proti všetkým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, v prípade ktorých bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený výskyt v danom členskom štáte alebo pásme, a	
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.2.8.4.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 60 dní pred dátumom premiestnenia]]	
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.8.4.2. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 30 dní pred dátumom premiestnenia a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanom na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia;]]	
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.8. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma, ktoré nie sú ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa na ne nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a	
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.2.8.1. boli chránené pred napadnutím vektormi počas prepravy na miesto určenia a boli držané chránené pred napadnutím vektormi v zariadení chránenom pred vektormi	



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.2.8.1.1.	minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.8.1.2.	minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi]]
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.8.1.3.	minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi;]]]
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.8.2	boli počas obdobia 60 dní pred odchodom držané v zariadení nachádzajúcom sa v členskom štáte alebo v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo zariadenia, kde sa počas uvedeného obdobia vykonával dohľad v súlade s požiadavkami stanovenými v časti II kapitole 1 oddieloch 1 a 2 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689, a
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.2.8.2.1.	zvieratá boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo miesta, v ktorom boli zvieratá držané, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.2.8.2.1.1.	boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]]
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.8.2.1.2.	boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]]]
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.8.3.2.	zvieratá boli imunizované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo miesta, kde boli zvieratá držané, a
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.2.8.3.2.1.	zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 60 dní pred dátumom premiestnenia]]]
	<sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.2.8.3.2.2.	zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 30 dní pred dátumom premiestnenia a testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia;]]]]

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8. Nespĺňajú požiadavky stanovené v časti II kapitole 2 oddiele 1 bodoch 1 až 3 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a príslušný orgán členského štátu pôvodu povolil premiestnenie uvedených zvierat do iného členského štátu alebo jeho pásma</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.8.1. so štatútom bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods. 2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.8.1.1. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.1.2. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.1.3. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.1.4. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému nariadeniu a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.2. so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods. 2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.8.2.1. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.2.2. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.2.3. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.2.4. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.3. ktoré nie sú ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa na ne nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OTHER-UNGULATES-INTRA-X

	<p>(<sup>2</sup>)<i>bud'</i> [II.2.8.3.1. bez akýchkoľvek podmienok a</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [II.2.8.3.2. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [II.2.8.3.3. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [II.2.8.3.4. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [II.2.8.3.5. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia.]]]]</p> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p>II.4. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.5. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>3</sup>)[II.6. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>bud'</i> [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]</p> <p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uved'te dátum).</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OTHER-UNGULATES-INTRA-X

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	„ <i>Miesto odoslania</i> “: Uved'te zariadenie pôvodu zvierat v zásielke alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.
Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uved'te zariadenie konečného určenia zásielky alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.
Kolónka I.17:	„ <i>Sprievodné doklady</i> “: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku. Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.
Kolónka I.30:	„ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uved'te identifikačné číslo každého zvierat'a.
<b>Časť II:</b>	
(1)	V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 14

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE  
DRŽANÝCH KOPYTNÍKOV INÝCH NEŽ HOVÄDZÍ DOBYTOK, OVCE, KOZY,  
OŠÍPANÉ, KOŇOVITÉ, ŤAVOVITÉ A JELEŇOVITÉ, URČENÝCH NA ZABITIE,  
MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR OTHER-UNGULATES-INTRA-Y)**

EURÓPSKA UNIA				INTRA		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b>	Názov/meno Adresa Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
	<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
	<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>					
	<b>I.5. Príjemca</b>	Názov/meno Adresa Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhrmažďovanie nezávisle od zariadenia</b>	Názov/meno Adresa Krajina	Registračné číslo ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>		ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>		ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b>		Kód	<b>I.10. Región určenia</b>		Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b>	Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b>	Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>	<input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad		<b>I.16. Prepravca</b>	Názov/meno Adresa Krajina	Registračné číslo/číslo povolenia ISO kód krajiny
			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>	Typ Krajina Číslo obchodného dokladu	Kód ISO kód krajiny	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>	Číslo kontajnera	Číslo plomby				

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OTHER-UNGULATES-INTRA-Y

	II. Zdravotné informácie	II.a.	Referenčný kód certifikátu	II.b.	Referenčný kód IMSOC
		<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zvieratá<sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I sú držané kopytníky iné ako hovädzi dobytok, ovce, kozy, ošipané, koňovité, ťavovité a jeleňovité a spĺňajú tieto požiadavky:</p> <p>II.1.1. Zvieratá sú identifikované podľa článku 117 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>II.1.2. Nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre kopytníky dotknutých druhov počas klinického vyšetrenia, ktoré bolo vykonané v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... (uveďte dátum dd/mm/yyyy).</p> <p><sup>(2)</sup>II.1.3. Sú určené na zabitie na účely eradikácie choroby ako súčasť eradikačného programu stanoveného v článku 31 ods. 1 alebo 2 nariadenia (EÚ) 2016/429 a členský štát určenia a podľa potreby členský štát tranzitu premiestnenie vopred povolili.]</p> <p>II.2. Zvieratá opísané v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:</p> <p>II.2.1. Nepochádzajú zo zariadení, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania pre daný druh alebo ktoré sa nachádzajú v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre kopytníky dotknutého druhu.</p> <p>II.2.2. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti pri kopytníkoch.</p> <p><sup>(2)</sup>II.2.3. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty pri držaných suchozemských zvieratách.]</p> <p><sup>(2)</sup>II.2.4. Pochádzajú zo zariadení, v ktorých počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24).]</p> <p><sup>(2)</sup>II.2.5. Sú splnené požiadavky týkajúce sa infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) stanovené v článku 33 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688.]</p> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá pochádzajú zo zariadení, v ktorých nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p>II.4. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.5. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><sup>(2)(3)</sup>II.6. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]</p>			

Časť II: Certifikácia

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OTHER-UNGULATES-INTRA-Y

<p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uvedte dátum).</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte zariadenie pôvodu zvierat v zásielke alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte zariadenie konečného určenia zásielky alebo zariadenie schválené na zhromažďovanie v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat pre túto zásielku.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné číslo každého zvierat'a.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Použije sa v prípade zásielok odoslaných zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie.</p>									
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Meno (veľkými písmenami)</td> <td>Kvalifikácia a titul</td> </tr> <tr> <td>Názov miestnej kontrolnej jednotky</td> <td>Kód miestnej kontrolnej jednotky</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Pečiatka</td> <td>Podpis</td> </tr> </table>		Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	Dátum		Pečiatka	Podpis
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul								
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky								
Dátum									
Pečiatka	Podpis								



## KAPITOLA 15

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
PREMIESTŇOVANIE NÁSADOVÝCH VAJEC HYDINY MEDZI ČLENSKÝMI  
ŠTÁTMI (VZOR POU-INTRA-HEP)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Registračné číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-HEP

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	<b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b>		
	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.1.	násadové vajcia <sup>(1)</sup> hydiny opísané v časti I tohto certifikátu pochádzajú z/zo	
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[zariadenia schváleného v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035, na ktoré sa nevzťahujú obmedzenia premiestňovania, ani sa nenachádza v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu relevantných pre druhy vtákov;]	
	<sup>(2)</sup> <i>alebo</i>	[ľahne schválenej v súlade s článkom 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035, na ktorú sa nevzťahujú obmedzenia premiestňovania, ani sa nenachádza v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu relevantných pre druhy vtákov;]	
	II.1.2.	násadové vajcia opísané v časti I pochádzajú z kŕdľov:	
	a)	v ktorých nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Salmonella pullorum</i> , <i>Salmonella gallinarum</i> a <i>Salmonella arizonae</i> ;	
	b)	v ktorých nebol hlásený výskyt aviárnej mykoplazmózy ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i> );	
	c)	ktoré mali od vyliahnutia alebo aspoň počas posledných 42 dní pred odberom násadových vajec nepretržitý pobyt v jednom zariadení alebo vo viacerých zariadeniach schválených v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035 a:	
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[i]	v ktorých počas posledných 12 mesiacov pred odberom násadových vajec nebola potvrdená infekcia baktériami <i>Salmonella pullorum</i> , <i>S. gallinarum</i> alebo <i>S. arizonae</i> ;]
<sup>(2)</sup> <i>alebo</i>	[i]	v ktorých počas posledných 12 mesiacov pred odberom násadových vajec bola potvrdená infekcia baktériami <i>Salmonella pullorum</i> , <i>S. gallinarum</i> alebo <i>S. arizonae</i> a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 34 ods. 1 písm. b) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688;]	
<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[ii]	v ktorých počas posledných 12 mesiacov pred odberom násadových vajec nebola potvrdená aviárna mykoplazmóza ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i> );]	
<sup>(2)</sup> <i>alebo</i>	[ii]	v ktorých počas posledných 12 mesiacov pred odberom násadových vajec bola potvrdená aviárna mykoplazmóza ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i> ) a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 34 ods. 1 písm. c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688;]	
d)	ktoré na základe		
<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[klinickej prehliadky v rámci posledných 72 hodín pred odchodom zásielky a zdravotných záznamov a záznamov o produkcii vedených v zariadení, skontrolovaných v rámci posledných 72 hodín pred odchodom zásielky, nevykazujú žiadne klinické príznaky chorôb zo zoznamu relevantných pre daný druh ani podozrenie na ne;]		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-HEP

	<p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [mesačných veterinárnych prehliadok, z ktorých posledná sa uskutočnila v priebehu posledných 31 dní pred odchodom zásielky, a zdravotných záznamov a záznamov o produkcii vedených v zariadení, skontrolovaných v rámci posledných 72 hodín pred odchodom zásielky, nevykazujú žiadne klinické príznaky chorôb zo zoznamu relevantných pre daný druh ani podozrenie na ne;]</p> <p><sup>(2)(3)</sup><i>bud'</i> [e] ktoré neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p><sup>(2)(3)</sup><i>alebo</i> [e] ktoré boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami]<sup>(2)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(názov kmeňa použitého vo vakcíne)</p> <p>dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]</p> <p>II.1.3. násadové vajcia opísané v časti I:</p> <p>a) sú individuálne označené schvaľovacím číslom zariadenia krdľa pôvodu;</p> <p>b) boli vydezinfikované;</p> <p><sup>(2)(3)</sup><i>bud'</i> [c] neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p><sup>(2)(3)</sup><i>alebo</i> [(c) boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami]<sup>(2)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(názov kmeňa použitého vo vakcíne)</p> <p>dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]</p> <p>II.1.4. boli prijaté opatrenia na prepravu zásielky v kontajneroch, ktoré sú v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a v dopravných prostriedkoch, ktoré sú v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688;</p> <p><sup>(4)</sup>[II.1.5. násadové vajcia opísané v časti I sú určené pre členský štát alebo pásmo, ktorým bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, a:</p> <p>a) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>b) pochádzajú z krdľov, ktoré</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami]<sup>(2)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, a vakcinácia sa uskutočnila najmenej 30 dní pred odberom násadových vajec]<sup>(2)</sup>]</p> <p>.....</p> <p>(názov kmeňa použitého vo vakcíne)</p> <p>dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov.]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-HEP

<b>II.2. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b>				
<sup>(5)</sup> [II.2.1. Rodičovský krdel' pôvodu podliehal programu kontroly salmonely podľa článku 5 nariadenia (ES) č. 2160/2003 a osobitným požiadavkám na použitie antimikrobiálnych látok (bakteriostatík) a očkovacích látok v nariadení Komisie (ES) č. 1177/2006 a tento rodičovský krdel' bol testovaný na sérotypy salmonely s významom pre verejnú zdravie:				
Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum posledného odberu vzoriek z krdľa, v prípade ktorého sú známe výsledky testu [dd/mm/rrrr]	Výsledok celého testovania krdľa <sup>(6)</sup>	
			Pozitívny	Negatívny
<sup>(5)</sup> [II.2.2. V rámci programu kontroly uvedeného v bode II.2.1 sa nezistila ani <i>Salmonella enteritidis</i> ani <i>Salmonella typhimurium</i> .]				
<sup>(7)</sup> [II.2.3. Ak je členským štátom určenia Fínsko alebo Švédsko, násadové vajcia pochádzajú z krdľov, ktoré boli testované na salmonelu s negatívnym výsledkom v súlade s pravidlami stanovenými v rozhodnutí Komisie 2003/644/ES.]				
<b>Poznámky:</b>				
Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania.				
V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.				
Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.				
<b>Časť I:</b>				
Kolónka I.30: Opis zásielky				
„Číselný znak KN“: uveďte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 04.07.				
„Kategória“: vyberte jednu z možností: čistá línia/starí rodičia/rodičia/nosnice/iné.				
„Vek“: Uveďte dátum zberu.				
<b>Časť II:</b>				
<sup>(1)</sup> „Násadové vajcia“ podľa vymedzenia v článku 4 nariadenia (EÚ) 2016/429.				
<sup>(2)</sup> Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.				
<sup>(3)</sup> Vypustíte, ak je zásielka odoslaná z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, pričom v takom prípade by zásielka mala byť v súlade s bodom II.1.5.				

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OTHER-UNGULATES-INTRA-Y

	(4)	Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok odoslaných z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie. Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.
	(5)	Táto záruka sa vzťahuje len na násadové vajcia patriace k druhu <i>Gallus gallus</i> a morkám.
	(6)	Označte ako pozitívny, ak boli ktorékoľvek výsledky počas života rodičovského krdľa pozitívne na tieto sérotypy: <i>Salmonella hadar</i> , <i>Salmonella virchow</i> a <i>Salmonella infantis</i> .
	(7)	Prečiarknite/vymažte, ak zásielka nie je určená do Fínska alebo Švédska.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>		
	Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
	Dátum	
	Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 16

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
PREMIESTŇOVANIE JEDNODŇOVÝCH KURČIAT MEDZI ČLENSKÝMI  
ŠTÁTMI (VZOR POU-INTRA-DOC)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Záradočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-DOC

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC	
Časť II: Certifikácia	<b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b>			
	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:			
	II.1.1.	jednodňové kurčatá <sup>(1)</sup> opísané v časti I tohto certifikátu sa vyliahli v liahni schválenej v súlade s článkom 7 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035, na ktorú sa nevzťahujú obmedzenia premiestňovania, ani sa nenachádza v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu relevantných pre druhy vtákov, a z tejto liahne pochádzajú;		
	II.1.2.	podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa jednoduché kurčatá opísané v časti I pochádzajú z liahne, v ktorej nedošlo k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou;		
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> II.1.3.	jednodňové kurčatá opísané v časti I sa vyliahli z vajec pochádzajúcich z krdľov:		
	a)	v ktorých nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Salmonella pullorum</i> , <i>Salmonella gallinarum</i> a <i>Salmonella arizonae</i> ;		
	b)	v ktorých nebol hlásený výskyt aviárnej mykoplazmózy ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i> );		
	c)	ktoré mali od vyliahnutia alebo aspoň počas posledných 42 dní pred zberom vajec, z ktorých sa jednoduché kurčatá vyliahli, nepretržitý pobyt v jednom zariadení alebo vo viacerých zariadeniach schválených v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035 a:		
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[i]	v ktorých počas posledných 12 mesiacov pred odberom násadových vajec nebola potvrdená infekcia baktériami <i>Salmonella pullorum</i> , <i>S. gallinarum</i> alebo <i>S. arizonae</i> ;	
	<sup>(2)</sup> <i>alebo</i>	[i]	v ktorých počas posledných 12 mesiacov pred odberom násadových vajec bola potvrdená infekcia baktériami <i>Salmonella pullorum</i> , <i>S. gallinarum</i> alebo <i>S. arizonae</i> a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 34 ods. 1 písm. b) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688;	
<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[ii]	v ktorých počas posledných 12 mesiacov pred odberom násadových vajec nebola potvrdená aviárna mykoplazmóza ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i> );		
<sup>(2)</sup> <i>alebo</i>	[ii]	v ktorých počas posledných 12 mesiacov pred odberom násadových vajec bola potvrdená aviárna mykoplazmóza ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i> ) a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 34 ods. 1 písm. c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688;		
d)	ktoré podľa zdravotných záznamov a záznamov o produkcii vedených v zariadení, skontrolovaných v rámci posledných 24 hodín pred odchodom zásielky, nevykazujú žiadne klinické príznaky chorôb zo zoznamu relevantných pre daný druh ani podozrenie na ne;			
<sup>(2)(3)</sup> <i>bud'</i>	[e]	ktoré neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-DOC

	<p>(2)(3) <i>alebo</i> [e] ktoré boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami]<sup>(2)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688] <sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(názov kmeňa použitého vo vakcine)</p> <p>dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]</p> <p>(2)(4) <i>alebo</i> [II.1.3. jednoduché kurčatá opísané v časti I sa vyliahli z vajíčok, ktoré vstúpili do Únie z tretej krajiny alebo územia alebo ich pásma v súlade s ustanoveniami delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;]</p> <p>II.1.4. jednoduché kurčatá opísané v časti I:</p> <p>a) nevykazujú žiadne klinické príznaky chorôb zo zoznamu relevantných pre daný druh ani podozrenie na ne;</p> <p>(2)(3) <i>bud'</i> [b] neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p>(2)(3) <i>alebo</i> [b] boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami]<sup>(2)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(názov kmeňa použitého vo vakcine)</p> <p>dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]</p> <p>II.1.5. boli prijaté opatrenia na prepravu zásielky v kontajneroch, ktoré sú v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a v dopravných prostriedkoch, ktoré sú v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688;</p> <p>(5)[II.1.6. jednoduché kurčatá opísané v časti I sú určené pre členský štát alebo jeho pásmo, ktorým bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, a:</p> <p>a) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>b) pochádzajú z násadových vajíčok, ktoré:</p> <p>i) nie sú vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>ii) pochádzajú z krdľov, ktoré</p> <p>(2) <i>bud'</i> [neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p>(2) <i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami]<sup>(2)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, a vakcinácia sa uskutočnila najmenej 30 dní pred odberom násadových vajíčok]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(názov kmeňa použitého vo vakcine)</p> <p>dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-DOC

- c) pochádzajú z liahne, kde pracovné postupy zabezpečujú, že dané násadové vajcia sa inkubujú v úplne odlišných časoch a miestach než násadové vajcia, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v písmene b).]

**II.2. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti**

- <sup>(6)</sup>[II.2.1. Rodičovský krdel' pôvodu podliehal programu kontroly salmonely podľa článku 5 nariadenia (ES) č. 2160/2003 a osobitným požiadavkám na použitie antimikrobiálnych látok (bakteriostatík) a očkovacích látok v nariadení Komisie (ES) č. 1177/2006 a tento rodičovský krdel' bol testovaný na sérotypy salmonely s významom pre verejné zdravie:

Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum posledného odberu vzoriek z krdľa, v prípade ktorého sú známe výsledky testu [dd/mm/rrrr]	Výsledok celého testovania krdľa <sup>(7)</sup>	
			pozitívny	negatívny

Pri jednoduchých kurčatách boli uplatnené osobitné požiadavky na používanie antimikrobiálnych látok (bakteriostatík) a očkovacích látok stanovené v nariadení (ES) č. 1177/2006.

Z iných dôvodov, než je program kontroly salmonely:

<sup>(2)</sup>*bud'* [neboli jednoduchým kurčatám podané antimikrobiálne látky (vrátane injekcie in ovo);]

<sup>(2)(8)</sup>*alebo* [jednoduchým kurčatám boli podané tieto antimikrobiálne látky (vrátane injekcie in ovo).....;]

- <sup>(6)</sup>[II.2.2. Ak sú jednoduché kurčatá určené na plemenitbu, v rámci programu kontroly uvedeného v bode II.2.1 nebola zistená ani *Salmonella enteritidis*, ani *Salmonella typhimurium*.]

- <sup>(9)</sup>[II.2.3. Ak je členským štátom určenia Fínsko alebo Švédsko, jednoduché kurčatá určené na umiestnenie do krdľov hydiny na reprodukciu alebo krdľov úžitkovej hydiny pochádzajú z krdľov, ktoré boli testované na salmonelu s negatívnym výsledkom v súlade s pravidlami stanovenými v rozhodnutí Komisie 2003/644/ES.]

**Poznámky:**

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.30: Opis zásielky:

„*Číselný znak KN*“: uveďte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 01.05 alebo 01.06.39.

„*Kategória*“: vyberte jednu z možností: čistá línia/starí rodičia/rodičia/nosnice/iné.

„*Vek*“: uveďte dátum vyliahnutia zvierat.

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-DOC

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) „Jednodňové kurčatá“ sú všetka hydina mladšia než 72 hodín, podľa vymedzenia pojmov v článku 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Vypustíte, ak je zásielka odoslaná z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, pričom v takom prípade by zásielka mala byť v súlade s bodom II.1.6.</p> <p>(4) Ak sa jednodňové kurčatá vyliahli z vajec, ktoré vstúpili do Únie z tretej krajiny alebo územia alebo ich pásma, musia sa dodržiavať osobitné požiadavky na zdravie zvierat týkajúce sa premiestňovania uvedených zvierat a zaobchádzania s nimi v zariadení určenia, stanovené v časti III hlave 2 kapitole 5 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>(5) Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok odoslaných z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie. Vypustíte odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.</p> <p>(6) Táto záruka sa vzťahuje len na jednodňové kurčatá patriace k druhu <i>Gallus gallus</i> a morkám.</p> <p>(7) Označte ako pozitívny, ak boli ktorékoľvek výsledky počas života krdľa pozitívne na tieto sérotypy:        – krdle hydiny na reprodukciu: <i>Salmonella hadar</i>, <i>Salmonella virchow</i> a <i>Salmonella infantis</i>;        – krdle úžitkovej hydiny: <i>Salmonella enteritidis</i> a <i>Salmonella typhimurium</i>.</p> <p>(8) Nehodiace sa prečiarknite: uveďte názov a účinnú látku použitých antimikrobiálnych látok.</p> <p>(9) Prečiarknite/vymažte, ak zásielka nie je určená do Fínska alebo Švédska.</p>								
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Meno (veľkými písmenami)</td> <td style="width: 50%;">Kvalifikácia a titul</td> </tr> <tr> <td>Názov miestnej kontrolnej jednotky</td> <td>Kód miestnej kontrolnej jednotky</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Pečiatka</td> <td>Podpis</td> </tr> </table>	Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	Dátum		Pečiatka	Podpis
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul								
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky								
Dátum									
Pečiatka	Podpis								

## KAPITOLA 17

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
PREMIESTŇOVANIE HYDINY NA REPRODUKCIU A ÚŽITKOVEJ HYDINY  
MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR POU-INTRA-X)**

EUROPSKA UNIA				INTRA		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>		
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
	Krajina	ISO kód krajiny				
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhrmažďovanie nezávisle od zariadenia</b>		
	Názov/meno			Názov/meno	Registračné číslo	
	Adresa			Adresa		
	Krajina	ISO kód krajiny			Krajina	ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny			<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód			<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>		
	Názov	Registračné/schvaľovacie číslo			Názov	Registračné/schvaľovacie číslo
Adresa			Adresa			
Krajina	ISO kód krajiny			Krajina	ISO kód krajiny	
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>			
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>			
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo			Názov/meno	Registračné číslo/číslo povolenia	
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo			Adresa		
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné			Krajina	ISO kód krajiny	
Doklad			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>			
				Typ	Kód	
				Krajina	ISO kód krajiny	
				Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>		<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>						
Číslo kontajnera		Číslo plomby				

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-X

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1.1. [hydina na reprodukciu<sup>(1)</sup>]<sup>(2)</sup> [úžitková hydina<sup>(3)</sup>]<sup>(2)</sup> opísaná v časti I tohto certifikátu mala nepretržitý pobyt v jednom zariadení alebo vo viacerých zariadeniach schválených v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(4)</sup><i>bud'</i> [od vyliahnutia alebo aspoň počas posledných 42 dní pred odchodom zásielky;]</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(5)</sup><i>alebo</i> [od vyliahnutia alebo aspoň počas posledných 21 dní pred odchodom zásielky, počas ktorých neboli v kontakte s vtákmi s nižším zdravotným štatútom;]</p> <p>II.1.2. hydina opísaná v časti I pochádza zo zariadenia:</p> <p>a) na ktoré sa nevzťahujú obmedzenia premiestňovania, ani sa nenachádza v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu relevantných pre druhy vtákov;</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [b) v ktorom počas posledných 12 mesiacov pred odchodom zásielky nebola potvrdená infekcia baktériami <i>Salmonella pullorum</i>, <i>S. gallinarum</i> alebo <i>S. arizonae</i>;</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [b) v ktorom počas posledných 12 mesiacov pred odchodom zásielky bola potvrdená infekcia baktériami <i>Salmonella pullorum</i>, <i>S. gallinarum</i> alebo <i>S. arizonae</i> a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 34 ods. 1 písm. b) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [c) v ktorom počas posledných 12 mesiacov pred odchodom zásielky nebola potvrdená aviárna mykoplazmóza (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i>);]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [c) v ktorom počas posledných 12 mesiacov pred odchodom zásielky bola potvrdená aviárna mykoplazmóza (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i>) a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 34 ods. 1 písm. c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688;]</p> <p>II.1.3. podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa hydina opísaná v časti I pochádza zo zariadenia, v ktorom nedošlo k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou;</p> <p>II.1.4. hydina opísaná v časti I pochádza z kŕdľa, v ktorom:</p> <p>a) nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Salmonella pullorum</i>, <i>Salmonella gallinarum</i> a <i>Salmonella arizonae</i>;</p> <p>b) nebol hlásený výskyt aviárnej mykoplazmózy (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i>);</p> <p>c) nebol zistený žiadny potvrdený prípad nízkopatogénnej aviárnej influenzy počas posledných 21 dní pred odchodom zásielky v súlade s dohľadom stanoveným v článku 3 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689;</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-X

	<p>II.1.5. hydina opísaná v časti I:</p> <p><sup>(2)(6)</sup><i>bud'</i> [a] nebola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p><sup>(2)(6)</sup><i>alebo</i>[a] bola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami]<sup>(2)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688]<sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(názov kmeňa použitého vo vakcíne)</p> <p>dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]</p> <p><sup>(2)(7)</sup><i>alebo</i> [a] je určená pre členský štát alebo jeho pásma, ktorým bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, a:</p> <p>i) nebola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>ii) pred odchodom zásielky bola držaná v izolácii najmenej počas 14 dní v zariadení pôvodu pod dohľadom úradného veterinárneho lekára alebo v schválenom karanténnom zariadení, kde:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– najmenej počas obdobia 21 dní pred odchodom žiadna hydina nebola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny,</li> <li>– počas uvedeného obdobia do zariadenia nevstúpili žiadne iné vtáky,</li> <li>– v karanténnom zariadení sa nevykonala žiadna vakcinácia,</li> </ul> <p>iii) vykázala negatívny výsledok sérologických testov na zistenie protilátok proti vírusu pseudomoru hydiny, ktoré sa vykonali na vzorkách krvi na úrovni, ktorá poskytuje 95 % istotu, že infekcia sa odhalí pri 5 % prevalencii, pričom vzorky sa odobrali počas obdobia najmenej 14 dní pred odchodom;]</p> <p><sup>(8)</sup> [b] ide o kačice alebo husi, ktoré boli virologickým vyšetrením testované s negatívnym výsledkom na vysokopatogénnu aviárnu influenzu v súlade s požiadavkami prílohy IV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 počas týždňa predchádzajúceho času nakládky na odoslanie;]</p> <p>II.1.6. kídleť pôvodu a zvieratá v zásielke boli podrobené klinickej prehliadke v priebehu 48 hodín pred nakládkou na odoslanie do Únie a nevykazovali žiadne klinické príznaky chorôb zo zoznamu relevantných pre daný druh ani podozrenie na ne;]</p> <p>II.1.7. boli prijaté opatrenia na prepravu zásielky v kontajneroch, ktoré sú v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a v dopravných prostriedkoch, ktoré sú v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688;</p> <p><sup>(9)</sup>[II.1.8. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]</p>
--	---



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-X

Identifikácia krdľa		Vek vtákov	Dátum posledného odberu vzoriek z krdľa, v prípade ktorého je známy výsledok testovania [dd/mm/yyyy]	Výsledok celého testovania krdľa <sup>(11)</sup>	
				pozitívny	negatívny

**II.2. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti**

<sup>(10)</sup>[II.2.1. Krdel' pôvodu podliehal programu kontroly salmonely podľa článku 5 nariadenia (ES) č. 2160/2003 a osobitným požiadavkám na použitie antimikrobiálnych látok (bakteriostatík) a očkovacích látok v nariadení Komisie (ES) č. 1177/2006 a tento krdel' bol testovaný na sérotypy salmonely s významom pre verejnú zdravie:

Z dôvodov iných, než je program kontroly salmonely, v priebehu posledných troch týždňov pred vstupom do Únie:

<sup>(2)</sup>*bud'* [neboli hydine na reprodukciu ani úžitkovej hydine inej ako vtáky bežce podané antimikrobiálne látky;]

<sup>(2)</sup><sup>(12)</sup>*alebo* [boli hydine na reprodukciu a úžitkovej hydine inej ako vtáky bežce podané tieto antimikrobiálne látky: .....;]

<sup>(10)</sup>[II.2.2. Pokiaľ ide o hydinu na reprodukciu, v rámci programu kontroly uvedeného v bode II.2.1. sa nezistila ani *Salmonella enteritidis*, ani *Salmonella typhimurium*.]

<sup>(13)</sup>[II.2.3. Ak je členským štátom určenia Fínsko alebo Švédsko:

<sup>(2)</sup>*bud'* [hydina na reprodukciu mala negatívne výsledky testov na salmonelu v súlade s pravidlami stanovenými v rozhodnutí Komisie 2003/644/ES;]

<sup>(2)</sup>*alebo* [nosnice (úžitková hydina chovaná na produkciu konzumných vajec) mali negatívne výsledky testov na salmonelu v súlade s pravidlami stanovenými v rozhodnutí Komisie 2004/235/ES.]]

**Poznámky:**

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.17: Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát pre túto zásielku. Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát pre túto zásielku.

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-X

<p>Kolónka I.30: Opis zásielky</p> <p>„Číselný znak KN“: uveďte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 01.05 alebo 01.06.39.</p> <p>„Kategória“: vyberte jednu z možností: čistá línia/starí rodičia/rodičia/nosnice/iné.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) „Hydina na reprodukciu“ je hydina vo veku 72 hodín alebo staršia, určená na produkciu násadových vajec, podľa vymedzenia pojmov v článku 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) „Úžitková hydina“ je hydina vo veku 72 hodín alebo staršia, chovaná na produkciu mäsa, konzumných vajec alebo iných produktov alebo na zazverenie lovného vtáctva, podľa vymedzenia pojmov v článku 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>(4) Uplatňuje sa na hydinu na reprodukciu a úžitkovú hydinu určenú na produkciu mäsa, konzumných vajec alebo iných produktov.</p> <p>(5) Uplatňuje sa na úžitkovú hydinu určenú na zazverenie lovného vtáctva.</p> <p>(6) Vymažte, ak je zásielka odoslaná z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie.</p> <p>(7) Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok odoslaných z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie. Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.</p> <p>(8) Uplatňuje sa na kačice a husi. Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.</p> <p>(9) Uplatňuje sa v prípade zásielky odoslanej zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie. Zviera v zásielke, ktoré podstúpilo zhromažďovanie najviac ráz, určuje počet zostávajúcich povolených zhromažďovaní v prípade tejto zásielky. Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.</p> <p>(10) Táto záruka sa vzťahuje len na hydinu patriacu k druhu <i>Gallus gallus</i> a morkám</p> <p>(11) Označte ako pozitívny, ak boli niektoré výsledky počas života krdľa pozitívne na tieto sérotypy:  – krdle hydiny na reprodukciu: <i>Salmonella hadar</i>, <i>Salmonella virchow</i> a <i>Salmonella infantis</i>;  – krdle úžitkovej hydiny: <i>Salmonella enteritidis</i> a <i>Salmonella typhimurium</i>.</p> <p>(12) Vyplňte podľa potreby: uveďte názov a účinnú látku použitých antimikrobiálnych látok.</p> <p>(13) Prečiarknite/vymažte, ak zásielka nie je určená do Fínska alebo Švédska.</p>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami) <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Názov miestnej kontrolnej jednotky <span style="float: right;">Kód miestnej kontrolnej jednotky</span></p> <p>Dátum</p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 18

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
PREMIESTŇOVANIE MENEJ NEŽ 20 KUSOV HYDINY INEJ NEŽ VTÁKY BEŽCE  
ALEBO MENEJ NEŽ 20 NÁSADOVÝCH VAJEC HYDINY INEJ NEŽ VTÁKY  
BEŽCE MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR POU-INTRA-LT20)**

EUROPSKA UNIA				INTRA		
Časť I: Opis zásielky	I.1. <b>Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa  Krajina	ISO kód krajiny		I.2. <b>Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
				I.2a. <b>Miestny referenčný kód</b>		
				I.3. <b>Príslušný ústredný orgán</b>		
				I.4. <b>Príslušný miestny orgán</b>		
	I.5. <b>Príjemca</b> Názov/meno Adresa  Krajina	ISO kód krajiny		I.6. <b>Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa  Krajina		Registračné číslo   ISO kód krajiny
	I.7. <b>Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny		I.9. <b>Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	I.8. <b>Región pôvodu</b>	Kód		I.10. <b>Región určenia</b>	Kód	
	I.11. <b>Miesto odoslania</b> Názov Adresa  Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo			I.12. <b>Miesto určenia</b> Názov Adresa  Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo   ISO kód krajiny
	I.13. <b>Miesto nakládky</b>			I.14. <b>Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	I.15. <b>Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad			I.16. <b>Prepravca</b> Názov/meno Adresa  Krajina		Registračné číslo/číslo povolenia   ISO kód krajiny
		I.17. <b>Sprievodné doklady</b>  Typ      Kód Krajina      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu				
I.18. <b>Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené						
I.19. <b>Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby					

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-LT20

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1.1. [hydina iná než vtáky bežce]<sup>(1)</sup> [násadové vajcia hydiny inej než vtáky bežce]<sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I tohto certifikátu pochádza(-jú) z/zo [registrovaného]<sup>(1)</sup> [schváleného]<sup>(1)</sup> zariadenia, na ktoré sa nevzťahujú obmedzenia premiestňovania, ani sa nenachádza v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu relevantných pre druhy vtákov;</p> <p>II.1.2. podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa [hydina iná než vtáky bežce]<sup>(1)</sup> [násadové vajcia hydiny inej než vtáky bežce]<sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I pochádza(-jú) zo zariadenia, v ktorom nedošlo k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou;</p> <p>II.1.3. [hydina iná než vtáky bežce]<sup>(1)</sup> [násadové vajcia hydiny inej než vtáky bežce]<sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I pochádza(-jú) z krdľa, ktorý mal nepretržitý pobyt v zariadení pôvodu od vyliahnutia alebo prinajmenšom počas posledných 21 dní pred</p> <p><sup>(1)(2)(3)(4)</sup><i>bud'</i> [odchodom zásielky;]</p> <p><sup>(1)(5)</sup><i>alebo</i> [zberom vajec;]</p> <p>II.1.4. [hydina iná než vtáky bežce, opísaná v časti I]<sup>(2)(3)</sup></p> <p><i>alebo</i> [jednodňové kurčatá iné než vtáky bežce]<sup>(1)</sup> [násadové vajcia hydiny inej než vtáky bežce]<sup>(1)</sup> opísané v časti I pochádzajú z krdľa, ktorý]<sup>(4)(5)</sup></p> <p>bol v rámci 21 dní predchádzajúcich času nakládky na odoslanie testovaný s negatívnym výsledkom prostredníctvom sérologických testov a/alebo bakteriologických testov<sup>(6)</sup> na:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> baktérie [<i>Salmonella pullorum</i>, <i>Salmonella gallinarum</i> a <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (v prípade druhu <i>Gallus gallus</i>);]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> baktérie [<i>Salmonella arizonae</i> [sérokupina O:18(k)], <i>Salmonella pullorum</i> a <i>Salmonella gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> a <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (v prípade druhu <i>Meleagris gallopavo</i>);]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> baktérie [<i>Salmonella pullorum</i> a <i>Salmonella gallinarum</i> (v prípade druhov <i>Numida meleagris</i>, <i>Coturnix coturnix</i>, <i>Phasianus colchicus</i>, <i>Perdix perdix</i> a rodu <i>Anas</i>);]</p> <p><sup>(1)(2)(3)(4)</sup>II.1.5. hydina iná než vtáky bežce, opísaná v časti I</p> <p>II.1.5.1. nebola v priebehu posledných 21 dní pred odchodom zásielky v kontakte s novoprijatou hydinou alebo s vtákmi s nižším zdravotným štatútom;</p> <p>II.1.5.2. pochádza z krdľa, v ktorom nebol zistený žiadny potvrdený prípad nízkopatogénnej aviárnej influenzy počas posledných 21 dní pred odchodom zásielky v súlade s dohľadom stanoveným v článku 3 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689;</p> <p>II.1.5.3. zvieratá</p> <p><sup>(1)(7)</sup><i>bud'</i> [a) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-LT20

	<p><sup>(1)(7)</sup>alebo [a) boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami]<sup>(1)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688] <sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(názov kmeňa použitého vo vakcíne)</p> <p>dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>alebo [a) zvieratá sú určené pre členský štát alebo jeho pásmo, ktorým bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, a:</p> <p><sup>(1)(2)</sup>bud' [i) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>ii) pred odchodom zásielky boli držané v izolácii najmenej počas 14 dní v zariadení pôvodu pod dohľadom úradného veterinárneho lekára alebo v schválenom karanténnom zariadení, kde:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– najmenej počas obdobia 21 dní pred odchodom žiadna hydina nebola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny,</li> <li>– počas uvedeného obdobia do zariadenia nevstúpili žiadne iné vtáky,</li> <li>– v karanténnom zariadení sa nevykonala žiadna vakcinácia,</li> </ul> <p>iii) vykázali negatívny výsledok sérologických testov na zistenie protilátok proti vírusu pseudomoru hydiny, ktoré sa vykonali na vzorkách krvi na úrovni, ktorá poskytuje 95 % istotu, že infekcia sa odhalí pri 5 % prevalencii, pričom vzorky sa odobrali počas obdobia najmenej 14 dní pred odchodom;]</p> <p><sup>(1)(3)</sup>alebo [pochádzajú z krdľa, ktorý:</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [nie je vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny a počas posledných 14 dní pred odchodom zásielky vykázal negatívne výsledky sérologických testov na zistenie protilátok proti vírusu pseudomoru hydiny, ktoré sa vykonali na vzorkách krvi na úrovni, ktorá poskytuje 95 % istotu, že infekcia sa odhalí pri 5 % prevalencii;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [je vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny a počas posledných 14 dní pred odchodom zásielky vykázal negatívne výsledky testu na zistenie prítomnosti vírusu pseudomoru hydiny, ktorý sa vykonala na úrovni, ktorá poskytuje 95 % istotu, že infekcia sa odhalí pri 5 % prevalencii;]]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-LT20

	<p>(1)(4) <i>alebo</i> [i] neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>ii) pochádzajú z násadových vajec, ktoré:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– nie sú vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</li> <li>– pochádzajú z krdľov, ktoré</li> </ul> <p>(1) <i>bud'</i> [neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p>(1) <i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami]<sup>(1)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, a vakcinácia sa uskutočnila najmenej 30 dní pred odberom násadových vajec]<sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(názov kmeňa použitého vo vakcíne)</p> <p>dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]</p> <p>iii) pochádzajú z liahne, kde pracovné postupy zabezpečujú, že dané násadové vajcia sa inkubujú v úplne odlišných časoch a miestach než násadové vajcia, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v písmene ii);]</p> <p>(9) [b) ide o kačice alebo husi, ktoré boli virologickým vyšetrením testované s negatívnym výsledkom na vysokopatogénnu aviárnu influenciu v súlade s požiadavkami prílohy IV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 počas týždňa predchádzajúceho času nakládky na odoslanie;]</p> <p>II.1.5.4. krdel' pôvodu a zvieratá v zásielke boli podrobené klinickej prehliadke v priebehu 48 hodín pred nakládkou na odoslanie do Únie a nevykazovali žiadne klinické príznaky chorôb zo zoznamu relevantných pre daný druh ani podozrenie na ne;]</p> <p>(1)(5)[II.1.5. násadové vajcia opísané v časti I</p> <p>II.1.5.1. pochádzajú z krdľa, ktorý na základe</p> <p>(1) <i>bud'</i> [klinickej prehliadky v rámci posledných 72 hodín pred odchodom zásielky a zdravotných záznamov a záznamov o produkcii vedených v zariadení, skontrolovaných v rámci posledných 72 hodín pred odchodom zásielky, nevykazuje žiadne klinické príznaky chorôb zo zoznamu relevantných pre daný druh ani podozrenie na ne;]</p> <p>(1) <i>alebo</i> [mesačných veterinárnych prehliadok, z ktorých posledná sa uskutočnila v priebehu posledných 31 dní pred odchodom zásielky, a zdravotných záznamov a záznamov o produkcii vedených v zariadení, skontrolovaných v rámci posledných 72 hodín pred odchodom zásielky, nevykazuje žiadne klinické príznaky chorôb zo zoznamu relevantných pre daný druh ani podozrenie na ne;]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-LT20

	<p>(1)(7)<i>bud'</i> [II.1.5.2. pochádzajú z krdľa, ktorý nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p>(1)(7)<i>alebo</i> [II.1.5.2. pochádzajú z krdľa, ktorý bol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami]<sup>(1)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688]<sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(názov kmeňa použitého vo vakcíne)</p> <p>dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]</p> <p>(1)(8)<i>alebo</i> [II.1.5.2. sú určené pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, a:</p> <p>a) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>b) pochádzajú z krdľa, ktorý</p> <p>(1)<i>bud'</i> [nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [bol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami]<sup>(1)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, a vakcinácia sa uskutočnila najmenej 30 dní pred odberom násadových vajec]<sup>(1)</sup></p> <p>.....</p> <p>(názov kmeňa použitého vo vakcíne)</p> <p>dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]]</p> <p>II.1.6. boli prijaté opatrenia na prepravu zásielky v kontajneroch, ktoré sú v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a v dopravných prostriedkoch, ktoré sú v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p><b>II.2. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b></p> <p>II.2.1. Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem nasledujúce skutočnosti týkajúce sa [hydiny na reprodukciu inej než vtáky bežce]<sup>(1)</sup> [úžitkovej hydiny inej než vtáky bežce]<sup>(1)</sup> [hydiny určenej na zabitie inej než vtáky bežce]<sup>(1)</sup> [jednodňových kurčiat iných než vtáky bežce]<sup>(1)</sup> opísanej/opísaných v tomto certifikáte:</p>
--	---



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-LT20

<sup>(10)</sup>[II.2.1.1. Křdeľ pôvodu podliehal programu kontroly salmonely podľa článku 5 nariadenia (ES) č. 2160/2003 a osobitným požiadavkám na použitie antimikrobiálnych látok (bakteriostatík) a očkovacích látok v nariadení Komisie (ES) č. 1177/2006 a tento křdeľ bol testovaný na sérotypy salmonely s významom pre verejné zdravie:

Identifikácia křdľa	Vek vtákov	Dátum posledného odberu vzoriek z křdľa, v prípade ktorého sú známe výsledky testovania [dd/mm/rrrr]	Výsledok celého testovania křdľa <sup>(11)</sup>	
			pozitívny	negatívny

Z dôvodov iných, než je program kontroly salmonely, v priebehu posledných troch týždňov pred vstupom do Únie:

<sup>(1)</sup>*bud'* [neboli hydine na reprodukciu ani úžitkovej hydine inej než vtáky bežce podané antimikrobiálne látky;]

<sup>(1)(12)</sup>*alebo* [boli hydine na reprodukciu a úžitkovej hydine inej než vtáky bežce podané tieto antimikrobiálne látky: .....;]

<sup>(10)</sup>[II.2.1.2. Pokiaľ ide o hydinu na reprodukciu, v rámci programu kontroly uvedeného v bode II.2.1.1. sa nezistila ani *Salmonella enteritidis*, ani *Salmonella typhimurium*.]

<sup>(13)</sup>[II.2.1.3. Ak je členským štátom určenia Fínsko alebo Švédsko:

<sup>(1)</sup>*bud'* [hydina na reprodukciu mala negatívne výsledky testov na salmonelu v súlade s pravidlami stanovenými v rozhodnutí Komisie 2003/644/ES;]

<sup>(1)</sup>*alebo* [nosnice (úžitková hydina chovaná na produkciu konzumných vaječ) mali negatívne výsledky testov v súlade s pravidlami stanovenými v rozhodnutí Komisie 2004/235/ES.]]

**Poznámky:**

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.30: Opis zásielky

„*Číselný znak KN*“: uveďte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 01.05, 01.06.39, 04.07.

„*Kategória*“: vyberte jednu z možností: čistá línia/starí rodičia/rodičia/nosnice/iné.

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-LT20

<b>Časť II:</b>	
(1)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(2)	Uplatňuje sa na hydinu na reprodukciu a úžitkovú hydinu. Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.
(3)	Uplatňuje sa na hydinu určenú na zabitie Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.
(4)	Uplatňuje sa na jednoduché kurčatá. Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.
(5)	Uplatňuje sa na násadové vajcia. Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.
(6)	Ak zvieratá boli vakcinované proti infekcii akýmkoľvek sérotypom salmonely alebo mykoplazmy, musí sa použiť len bakteriologické testovanie. Konfirmačnou metódou musí byť možné rozlíšiť živé vakcinačné kmene od terénnych kmeňov.
(7)	Vypustite, ak je zásielka odoslaná z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie.
(8)	Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok odoslaných z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie. Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.
(9)	Uplatňuje sa na kačice a husi, okrem tých, ktoré sú určené na zabitie. Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.
(10)	Táto záruka sa vzťahuje len na hydinu patriacu k druhu <i>Gallus gallus</i> a morkám
(11)	Označte ako pozitívny, ak boli niektoré výsledky počas života krdľa pozitívne na tieto sérotypy: <ul style="list-style-type: none"> <li>– krdle hydiny na reprodukciu: <i>Salmonella hadar</i>, <i>Salmonella virchow</i> a <i>Salmonella infantis</i>;</li> <li>– krdle úžitkovej hydiny: <i>Salmonella enteritidis</i> a <i>Salmonella typhimurium</i>.</li> </ul>
(12)	Vyplňte podľa potreby: uveďte názov a účinnú látku použitých antimikrobiálnych látok.
(13)	Prečiarknite/vymažte, ak zásielka nie je určená do Fínska alebo Švédska.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 19

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
PREMIESTŇOVANIE HYDINY URČENEJ NA ZABITIE MEDZI ČLENSKÝMI  
ŠTÁTMI (VZOR POU-INTRA-Y)**

EUROPSKA UNIA				INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhrmažďovanie nezávisle od zariadenia</b>	Registračné číslo
	Názov/meno			Názov/meno	
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód		<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>		
Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	
Adresa			Adresa		
Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny	
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>		
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo		Názov/meno	Registračné číslo/číslo povolenia	
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo		Adresa		
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné		Krajina	ISO kód krajiny	
Doklad			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>		
			Typ	Kód	
			Krajina	ISO kód krajiny	
			Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>		<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené	
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>					
Číslo kontajnera		Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/kategória	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrenia		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-Y

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1.1. hydina určená na zabitie<sup>(1)</sup> opísaná v časti I tohto certifikátu mala nepretržitý pobyt v zariadení pôvodu od vyliahnutia alebo prinajmenšom počas posledných 21 dní pred odchodom zásielky;</p> <p>II.1.2. hydina opísaná v časti I pochádza zo zariadenia, na ktoré sa nevzťahujú obmedzenia premiestňovania, ani sa nenachádza v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu relevantných pre druhy vtákov;</p> <p>II.1.3. podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa hydina opísaná v časti I pochádza zo zariadenia, v ktorom nedošlo k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou;</p> <p>II.1.4. hydina opísaná v časti I:</p> <p><sup>(2)(3)</sup><i>bud'</i> [nebola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p><sup>(2)(3)</sup><i>alebo</i> [bola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami]<sup>(2)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688] <sup>(2)</sup></p> <p>.....</p> <p>(názov kmeňa použitého vo vakcíne)</p> <p>dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]</p> <p><sup>(2)(4)</sup><i>alebo</i> [zvieratá sú určené pre členský štát alebo jeho pásmo, ktorým bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, a pochádzajú z kŕdľov, ktoré:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [nie sú vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny a počas posledných 14 dní pred odchodom zásielky vykázali negatívne výsledky sérologických testov na zistenie protilátok proti vírusu pseudomoru hydiny, ktoré sa vykonali na vzorkách krvi na úrovni, ktorá poskytuje 95 % istotu, že infekcia sa odhalí pri 5 % prevalencii;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [sú vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny a počas posledných 14 dní pred odchodom zásielky vykázali negatívne výsledky testu na zistenie prítomnosti vírusu pseudomoru hydiny, ktorý sa vykonali na úrovni, ktorá poskytuje 95 % istotu, že infekcia sa odhalí pri 5 % prevalencii;]</p> <p>II.1.5. kŕdeľ pôvodu a zvieratá v zásielke boli podrobené klinickej prehliadke v priebehu posledných 5 dní pred odchodom zásielky a nevykazovali žiadne klinické príznaky chorôb zo zoznamu relevantných pre daný druh ani podozrenie na ne;</p> <p>II.1.6. boli prijaté opatrenia na prepravu zásielky v kontajneroch, ktoré sú v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a v dopravných prostriedkoch, ktoré sú v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688;</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-Y

<sup>(5)</sup>[II.1.7. Od odchodu z ich zariadení pôvodu a pred príchodom do tohto zariadenia schváleného na zhromažďovanie žiadne zo zvierat v zásielke nepodstúpilo zhromažďovanie viac ako dvakrát a

<sup>(2)</sup>*bud'* [pochádzajú zo svojich zariadení pôvodu.]]

<sup>(2)</sup>*alebo* [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo jedenkrát zhromažďovanie v schválenom zariadení.]]

<sup>(2)</sup>*alebo* [aspoň jedno zviera v zásielke podstúpilo dvakrát zhromažďovanie v schválených zariadeniach.]]

**II.2. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti**

<sup>(6)</sup>[II.2.1. Krdel' pôvodu podliehal programu kontroly salmonely podľa článku 5 nariadenia (ES) č. 2160/2003 a osobitným požiadavkám na použitie antimikrobiálnych látok (bakteriostatík) a očkovacích látok v nariadení Komisie (ES) č. 1177/2006 a tento krdel' bol testovaný na sérotypy salmonely s významom pre verejné zdravie:

Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum posledného odberu vzoriek z krdľa, v prípade ktorého sú známe výsledky testu [dd/mm/yyyy]	Výsledok celého testovania krdľa <sup>(7)</sup>	
			pozitívny	negatívny

Z iných dôvodov, než je program kontroly salmonely:

<sup>(2)</sup>*bud'* [jatočnej hydine neboli podané antimikrobiálne látky;]

<sup>(2)(8)</sup>*alebo* [jatočnej hydine boli podané tieto antimikrobiálne látky: .....:]]

<sup>(9)</sup>[II.2.2. Ak je členským štátom určenia Fínsko alebo Švédsko, hydina bola podrobená mikrobiologickému testu odberom vzoriek v chove pôvodu a bola testovaná na salmonelu s negatívnym výsledkom v súlade s postupmi uvedenými v rozhodnutí 95/410/ES podľa článku 9 ods. 3 nariadenia (ES) č. 2160/2003.]

**Poznámky:**

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-Y

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.17:	Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte pôvodu, možno uviesť referenčné číslo(-a) úradného(-ých) dokladu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát pre túto zásielku. Ak sú zvieratá odoslané zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie v členskom štáte tranzitu, treba uviesť referenčné číslo(-a) certifikátu(-ov), na základe ktorého(-ých) bol v danom zariadení schválenom na zhromažďovanie vydaný certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát pre túto zásielku.
Kolónka I.30:	Opis zásielky „Číselný znak KN“: uveďte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 01.05 alebo 01.06.39.
<b>Časť II:</b>	
(1)	„Hydina určená na zabitie“ je hydina, ktorá sa má prepraviť na bitúnok, a to buď priamo alebo po zhromažďovaní, podľa vymedzenia pojmov v článku 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	Vypustite, ak je zásielka odoslaná z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie.
(4)	Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok odoslaných z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie. Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.
(5)	Uplatňuje sa v prípade zásielky odoslanej zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie. Zviera v zásielke, ktoré podstúpilo zhromažďovanie najviac ráz, určuje počet zostávajúcich povolených zhromažďovaní v prípade tejto zásielky. Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.
(6)	Táto záruka sa vzťahuje len na hydinu patriacu k druhu <i>Gallus gallus</i> a morkám.
(7)	Označte ako pozitívny, ak boli ktorékoľvek výsledky počas života krdľa pozitívne na tieto sérotypy: <i>Salmonella enteritidis</i> a <i>Salmonella typhimurium</i> .
(8)	Vyplňte podľa potreby: uveďte názov a účinnú látku použitých antimikrobiálnych látok.
(9)	Prečiarknite/vymažte, ak zásielka nie je určená do Fínska alebo Švédska.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 20

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE VAJEC BEZ  
OBSAHU ŠPECIFIKOVANÝCH PATOGÉNOV MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI  
(VZOR POU-INTRA-SPF)**

EUROPSKA ÚNIA		INTRA		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b> <b>I.2a. Miestny referenčný kód</b> <b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b> <b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhrmažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			



<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POU-INTRA-SPF

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
<b>Časť II: Certifikácia</b>	<b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b> Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1. vajcia bez obsahu špecifikovaných patogénov <sup>(1)</sup> opísané v časti I tohto certifikátu boli odoslané zo zariadenia schváleného v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035, na ktoré sa nevzťahujú obmedzenia premiestňovania, ani sa nenachádza v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu relevantných pre druhy vtákov; II.2. podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa vajcia bez obsahu špecifikovaných patogénov opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia, v ktorom nedošlo k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou; II.3. vajcia bez obsahu špecifikovaných patogénov opísané v časti I pochádzajú z kŕdľov, ktoré sú bez výskytu špecifikovaných patogénov opísaných v Európskom liekopise, a výsledky všetkých testov a klinických vyšetrení vyžadovaných na tento špecifický štatút boli priaznivé; II.4. vajcia bez obsahu špecifikovaných patogénov opísané v časti I sú individuálne označené schvaľovacím číslom zariadenia pôvodu; II.5. boli prijaté opatrenia na prepravu zásielky v kontajneroch, ktoré sú v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688, a v dopravných prostriedkoch, ktoré sú v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.		
<b>Poznámky:</b> Tento certifikát zdravia zvierat je platný 10 dní od dátumu vydania. V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom. Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.			
<b>Časť I:</b> Kolónka I.30: Opis zásielky „Vek“: Uveďte dátum zberu.			
<b>Časť II:</b> <sup>(1)</sup> „Vajcia bez obsahu špecifikovaných patogénov“ sú násadové vajcia odvodené z „kŕdľov kurčiat bez výskytu špecifikovaných patogénov“ podľa opisu v Európskom liekopise, ktoré sú určené výlučne na diagnostické, výskumné alebo farmaceutické použitie, podľa vymedzenia pojmov v článku 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.			
<b>Úradný veterinárny lekár</b>			
Meno (veľkými písmenami)		Kvalifikácia a titul	
Názov miestnej kontrolnej jednotky		Kód miestnej kontrolnej jednotky	
Dátum			
Pečiatka		Podpis	

## KAPITOLA 21

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE VTÁKOV  
CHOVANÝCH V ZAJATÍ MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR CAPTIVE-BIRDS-  
INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CAPTIVE-BIRDS-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	<b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b>		
	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.1.	vtáky chované v zajatí opísané v časti I tohto certifikátu mali nepretržitý pobyt v zariadení pôvodu od vyliahnutia alebo prinajmenšom počas posledných 21 dní pred odchodom zásielky;	
	II.1.2.	vtáky chované v zajatí opísané v časti I pochádzajú z/zo [registrovaného zariadenia] <sup>(1)</sup> [zariadenia so špeciálnym režimom] <sup>(1)</sup> , na ktoré sa nevzťahujú obmedzenia premiestňovania, ani sa nenachádzajú v reštrikčnom pásme zariadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu relevantných pre druhy vtákov;	
	II.1.3.	podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa vtáky chované v zajatí opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia, v ktorom nedošlo k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou;	
II.1.4.	vtáky chované v zajatí opísané v časti I:		
(1)(2) <i>bud'</i>	[a] neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]		
(1)(2)(3) <i>alebo</i>	[a] boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami] <sup>(1)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688] <sup>(1)</sup>		
	..... (názov kmeňa použitého vo vakcine) dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]		
(1)(4) <i>alebo</i>	[a] sú vtáky chované v zajatí druhov radu <i>Galliformes</i> , určené pre členský štát alebo jeho pásmo, ktorým bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, a:		
	i) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;		
	ii) pred odchodom zásielky boli držané v izolácii najmenej počas 14 dní v zariadení pôvodu pod dohľadom úradného veterinárneho lekára alebo v schválenom karanténnom zariadení, kde:		
	– najmenej počas obdobia 21 dní pred odchodom žiadny vták nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny,		
	– počas uvedeného obdobia do zariadenia nevstúpili žiadne iné vtáky,		
	– v karanténnom zariadení sa nevykonala žiadna vakcinácia,		
	iii) vykázali negatívny výsledok sérologických testov na zistenie protilátok proti vírusu pseudomoru hydiny, ktoré sa vykonali na vzorkách krvi na úrovni, ktorá poskytuje 95 % istotu, že infekcia sa odhalí pri 5-percentnej prevalencii, pričom vzorky sa odobrali počas obdobia najmenej 14 dní pred odchodom;]		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CAPTIVE-BIRDS-INTRA

	<p><sup>(5)</sup>[b] sú papagájovité (Psittacidae) a</p> <p>i) boli individuálne identifikované v súlade s článkom 76 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</p> <p>ii) pochádzajú zo zariadenia, v ktorom:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [nebola počas obdobia najmenej 6 mesiacov pred odchodom zásielky potvrdená chlamydióza vtákov;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [počas posledných 6 mesiacov pred odchodom zásielky bola potvrdená chlamydióza vtákov, ale nie počas posledných 60 dní, a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 59 ods. 2 písm. b) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688;]</p> <p>iii)</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [neboli v kontakte s vtákmi chovanými v zajatí zo zariadení, v ktorých bola diagnostikovaná chlamydióza vtákov počas posledných 60 dní pred odchodom;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [boli v kontakte s vtákmi chovanými v zajatí zo zariadení, v ktorých bola počas posledných 60 dní pred odchodom diagnostikovaná chlamydióza vtákov, a pri laboratómnom testovaní na chlamydiózu vtákov vykonanom prinajmenšom 14 dní po kontakte sa zistilo, že sú negatívne;]</p> <p>II.1.5. kŕdeľ pôvodu a zvieratá v zásielke boli podrobené klinickej prehliadke v priebehu posledných 48 hodín pred odchodom zásielky a nevykazovali žiadne klinické príznaky chorôb zo zoznamu relevantných pre daný druh ani podozrenie na ne;</p> <p>II.1.6. boli prijaté opatrenia na prepravu zásielky v kontajneroch, ktoré sú v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a v dopravných prostriedkoch, ktoré sú v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688;</p> <p><sup>(6)</sup>[II.1.7. vtáky chované v zajatí opísané v časti I vstúpili do Únie z tretej krajiny alebo územia alebo ich pásma a boli držané v schválenom karanténnom zariadení určeného v Únii v súlade s ustanoveniami časti II hlavy 3 kapitoly 2 oddielu 2 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692.]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu zdravia zvierat môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.30: Opis zásielky</p> <p>„Číselný znak KN“: uveďte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 01.36.31, 01.06.32 alebo 01.06.39.</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CAPTIVE-BIRDS-INTRA

<b>Časť II:</b>	
(1)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(2)	Vypustite v prípade, ak sú zásielky vtákov chovaných v zajatí druhov radu <i>Galliformes</i> odoslané z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie.
(3)	Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok holubov.
(4)	Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok vtákov chovaných v zajatí druhov radu <i>Galliformes</i> odoslaných z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie. Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.
(5)	Táto záruka sa vyžaduje len v prípade zásielok papagájovitých (Psittacidae). Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.
(6)	Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok vtákov chovaných v zajatí, ktoré vstúpili do Únie z tretej krajiny alebo územia alebo ich pásma. Vypustite odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 22

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE  
NÁSADOVÝCH VAJEC VTÁKOV CHOVANÝCH V ZAJATÍ MEDZI ČLENSKÝMI  
ŠTÁTMI (VZOR HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			



<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	<b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b>		
	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.1. násadové vajcia <sup>(1)</sup> vtákov chovaných v zajatí opísané v časti I tohto certifikátu pochádzajú z/zo [registrovaného zariadenia] <sup>(2)</sup> [zariadenia so špeciálnym režimom] <sup>(2)</sup> , na ktoré sa nevzťahujú obmedzenia premiestňovania, ani sa nenachádza v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu relevantných pre druhy vtákov;		
	<sup>(2)(3)</sup> <i>bud'</i> [II.1.2. násadové vajcia opísané v časti I:		
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [a] neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]		
	<sup>(2)</sup> <i>alebo</i> [a] boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami] <sup>(2)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688] <sup>(2)</sup>		
	.....		
	(názov kmeňa použitého vo vakcíne)		
	dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]		
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [b] pochádzajú z kŕdľov, ktoré neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]		
<sup>(2)</sup> <i>alebo</i> [b] pochádzajú z kŕdľov, ktoré boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami] <sup>(2)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688] <sup>(2)</sup>			
.....			
(názov kmeňa použitého vo vakcíne)			
dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]			
<sup>(2)(4)</sup> <i>alebo</i> [II.1.2. násadové vajcia opísané v časti I sú násadové vajcia vtákov chovaných v zajatí druhov radu <i>Galliformes</i> , určené pre členský štát alebo jeho pásmo, ktorým bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, a:			
a) nie sú vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;			
b) pochádzajú z kŕdľov, ktoré			
<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]			
<sup>(2)</sup> <i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny [inaktivovanými vakcínami] <sup>(2)</sup> [živými atenuovanými vakcínami, ktoré spĺňajú kritériá prílohy VI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, a vakcinácia sa uskutočnila najmenej 30 dní pred odberom násadových vajec] <sup>(2)</sup>			
.....			
(názov kmeňa použitého vo vakcíne)			
dňa ..... (dátum) vo veku ..... týždňov;]			

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu HE-CAPTIVE-BIRDS-INTRA

<p>II.1.3. násadové vajcia vtákov chovaných v zajatí opísané v časti I pochádzajú z krdľov, ktoré boli podrobené klinickej prehliadke v priebehu posledných 48 hodín pred odchodom zásielky a nevykazovali žiadne klinické príznaky chorôb zo zoznamu relevantných pre daný druh ani podozrenie na ne;</p> <p>II.1.4. boli prijaté opatrenia na prepravu zásielky v kontajneroch, ktoré sú v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a v dopravných prostriedkoch, ktoré sú v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p><b>Poznámky:</b> Tento certifikát zdravia zvierat je platný 10 dní od dátumu vydania.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b> Kolónka I.30: Opis zásielky „Číselný znak KN“: uveďte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 04.07. „Vek“: Uveďte dátum zberu.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) „Násadové vajcia“ podľa vymedzenia v článku 4 bode 44 nariadenia (EÚ) 2016/429.</li> <li>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</li> <li>(3) Vypustíte, ak je zásielka odoslaná z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie.</li> <li>(4) Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok násadových vajec vtákov chovaných v zajatí druhov radu <i>Galliformes</i> odoslaných z členského štátu alebo jeho pásma, ktorý(-é) nemá štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie, do členského štátu alebo jeho pásma, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie. Vypustíte odkaz, ak sa nevzťahuje na zásielku.</li> </ol>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis



<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-INTRA

II. Zdravotné informácie	II.a.	Referenčný kód certifikátu	II.b.	Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Sperma hovädzieho dobytku opísaná v časti I bola odobraná, spracovaná a skladovaná a odoslaná z inseminačnej stanice na odber spermy<sup>(1)</sup>, ktorá</p> <p>II.1.1. je schválená a vedená v registri príslušným orgánom;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti I prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.</p> <p>II.2. Sperma opísaná v časti I je určená na umelé rozmnožovanie a bola získaná z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.2.1. sa narodili a od narodenia sa zdržiavali v Únii alebo vstúpili do Únie v súlade s požiadavkami na vstup do Únie;</p> <p>II.2.2. pochádzajú, pred začatím karantény uvedenej v bode II.2.6., zo zariadení v členskom štáte alebo jeho pásme alebo zo zariadení pod úradnou kontrolou príslušného orgánu v tretej krajine alebo na území alebo v ich pásme</p> <p>II.2.2.1. nachádzajúcich sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní a v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov, a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odberu spermy, ale nie počas obdobia posledných 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu spermy, a 5 % (s minimálnym počtom piatich pejet) z každého množstva spermy odobranej darcovskému zvieraťu v akomkoľvek čase sa podrobuje testu na izoláciu vírusu na zistenie slintačky a krívačky, pričom výsledky sú negatívne;]</p> <p>II.2.2.2. bez výskytu infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;</p> <p>II.2.2.3. bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.2.4. bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.2.2.4. ktoré nie sú bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy a darcovské zvieratá sú mladšie ako 2 roky a pochádzajú z matiek, ktoré boli podrobené sérologickému testu na enzootickú bovinnú leukózu s negatívnymi výsledkami po odobratí zvieraťa od matky;]</p>			

Časť II: Certifikácia

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>alebo [II.2.2.4. ktoré nie sú bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy a darcovské zvieratá dosiahli vek 2 rokov a boli podrobené sérologickému testu na enzootickú bovinnú leukózu s negatívnym výsledkom;]</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.2.5. bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [II.2.2.5. ktoré nie sú bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy a darcovské zvieratá boli podrobené sérologickému testu (celý vírus) na vzorke krvi s negatívnym výsledkom;]</p> <p>II.2.2.6. v ktorých počas obdobia 30 dní nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [v zariadeniach nebol počas posledných 2 rokov hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [v zariadeniach počas posledných 2 rokov bol hlásený výskyt surry a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenia naďalej podliehali obmedzeniam premiestňovania dovtedy, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá boli odstránené zo zariadenia a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadení boli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia.]</li> </ul> <p>II.2.3. nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň, keď boli prijaté na inseminačnú stanicu na odber spermy, ani v deň odberu spermy;</p> <p>II.2.4. sú individuálne identifikované podľa článku 38 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</p> <p>II.2.5. počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a počas obdobia odberu</p> <p>II.2.5.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu slintačky a krívačky, infekcie vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytká a nodulárnej dermatitídy alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre hovädzí dobytok;</p> <p>II.2.5.2. boli držané v jednom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> and <i>M. tuberculosis</i>), besnoty, slezinovej sneti, surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootickej bovinnej leukózy, infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy, bovinnej vírusovej hnačky, infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby, infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), genitálnej kamylobakteriôzy hovädzieho dobytká a trichomoniázy;</p> <p>II.2.5.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.2.5.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.2.5.2;</p> <p>II.2.5.4. neboli použité na prirodzenú plemenitbu;</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.6. boli počas obdobia najmenej 28 dní podrobené karanténe v karanténnom zariadení, v ktorom sa nachádzali iba iné pámokopytníky s aspoň rovnakým zdravotným štatútom a ktoré v deň ich prijatia na inseminačnú stanicu na odber spermy spĺňalo tieto podmienky:</p> <p>II.2.6.1. nenachádzalo sa v reštrikčnom pásme zariadenom z dôvodu chorôb uvedených v bode II.2.5.1;</p> <p>II.2.6.2. nebol v ňom hlásený výskyt žiadnej z chorôb uvedených v bode II.2.5.2 počas obdobia najmenej 30 dní;</p> <p>II.2.6.3. nachádzalo sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od karanténneho zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní;</p> <p>II.2.6.4. nebol v ňom hlásený výskyt ohniska slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 3 mesiacov predchádzajúcich dátumu prijatia zvierat na inseminačnú stanicu na odber spermy;</p> <p>II.2.7. boli držané na inseminačnej stanici na odber spermy,</p> <p>II.2.7.1. ktorá sa nenachádzala v reštrikčnom pásme zariadenom z dôvodu chorôb uvedených v bode II.2.5.1;</p> <p>II.2.7.2. v ktorej nebol hlásený výskyt žiadnej z chorôb uvedených v bode II.2.5.2. počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy a  <sup>(2)(3)</sup>[minimálne 30 dní po dátume odberu;]  <sup>(2)(4)</sup>[do dátumu odoslania zásielky spermy do iného členského štátu;]</p> <p>II.2.7.3. ktorá sa nachádza v oblasti, kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od inseminačnej stanice na odber spermy počas obdobia najmenej 30 dní; a</p> <p>II.2.8. spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):</p> <p><sup>(2)bud'</sup> [II.2.8.1. boli počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas neho držané v členskom štáte alebo jeho pásme bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat;]</p> <p><sup>(2)a/alebo</sup> [II.2.8.2. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu v členskom štáte alebo jeho pásme so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24);]</p> <p><sup>(2)a/alebo</sup> [II.2.8.3. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu, a to v členskom štáte alebo jeho pásme, v ktorých príslušný orgán miesta pôvodu zásielky spermy získal predbežný písomný súhlas príslušného orgánu členského štátu určenia s podmienkami zariadenia uvedeného pásma bez sezónneho výskytu choroby a s prijatím zásielky spermy;]</p>
--	--



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.4. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.5. boli podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti vírusu katarálnej horúčky oviec séro skupiny 1 – 24, s negatívnymi výsledkami, v období od 28 do 60 dní od dátumu každého odberu spermy;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.8.6. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vírusu katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), s negatívnymi výsledkami, na vzorkách krvi odobraných na začiatku a na konci odberu spermy a počas odberu spermy v intervaloch minimálne každých 7 dní v prípade testu na izoláciu vírusu, alebo minimálne každých 28 dní v prípade PCR;]</p> <p>II.2.9. spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom epizootickej hemoragickej choroby (sérotypy 1 – 7) (EHDV 1 – 7):</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.1. počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu boli držané v členskom štáte alebo jeho pásme, v ktorom nebol hlásený výskyt EHDV 1 – 7 v okruhu 150 km od zariadenia počas obdobia najmenej predchádzajúcich 2 rokov;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.2. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3. mali pobyt v členskom štáte, v ktorom podľa úradných zistení existujú tieto sérotypy vírusu epizootickej hemoragickej choroby (EHDV): ..... a boli podrobené, v každom prípade s negatívnymi výsledkami, týmto testom vykonaným v úradnom laboratóriu:</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.9.3.1. sérologický test na zistenie protilátok proti EHDV 1 – 7 s negatívnymi výsledkami, a to najmenej každých 60 dní počas obdobia odberu a v období 28 až 60 dní od dátumu posledného odberu spermy;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.9.3.2. test na identifikáciu pôvodcu vírusu EHDV 1 – 7, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách krvi odobraných na začiatku a na konci odberu spermy a počas odberu spermy v intervaloch minimálne každých 7 dní v prípade testu na izoláciu vírusu, alebo minimálne každých 28 dní v prípade PCR.]]</p> <p>II.2.10. boli podrobené týmto testom vykonaným na vzorkách krvi odobraných v rámci obdobia 30 dní pred začiatkom karantény uvedenej v bode II.2.6., s negatívnymi výsledkami, s výnimkou testu na protilátky proti bovinej vírusovej hnačke uvedenej v bode II.2.10.5.2., ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 1 kapitolou I bodom 1 písm. b) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.2.10.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>), intradermálnej tuberkulínovej skúške uvedenej v časti 2 bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.10.2. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, sérologickému testu uvedenému v časti 1 bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p><sup>(2)/(5)</sup>[II.2.10.3. pokiaľ ide o enzootickú bovinú leukózu, sérologickému testu uvedenému v časti 4 písmene a) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;]</p> <p>II.2.10.4. pokiaľ ide o infekčnú bovinú rinotracheitídu/infekčnú pustulárnu vulvovaginitídu – sérologickému testu (celý vírus) na vzorke krvi, ak zvieratá nepochádzajú zo zariadenia bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy;</p> <p>II.2.10.5. pokiaľ ide o bovinú vírusovú hnačku:</p> <p>II.2.10.5.1. testu na izoláciu vírusu, testu na genóm vírusu alebo testu na antigén vírusu a</p> <p>II.2.10.5.2. sérologickému testu na zistenie prítomnosti alebo neprítomnosti protilátok;</p> <p>II.2.11. boli podrobené týmto testom vykonaným na vzorkách krvi odobraných počas obdobia najmenej 21 dní, alebo 7 dní v prípade testov uvedených v bodoch II.2.11.4 a II.2.11.5, po začatí karantény uvedenej v bode II.2.6, s negatívnymi výsledkami, okrem testu na protilátky proti bovinnej vírusovej hnačke uvedeného v bode II.2.11.3.2, ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 1 kapitolou I bodom 1 písm. c) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.2.11.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, sérologickému testu uvedenému v časti 1 bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p>II.2.11.2. pokiaľ ide o infekčnú bovinú rinotracheitídu/infekčnú pustulárnu vulvovaginitídu, sérologickému testu (celý vírus) na vzorke krvi;</p> <p>II.2.11.3. pokiaľ ide o bovinú vírusovú hnačku:</p> <p>II.2.11.3.1. testu na izoláciu vírusu, testu na genóm vírusu alebo testu na antigén vírusu a</p> <p>II.2.11.3.2. sérologickému testu na zistenie prítomnosti alebo neprítomnosti protilátok;</p> <p>II.2.11.4. pokiaľ ide o genitálnu kamylobakteriózu hovädzieho dobytku (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>):</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.11.4.1. jednému testu vykonanému na vzorke z výplachu umelej vagíny alebo na vzorke z predkožky v prípade zvierat mladších ako šesť mesiacov alebo držaných od tohto veku v skupine jedného pohlavia bez styku so samicami pred karanténou uvedenou v bode II.2.6.];]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.2.11.4.2. testom vykonaným na vzorkách z výplachu umelej vagíny alebo na vzorkách z predkožky, ktoré boli odobrané trikrát v intervaloch najmenej 7 dní;]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.11.5. pokiaľ ide o trichomoniázu (parazit <i>Trichomonas foetus</i>):</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.11.5.1. jednému testu vykonanému na vzorke z predkožky v prípade zvierat mladších ako šesť mesiacov alebo držaných od tohto veku v skupine jedného pohlavia bez styku so samicami pred karanténou uvedenou v bode II.2.6.];]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.2.11.5.2. testom vykonaným na vzorkách z predkožky, ktoré boli odobrané trikrát v intervaloch najmenej 7 dní;]</p> <p>II.2.12. na inseminačnej stanici na odber spermy boli aspoň raz ročne podrobené týmto povinným rutinným testom požadovaným v súlade s časťou 1 kapitolou I bodom 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.2.12.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>), intradermálnej tuberkulózy skúšky uvedenej v časti 2 bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p>II.2.12.2. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, sérologickému testu uvedenému v časti I bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p>II.2.12.3. pokiaľ ide o enzootickú bovinú leukózu, sérologickému testu uvedenému v časti 4 písmene a) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p>II.2.12.4. pokiaľ ide o infekčnú bovinú rinotracheitídu/infekčnú pustulárnu vulvovaginitídu, sérologickému testu (celý vírus) na vzorke krvi;</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[II.2.12.5. pokiaľ ide o bovinú vírusovú hnačku, sérologickému testu na zistenie protilátok;]</p> <p><sup>(2)(7)</sup>[II.2.12.6. pokiaľ ide o genitálnu kamylobakteriózu hovädzieho dobytku (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>), testu na vzorke z predkožky;]</p> <p><sup>(2)(7)</sup>[II.2.12.7. pokiaľ ide o trichomoniázu (parazit <i>Trichomonas foetus</i>), testu na vzorke z predkožky;]</p> <p>II.3. Sperma opísaná v časti I</p> <p>II.3.1. bola odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti I bodoch 1 a 2 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.3.2. je umiestnená v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p> <p>II.3.3. sa prepravuje v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.3.3.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním z inseminačnej stanice na odber spermy na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.3.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(2)(3)</sup>[II.3.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-INTRA

## II.4. Sperma sa uchováva pridaním antibiotík takto:

II.4.1. Tieto antibiotiká alebo zmesi antibiotík, ktoré sú účinné najmä proti kamylobaktériám, leptospírám a mykoplazmám, boli po záverečnom riedení pridané do spermy, alebo sú obsiahnuté v použitých riedidlách spermy s cieľom dosiahnuť indikovanú koncentráciu na ml spermy:

<sup>(2)</sup>*bud'* [zmes gentamicínu (250 µg), tylozínu (50 µg) a linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg);]

<sup>(2)</sup>*alebo* [zmes linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg), penicilínu (500 IU) a streptomycínu (500 µg);]

<sup>(2)</sup>*alebo* [zmes amikacínu (75 µg) a dibekacínu (25 µg);]

<sup>(2)</sup>*alebo* [antibiotikum alebo zmes antibiotík<sup>(8)</sup> ....., s baktericídnu aktivitou, ktorá je aspoň rovnocenná s baktericídnu aktivitou jednej z týchto zmesí:

– gentamicín (250 µg), tylozín (50 µg) a linkomycín-spektinomycín (150/300 µg);

– linkomycín-spektinomycín (150/300 µg), penicilín (500 IU) a streptomycín (500 µg);

– amikacín (75 µg) a dibekacín (25 µg).]

II.4.2. Bezprostredne po pridaní antibiotík a pred akýmkoľvek možným zmrazením bola zriedená sperma držaná pri teplote minimálne 5 °C počas najmenej 45 minút alebo v časovom a teplotnom režime so zaznamenanou ekvivalentnou baktericídnu aktivitou.

**Poznámky**

Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.11: „*Miesto odoslania*“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na odber spermy, ktorá odosiela zásielku spermy.

Kolónka I.12: „*Miesto určenia*“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy.

Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.

Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.

Kolónka I.30: „*Typ*“: Sperma.

„*Druh*“: Vyberte „*Bos taurus*“, „*Bison*“ alebo „*Bubalus bubalis*“.

„*Identifikačné číslo*“: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a.

„*Identifikačná značka*“: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých je umiestnená sperma tvoriaca zásielku.

„*Dátum odberu/produkcie*“: Uvedte dátum odberu spermy tvoriacej zásielku.

„*Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska*“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná.

„*Množstvo*“: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-INTRA

<b>Časť II:</b>	
<p>(1) Iba inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Uplatňuje sa na mrazenú spermu.</p> <p>(4) Uplatňuje sa na čerstvú a chladenú spermu.</p> <p>(5) Neuplatňuje sa na zvieratá pochádzajúce zo zariadenia, ktoré nie je bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy, a zvieratá mladšie než 2 roky, ako sa uvádza v článku 20 ods. 2 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(6) Uplatňuje sa len na séronegatívne zvieratá.</p> <p>(7) Uplatňuje sa len na býky určené na produkciu spermy alebo v prípade býkov, ktoré sú v kontakte s býkmi určenými na produkciu spermy. Býky, ktoré sa vracajú na účely odberu po prestávke dlhšej ako šesť mesiacov sa testujú počas obdobia 30 dní pred obnovením produkcie.</p> <p>(8) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu alebo obchodný názov riedidla spermy, ktoré obsahuje antibiotiká.</p>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 24

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK ZÁSOB SPERMY HOVÄDZIEHO DOBYTKA, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A SKLADOVANEJ PO 31. DECEMBRI 2004 A PRED 21. APRÍLOM 2021 V SÚLADE SO SMERNICOU RADY 88/407/EHS ZMENENOU SMERNICOU RADY 2003/43/ES, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ PO 20. APRÍLI 2021 Z INSEMINAČNEJ STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRANÁ, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR BOV-SEM-B-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromad'ovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrenia		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-B-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že sperma opísaná v časti I:</p> <p>II.1.1. bola odobraná, spracovaná a skladovaná na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(1)</sup> schválenej príslušným orgánom, ktorý nad ňou vykonáva dohľad, v súlade s kapitolou I bodom 1 a kapitolou II bodom 1 prílohy A k smernici 88/407/EHS;</p> <p>II.1.2. bola odobraná býkom, ktoré:</p> <p>II.1.2.1. spĺňajú požiadavky kapitol I a II prílohy B k smernici 88/407/EHS;</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> II.1.2.2. [neboli vakcinované proti slintačke a krívačke v rámci 12 mesiacov pred odberom;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> II.1.2.2. [boli vakcinované proti slintačke a krívačke menej ako 12 mesiacov a viac ako 30 dní pred odberom a 5 % dávok spermy z každého odberu, najmenej však 5 pejet, bolo podrobených testu na izoláciu vírusu v súvislosti so slintačkou a krívačkou, s negatívnymi výsledkami, vykonanému v laboratóriu (.....)<sup>(3)</sup> nachádzajúcim sa v členskom štáte určenia alebo určenom členským štátom určenia;]</p> <p>II.1.3. bola odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravená za podmienok, ktoré sú v súlade s normami stanovenými v prílohe C k smernici 88/407/EHS;</p> <p>II.1.4. bola skladovaná v schválených podmienkach najmenej počas obdobia 30 dní bezprostredne po odbere<sup>(4)</sup>.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy (podľa vymedzenia v článku 2 písm. b) prvej zarážke smernice 88/407/EHS), kde bola sperma odobraná.</p> <p>Kolónka I.12: Miesto určenia zodpovedá inseminačnej stanici na odber alebo skladovanie spermy (podľa vymedzenia v článku 2 písm. b) smernice 88/407/EHS) alebo chovu určenia spermy.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.30: Identifikácia darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a. Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/rrrr. Schvaľovacie číslo stanice zodpovedá schvaľovaciemu číslu inseminačnej stanice uvedenej v kolónke I.12, na ktorej bola sperma odobraná.</p>		



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-B-INTRA

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Len inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom a uvedené v zozname v súlade s článkom 5 ods. 2 smernice Rady 88/407/EHS.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Názov laboratória.</p> <p>(4) Môže sa vypustiť v prípade čerstvej spermy.</p>								
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <table><tr><td>Meno (veľkými písmenami)</td><td>Kvalifikácia a titul</td></tr><tr><td>Názov miestnej kontrolnej jednotky</td><td>Kód miestnej kontrolnej jednotky</td></tr><tr><td>Dátum</td><td></td></tr><tr><td>Pečiatka</td><td>Podpis</td></tr></table>	Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	Dátum		Pečiatka	Podpis
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul								
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky								
Dátum									
Pečiatka	Podpis								

## KAPITOLA 25

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁSOB SPERMY HOVÄDZIEHO DOBYTKA, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A  
SKLADOVANEJ PRED 1. JANUÁROM 2005 V SÚLADE SO SMERNICOU RADY  
88/407/EHS ZMENENOU SMERNICOU RADY 93/60/EHS, KTORÉ BOLI  
ODOSLANÉ PO 20. APRÍLI 2021 Z INSEMINAČNEJ STANICE NA ODBER  
SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRANÁ, MEDZI ČLENSKÝMI  
ŠTÁTMI (VZOR BOV-SEM-C-INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa  Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa  Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo  Adresa  Krajina                      ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina                      ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa  Krajina                      ISO kód krajiny		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/kategória	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrenia		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-C-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1.1. Sperma opísaná v časti I bola odobraná pred 31. decembrom 2004 na inseminačnej stanici na odber spermy,<sup>(1)</sup> ktorá:</p> <p>a) bola schválená v súlade s podmienkami stanovenými v kapitole I prílohy A k smernici Rady 88/407/EHS;</p> <p>b) bola v prevádzke a pod dohľadom v súlade s podmienkami stanovenými v kapitole II prílohy A k smernici 88/407/EHS.</p> <p>II.1.2. V čase odberu spermy opísanej v časti I všetok hovädzí dobytok na inseminačnej stanici na odber spermy:</p> <p>a) pochádzal zo stád a/alebo sa narodil matkám, ktoré spĺňajú podmienky v kapitole I bode 1 písm. b) a c) prílohy B k smernici 88/407/EHS;</p> <p>b) v priebehu 30 dní predchádzajúcich obdobiu karanténnej izolácie bol s negatívnymi výsledkami podrobený:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– testom uvedeným v kapitole I bode 1 písm. d) bodoch i), ii) a iii) prílohy B k smernici 88/407/EHS a</li> <li>– sérumneutralizačnému testu alebo testu ELISA na infekčnú bovinú rinotracheitídu/infekčnú pustulárnu vulvovaginitídu a</li> <li>– testu na izoláciu vírusu (testu fluorescenčnými protilátkami alebo imunoperoxidázovému testu) na bovinú vírusovú hnačku, ktorý bol v prípade zvierat a mladšieho než šesť mesiacov odložený, kým zviera nedosiahlo uvedený vek;</li> </ul> <p>c) splnil podmienku 30-dňového obdobia karanténnej izolácie a bol podrobený týmto testom zdravotného stavu s požadovanými negatívnymi výsledkami:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– sérologickému testu na brucelózu vykonanému v súlade s postupom opísaným v prílohe C k smernici 64/432/EHS,</li> <li>– buď imunofluorescenčnému testu na protilátky alebo kultivačnému testu na infekciu baktériou <i>Campylobacter fetus</i> na vzorke výplachu prepuciálneho materiálu alebo výplachu umelej vagíny alebo v prípade samice aglutinačnému testu z výteru vaginálnej sliznice,</li> <li>– mikroskopickému vyšetreniu a kultivačnému testu na parazita <i>Trichomonas foetus</i> na vzorke výplachu prepuciálneho materiálu alebo výplachu umelej vagíny alebo v prípade samice aglutinačnému testu z výteru vaginálnej sliznice,</li> </ul> <p>d) bol podrobený aspoň raz ročne, s negatívnymi výsledkami, rutinným testom uvedeným v kapitole II bode 1 písm. a), b) a c) prílohy B k smernici 88/407/EHS.</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-C-INTRA

<p>II.1.3. V čase odberu spermy opísanej v časti I</p> <p>a) všetky samice hovädzieho dobytku na stanici boli podrobené aspoň raz ročne aglutinačnému testu z výteru vaginálnej sliznice na infekciu baktériou <i>Campylobacter fetus</i> s negatívnymi výsledkami a</p> <p>b) všetky býky používané na produkciu spermy boli podrobené s negatívnym výsledkom buď imuno fluorescenčnému testu na protilátky alebo kultivačnému testu na infekciu baktériou <i>Campylobacter fetus</i> na vzorke výplachu prepuciálneho materiálu alebo výplachu umelej vagíny, ktoré boli vykonané v priebehu 12 mesiacov pred odberom.</p> <p>II.1.4. Sperma opísaná v časti I bola odobraná býkom ustajneným na inseminačnej stanici na odber spermy, v ktorej:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [všetok hovädzí dobytok nebol vakcinovaný proti infekčnej bovinnej rinotracheitíde a bol podrobený aspoň raz ročne s negatívnym výsledkom sérumneutralizačnému testu alebo testu ELISA na infekčnú bovinnú rinotracheitídu/infekčnú pustulámu vulvovaginitídy;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [hovädzí dobytok nevakcinovaný proti infekčnej bovinnej rinotracheitíde bol podrobený aspoň raz ročne s negatívnym výsledkom sérumneutralizačnému testu alebo testu ELISA na infekčnú bovinnú rinotracheitídu/infekčnú pustulámu vulvovaginitídy a testovanie na infekčnú bovinnú rinotracheitídu sa nevykonáva na býkoch, ktoré dostali prvú vakcináciu proti infekčnej bovinnej rinotracheitíde na inseminačnej stanici po tom, ako boli testované s negatívnym výsledkom prostredníctvom sérumneutralizačného testu alebo testu ELISA na infekčnú bovinnú rinotracheitídu/infekčnú pustulámu vulvovaginitídy, a ktoré boli od prvej vakcinácie pravidelne revakcinované v intervale nie dlhšom ako šesť mesiacov;]</p> <p>II.1.5. Sperma opísaná v časti I bola odobraná býkom, ktoré:</p> <p>II.1.5.1.</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [neboli vakcinované proti slintačke a krívačke v rámci 12 mesiacov pred odberom;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti slintačke a krívačke menej ako 12 mesiacov a viac ako 30 dní pred odberom a 5 % dávok spermy z každého odberu, najmenej však 5 pejet, bolo podrobených testu na izoláciu vírusu v súvislosti so slintačkou a krívačkou, s negatívnymi výsledkami, vykonanému v laboratóriu (.....)<sup>(3)</sup> nachádzajúcom sa v členskom štáte určenia alebo určenom členským štátom určenia;]</p> <p>II.1.5.2.</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [neboli vakcinované proti infekčnej bovinnej rinotracheitíde,]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekčnej bovinnej rinotracheitíde v súlade s bodom II.1.4;].</p> <p>II.1.6. Sperma opísaná v časti I bola skladovaná v schválených podmienkach najmenej počas obdobia 30 dní bezprostredne po odbere<sup>(4)</sup>.</p> <p>II.1.7. Sperma opísaná v časti I bola odoslaná na miesto nakládky v zapečatenom kontajneri označenom číslom uvedeným v kolónke I.19.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>	
---	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-C-INTRA

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	Miesto odoslania zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy (podľa vymedzenia v článku 2 písm. b) prvej zarážke smernice 88/407/EHS), kde bola sperma odobraná.
Kolónka I.12:	Miesto určenia zodpovedá inseminačnej stanici na odber alebo skladovanie spermy (podľa vymedzenia v článku 2 písm. b) smernice 88/407/EHS) alebo chovu určenia pre spermu.
Kolónka I.19:	Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.
Kolónka I.30:	Identifikácia darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvieratá. Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy a musí byť skorší ako 31. decembra 2004. Schvaľovacie číslo stanice zodpovedá schvaľovaciemu číslu inseminačnej stanice uvedenej v kolónke I.11, na ktorej bola sperma odobraná.
<b>Časť II:</b>	
(1)	Len inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom a uvedené v zozname v súlade s článkom 5 ods. 2 smernice Rady 88/407/EHS.
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	Názov laboratória.
(4)	Môže sa vypustiť v prípade čerstvej spermy.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 26

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
OOCYTOV A EMBRYÍ HOVÁDZIEHO DOBYTKA, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE S  
NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/686 PO  
20. APRÍLI 2021, KTORÉ ODOSLAL TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU  
EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO  
VYPRODUKOVAL, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR BOV-OOCYTES-EMB-  
A-INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b> <b>I.2a. Miestny referenčný kód</b> <b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b> <b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	<b>KÓD QR</b>
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	Registračné číslo
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina ISO kód krajiny <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené		
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby	

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
		<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. Embryá hovädzieho dobytká, získané <i>in vivo</i>, opísané v časti I, boli odobrané, spracované a skladované a odoslané tímom na odber embryí<sup>(2)</sup>, ktorý</p> <p>II.1.1. je schválený a vedený v registri príslušným orgánom;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 2 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. Oocyty<sup>(1)</sup>/ embryá vyprodukované <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup>/ embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> z hovädzieho dobytká, ktoré sú opísané v časti I, boli odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované a odoslané tímom na produkciu embryí<sup>(2)</sup>, ktorý</p> <p>II.1.1. je schválený a vedený v registri príslušným orgánom;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa častí 2 a 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I sú určené na umelé rozmnožovanie a boli získané z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.2.1. sa narodili a od narodenia sa zdržiavali v Únii alebo vstúpili do Únie v súlade s požiadavkami na vstup do Únie;</p> <p>II.2.2. pochádzajú zo zariadení v členskom štáte alebo jeho pásme, alebo zo zariadení pod úradnou kontrolou príslušného orgánu v tretej krajine alebo na území, alebo v ich pásme</p> <p>II.2.2.1. bez výskytu infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;</p> <p>II.2.2.2. bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.2.2.3. bez výskytu enzootickej bovinej leukózy a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.2.2.3. ktoré nie sú bez výskytu enzootickej bovinej leukózy a úradný veterinárny lekár zodpovedný za zariadenie pôvodu potvrdil, že v zariadení sa nevyskytol klinický prípad enzootickej bovinej leukózy počas obdobia minimálne 3 predchádzajúcich rokov;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.2.2.4. bez výskytu infekčnej bovinej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;]</p>	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>alebo [II.2.2.4. ktoré nie sú bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy, a úradný veterinárny lekár zodpovedný za zariadenie pôvodu potvrdil, že v zariadení sa nevyskytol klinický prípad infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy počas obdobia minimálne 12 predchádzajúcich mesiacov;]</p> <p>II.2.2.5. v ktorých nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia 30 dní pred odberom <sup>(1)</sup>/ produkciu<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/ embryí<sup>(1)</sup>, a</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [v zariadeniach nebol hlásený výskyt surry počas posledných 2 rokov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciami<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>];]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [v zariadeniach bol hlásený výskyt surry počas posledných 2 rokov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciami<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenia naďalej podliehali obmedzeniu premiestňovania až dovtedy, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá boli odstránené zo zariadenia a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadení boli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia;]</li> </ul> <p>II.2.3. boli vyšetrené veterinárnym lekárom tímu alebo členom tímu a nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.2.4. sú individuálne identifikované podľa článku 38 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</p> <p>II.2.5. počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom prvého odberu<sup>(1)</sup>/ produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/ embryí<sup>(1)</sup> a počas obdobia odberu</p> <p>II.2.5.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu slintačky a krívačky, infekcie vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytká a nodulárnej dermatitídy alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre hovädzí dobytok;</p> <p>II.2.5.2. boli držané v jednom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> and <i>M. tuberculosis</i>), besnoty, slezínovej sneti, surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootickej bovinnej leukózy, infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy, bovinnej vírusovej hnačky, infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby a infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24);</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.2.5.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.2.5.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.2.5.2;</p> <p>II.2.5.4. neboli použité na prirodzenú plemenitbu;</p> <p>II.2.6. spĺňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o slintačku a krívačku</p> <p>II.2.6.1. pochádzajú zo zariadení</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– nachádzajúcich sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</li> <li>– v ktorých nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</li> </ul> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.2.6.2. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;]</p> <p><sup>(1)(3)</sup><i>alebo</i> [II.2.6.2. boli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odberu alebo produkcie embryí a</p> <p>II.2.6.2.1. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia minimálne 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu embryí;</p> <p>II.2.6.2.2. sperma použitá na oplodnenie bola odobraná darcovskému samcovi, ktorý spĺňa podmienky stanovené v bode 1 písm. b), alebo sperma spĺňa podmienky stanovené v časti 5 kapitole I bode 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.6.2.3. pred zmrazením boli embryá podrobené omytiu trypsínom vykonanému v súlade s odporúčaniami príručky IETS<sup>(4)</sup>;</p> <p>II.2.6.2.4. embryá boli skladované hlboko zmrazené počas obdobia minimálne 30 dní od dátumu odberu a počas tohto obdobia darcovské zviera nevykazovalo klinické príznaky slintačky a krívačky;]</p> <p><sup>(1)(5)</sup>[II.2.7. spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.2.7.1. boli počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom oocytov a počas tohto odberu držané v tretej krajine, na území alebo v ich pásme bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat;]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.7.2. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom oocytov a počas tohto odberu v tretej krajine, na území alebo v ich pásme so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24);]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.7.3. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom oocytov a počas tohto odberu, v tretej krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých príslušný orgán miesta pôvodu zásielky oocytov<sup>(1)</sup>/embryí vyprodukovaných <i>in vitro</i><sup>(1)</sup> získal predbežný písomný súhlas príslušného orgánu členského štátu určenia týkajúci sa podmienok zriadenia uvedeného pásma bez sezónneho výskytu choroby a súhlas s prijatím zásielky oocytov<sup>(1)</sup>/embryí vyprodukovaných <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.7.4. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom oocytov a počas ich odberu;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.7.5. boli podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti vírusu katarálnej horúčky oviec séroskupiny 1 – 24, s negatívnymi výsledkami, v období od 28 do 60 dní od dátumu každého odberu oocytov;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.7.6. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vírusu katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), s negatívnymi výsledkami, na vzorke krvi odobranej v deň odberu oocytov;]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(5)</sup>[II.2.8. spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom epizootickej hemoragickej choroby (sérotypy 1 – 7) (EHDV 1 – 7):</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.2.8.1. boli držané počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom oocytov a počas ich odberu v tretej krajine, na území alebo v ich pásme, kde nebol hlásený výskyt EHDV 1 – 7 v okruhu 150 km od zariadenia počas obdobia najmenej predchádzajúcich 2 rokov;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.8.2. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom oocytov a počas ich odberu;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.8.3. nachádzali sa v krajine vývozu, v ktorej podľa úradných zistení existujú tieto sérotypy vírusu epizootickej hemoragickej choroby (EHDV): ..... a boli podrobené, v každom prípade s negatívnymi výsledkami, týmto testom vykonaným v úradnom laboratóriu:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.2.8.3.1. sérologický test na zistenie protilátok proti EHDV 1 – 7, s negatívnymi výsledkami, na vzorke krvi odobranej v období od 28 do 60 dní od dátumu odberu oocytov;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.8.3.2. test na identifikáciu pôvodcu EHDV 1 – 7, s negatívnymi výsledkami, na vzorke krvi odobranej v deň odberu oocytov.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(5)</sup>[II.2.9. spĺňajú požiadavky na zdravie zvierat stanovené v časti I kapitole III prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686.]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p>II.3. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I</p> <p>II.3.1. boli odobrané, spracované a skladované v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti 2<sup>(1)</sup>/časti 3<sup>(1)</sup>/časti 4<sup>(1)</sup>/časti 5<sup>(1)</sup> a časti 6 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.3.2. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p> <p>II.3.3. sa prepravujú v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.3.3.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním tímom na odber alebo produkciu embryí na zodpovednosť veterinárneho lekára tímu, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.3.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(1)(6)</sup>[II.3.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.3.4. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.3.5. prepravujú sa v kontajneri, v ktorom sú od seba oddelené fyzickými priehradkami, alebo sú umiestnené do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.4. Embryá získané <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli počaté umelou insemináciou s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačnej stanice na odber spermy, zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov schválených na odber, spracovanie a/alebo skladovanie spermy príslušným orgánom členského štátu alebo príslušným orgánom tretej krajiny, územia alebo ich pásma uvedených v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.]</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.5. Do médií používaných pri odbere, spracovaní, umývaní alebo skladovaní boli pridané tieto antibiotiká alebo zmes antibiotík<sup>(10)</sup>: .....]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „Miesto odoslania“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý odosiela zásielku oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.12: „Miesto určenia“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku oocytov alebo embryí.</p>	
---	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Kolónka I.19: Kolónka I.26: Kolónka I.30:	Uvádza sa číslo plomby. Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov. „Druh“: Vyberte „ <i>Bos taurus</i> “, „ <i>Bison bison</i> “ alebo „ <i>Bubalus bubalis</i> “. „Typ“: Uveďte, či ide o oocyty, embryá získané <i>in vivo</i> , embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. „Identifikačné číslo“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a. „Identifikačná značka“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené oocyty alebo embryá tvoriace zásielku. „Dátum odberu/produkcie“: Uveďte dátum, keď boli oocyty alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované. „Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval. „Množstvo“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.
<b>Časť II:</b>	
<ol style="list-style-type: none"> <li>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</li> <li>(2) Iba tímy na odber alebo produkciu embryí schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</li> <li>(3) Táto možnosť je k dispozícii len v prípade zásielky embryí získaných <i>in vivo</i>.</li> <li>(4) Manual of the International Embryo Transfer Society – A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, vydaná spoločnosťou International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874, USA (<a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>).</li> <li>(5) Uplatňuje sa na zásielku oocytov a embryí vyprodukovaných <i>in vitro</i>.</li> <li>(6) Vzáhuje sa na mrazené oocyty alebo embryá.</li> <li>(7) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z hovädzieho dobytku umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</li> <li>(8) Nevzáhuje sa na oocyty.</li> <li>(9) Povinné potvrdenie v prípade, že boli pridané antibiotiká.</li> <li>(10) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu.</li> </ol>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 27

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁSOB EMBRYÍ HOVÄDZIEHO DOBYTKA, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH PRED 21.  
APRÍLOM 2021 V SÚLADE SO SMERNICOU RADY 89/556/EHS, KTORÉ  
ODOSLAL PO 20. APRÍLI 2021 TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU EMBRYÍ,  
KTORÝ EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO VYPRODUKOVAL, MEDZI ČLENSKÝMI  
ŠTÁTMI (VZOR BOV-EMB-B-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromad'ovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                              ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                              Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                              ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                              ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                                      Kód Krajina                                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-EMB-B-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že embryá opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.1. boli odobrané, spracované a skladované v súlade s prílohou A k smernici Rady 89/556/EHS;</p> <p>II.2. boli zaslané na miesto nakládky v zapečatených kontajneroch v súlade s prílohou A k smernici 89/556/EHS;</p> <p>II.3. pochádzajú z darcovského hovädzieho dobytku, ktorý je v súlade s prílohou B k smernici 89/556/EHS;</p> <p>II.4. boli počaté buď umelou insemináciou alebo oplodnením <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačnej stanice na odber alebo skladovanie spermy schválenej v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS a naložené v členskom štáte Európskeho spoločenstva alebo v tretej krajine uvedenej v prílohe I k rozhodnutiu Komisie 2004/639/ES <sup>(1)(2)</sup>.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.17: V prípade dovezených embryí uveďte číslo certifikátu dovozu.</p> <p>Kolónka I.30: „Identifikačná značka“: zodpovedá identifikačným údajom darcovských kráv a dátumu odberu na pejete. „Typ“: uveďte, či a) došlo alebo b) nedošlo k penetrácii vrstvy <i>zona pellucida</i>.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Ú. v. EÚ L 292, 15.9.2004, s. 21.</p>		
	<b>Úradný veterinárny lekár</b>		
	Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	
	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	
	Dátum		
	Pečiatka	Podpis	

## KAPITOLA 28

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20.  
APRÍLI 2021 ODOSLANÉ ZO ZARIADENIA NA SPRACOVANIE ZÁRODOČNÝCH  
PRODUKTOV, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI:**

- sperma hovädzieho dobytká, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 2003/43/ES po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 93/60/EHS,
- oocyty a embryá hovädzieho dobytká, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby embriy hovädzieho dobytká, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021

## (VZOR BOV-GP-PROCESSING-INTRA)

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Príjemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b>	Registračné číslo
	Názov/meno			Názov/meno	
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>	Registračné/schvaľovacie číslo
	Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	
	Adresa		Adresa		
Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny		
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>	Registračné číslo/číslo povolenia	
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo	Názov/meno	Adresa		
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo	Krajina	ISO kód krajiny		
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné	<b>I.17. Sprievodné doklady</b>			
Doklad		Typ	Kód		
		Krajina	ISO kód krajiny		
		Číslo obchodného dokladu			

<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené							
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera <span style="float: right;">Číslo plomby</span>							
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúroňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-GP-PROCESSING-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zariadenie na spracovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísané v kolónke I.11, v ktorom bola(-i) spracovaná(-é) a skladovaná(-é) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup>:</p> <p>II.1.1. je schválené a vedené v registri príslušným orgánom;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je/sú určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedeného v kolónke I.11 nachádzajúceho sa v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie podľa požiadaviek na certifikáciu zdravia zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené vo:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzore BOV-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore BOV-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore BOV-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore BOV-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore BOV-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore BOV-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i>[II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedeného v kolónke I.11 nachádzajúceho sa v inom členskom štáte a je/sú sprevádzané certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzorom BOV-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzorom BOV-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v tretej krajine či území alebo v ich pásme zo zoznamu v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a pri vstupe do Únie bola(-i) sprevádzaná certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [vzorom BOV-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>II.2.2. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.3. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a/alebo v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p> <p>II.2.4. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.4.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.4.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[II.2.4.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty];</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>(2)(6) II.2.5. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.6. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Iba zariadenia na spracovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uveďte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, v ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov opísaného v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Typ</i>“: Uveďte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„<i>Druh</i>“: Vyberte vhodný druh spomedzi „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ alebo „<i>Bubalus bubalis</i>“.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá.</p> <p>„<i>Identifikačná značka</i>“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uveďte dátum, kedy boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-GP-PROCESSING-INTRA

<b>Časť II:</b>	
<p>(1) Iba zariadenia na spracovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Iba zariadenia pre zárodočné produkty schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(4) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo jeho/ich úradne overené kópie, ktorý(-é) sprevádzali spermu, oocyty alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela spermu, oocyty a/alebo embryá, opísaného v kolónke I.11.</p> <p>(5) Vztahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.</p> <p>(6) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú sperma, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z hovädzieho dobytku umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 29

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20.  
APRÍLI 2021 ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ STANICE NA SKLADOVANIE  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI:**

- sperma hovädzieho dobytká, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 2003/43/ES po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 93/60/EHS,
- oocyty a embryá hovädzieho dobytká, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby embryí hovädzieho dobytká, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021

## (VZOR BOV-GP-STORAGE-INTRA)

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hro mažďovanie nezávisle od zariadenia</b>	Registračné číslo
	Názov/meno			Názov/meno	
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>		
Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		
Adresa			Adresa		
Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny		
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>	Registračné číslo/číslo povolenia	
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo			Adresa	
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo			Krajina	
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné			ISO kód krajiny	
Doklad			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>		
		Typ	Kód		
		Krajina	ISO kód krajiny		
		Číslo obchodného dokladu			



<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené							
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera <span style="float: right;">Číslo plomby</span>							
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie						
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat						
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko						
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky						
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie						
<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Výstava						
<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Technické použitie						
<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty						
<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely						
<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie	<input type="checkbox"/> Iné						
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina	ISO kód krajiny						
Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice						
Miesto vstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice						
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>	<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>						
Členský štát <span style="float: right;">ISO kód krajiny</span>	Tretia krajina <span style="float: right;">ISO kód krajiny</span>						
Členský štát <span style="float: right;">ISO kód krajiny</span>	Miesto výstupu <span style="float: right;">Kód hraničnej kontrolnej stanice</span>						
Členský štát <span style="float: right;">ISO kód krajiny</span>							
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>	<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie						
<b>I.26. Celkový počet balení</b>	<b>I.27. Celkové množstvo</b>						
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>	<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>						
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
							Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrenia		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-GP-STORAGE-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	Inseminačná stanica na skladovanie zárodočných produktov <sup>(1)</sup> opísaná v kolónke I.11, v ktorom bola(-i) skladovaná(-é) sperma <sup>(2)</sup> /oocyty <sup>(2)</sup> /embryá získané <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /embryá vyprodukované <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> /embryá podrobené mikromanipulácii <sup>(2)</sup> :	
	II.1.1.	je schválená a vedená v registri príslušným orgánom;	
	II.1.2.	spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 5 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]	
	II.2.	Sperma <sup>(2)</sup> /oocyty <sup>(2)</sup> /embryá získané <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /embryá vyprodukované <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> /embryá podrobené mikromanipulácii <sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je/sú určená(-é) na umelé rozmnožovanie a	
	<sup>(2)</sup> bud'	[II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy <sup>(2)(3)</sup> /tímom na odber embryí <sup>(2)(3)</sup> /tímom na produkciu embryí <sup>(2)(3)</sup> , a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov <sup>(2)(3)</sup> , a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov <sup>(2)(3)</sup> , ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1 <sup>(2)</sup> /časti 2 <sup>(2)</sup> /časti 3 <sup>(2)</sup> /časti 4 <sup>(2)</sup> /časti 5 <sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov uvedenú v kolónke I.11 nachádzajúcu sa v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie podľa požiadaviek na certifikáciu zdravia zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené vo:	
	<sup>(2)</sup> bud'	[vzore BOV-SEM-A-INTRA <sup>(4)</sup> ];	
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore BOV-SEM-B-INTRA <sup>(4)</sup> ];	
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore BOV-SEM-C-INTRA <sup>(4)</sup> ];	
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore v prílohe D1 k smernici 88/407/EHS <sup>(4)</sup> ];	
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore v prílohe D2 k smernici 88/407/EHS <sup>(4)</sup> ];		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore v prílohe D3 k smernici 88/407/EHS <sup>(4)</sup> ];		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA <sup>(4)</sup> ];		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore BOV-EMB-B-INTRA <sup>(4)</sup> ];		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore BOV-GP-PROCESSING-INTRA <sup>(4)</sup> ];		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore BOV-GP-STORAGE-INTRA <sup>(4)</sup> ];]		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy <sup>(2)(3)</sup> /tímom na odber embryí <sup>(2)(3)</sup> /tímom na produkciu embryí <sup>(2)(3)</sup> , a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov <sup>(2)(3)</sup> , a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov <sup>(2)(3)</sup> , ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1 <sup>(2)</sup> /časti 2 <sup>(2)</sup> /časti 3 <sup>(2)</sup> /časti 4 <sup>(2)</sup> /časti 5 <sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov uvedenú v kolónke I.11 nachádzajúcu sa v inom členskom štáte a je/sú sprevádzaná(-é) certifikátom(-mi) v súlade so:		
<sup>(2)</sup> bud'	[vzorom BOV-SEM-A-INTRA <sup>(4)</sup> ];		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom v prílohe D1 k smernici 88/407/EHS<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom v prílohe D2 k smernici 88/407/EHS<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom v prílohe D3 k smernici 88/407/EHS<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo[II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na insemináčnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup> a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na insemináčnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v tretej krajine či území alebo v ich pásme zo zoznamu v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a pri vstupe do Únie bola(-i) sprevádzané certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [vzorom BOV-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom 1 v časti 1 oddiele A prílohy II k rozhodnutiu 2011/630/EÚ<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom 2 v časti 1 oddiele B prílohy II k rozhodnutiu 2011/630/EÚ<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom 3 v časti 1 oddiele C prílohy II k rozhodnutiu 2011/630/EÚ<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom BOV-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>II.2.2. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.3. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a/alebo v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p>II.2.4. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.4.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.4.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>II.2.4.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>II.2.5. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.6. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Iba inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, v ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov opísanú v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Typ</i>“: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„<i>Druh</i>“: Vyberte vhodný druh spomedzi „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ alebo „<i>Bubalus bubalis</i>“.</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BOV-GP-STORAGE-INTRA

	<p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá.</p> <p>„<i>Identifikačná značka</i>“: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uvedte dátum, kedy boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Iba inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Iba zariadenia pre zárodočné produkty schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(4) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo jeho/ich úradne overené kópie, ktorý(-é) sprevádzali spermu, oocyty a embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, v ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela spermu, oocyty a/alebo embryá, opísanej v kolónke I.11.</p> <p>(5) Vztahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.</p> <p>(6) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú sperma, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z hovädzieho dobytku umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p>								
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <table> <tr> <td>Meno (veľkými písmenami)</td> <td>Kvalifikácia a titul</td> </tr> <tr> <td>Názov miestnej kontrolnej jednotky</td> <td>Kód miestnej kontrolnej jednotky</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Pečiatka</td> <td>Podpis</td> </tr> </table>	Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	Dátum		Pečiatka	Podpis
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul								
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky								
Dátum									
Pečiatka	Podpis								

## KAPITOLA 30

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK SPERMY OVIEC A KÔZ, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A SKLADOVANEJ V SÚLADE S NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/686 PO 20. APRÍLI 2021, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRANÁ, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR OV/CAP-SEM-A-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA		INTRA		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhrmažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby				

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočichy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-INTRA

	II. Zdravotné informácie	II.a.	Referenčný kód certifikátu	II.b.	Referenčný kód IMSOC
		Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:			
Časť II: Certifikácia	( <sup>1</sup> )II.1.	Sperma oviec( <sup>1</sup> )/kôz( <sup>1</sup> ) opísaná v časti I bola odobraná, spracovaná a skladovaná a odoslaná z inseminačnej stanice na odber spermy( <sup>2</sup> ), ktorá			
	II.1.1.	je schválená a vedená v registri príslušným orgánom;			
	II.1.2.	splňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti I prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]			
	( <sup>1</sup> )II.1.	Sperma oviec( <sup>1</sup> )/kôz( <sup>1</sup> ) opísaná v časti I bola odobraná, spracovaná a skladovaná a odoslaná zo zariadenia, kde sa dané darcovské zvieratá držia, ako sa uvádza v článku 13 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686, a			
	II.1.1.	prevádzkovateľ získal predbežný súhlas príslušného orgánu členského štátu určenia s prijatím zásielky;			
	II.1.2.	darcovské zvieratá boli pred odberom spermy klinicky vyšetrené veterinárnym lekárom;			
	II.1.3.	prevádzkovateľ v zariadení vedie záznamy, ktoré zahŕňajú prinajmenšom informácie stanovené v článku 8 ods. 1 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.]			
	( <sup>1</sup> )bud' II.1.4.	bola odobraná zvieratám, ktoré boli od narodenia nepretržite držané v chove alebo chovoch so zanedbateľným alebo kontrolovaným rizikom klasickej klusavky v súlade s kapitolou A oddielom A bodom 1 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, s výnimkou obdobia, keď boli držané na inseminačnej stanici na odber spermy, ktorá počas uvedeného obdobia spĺňala podmienky stanovené v štyroch zárázkach bodu 1.3 písm. c) bode iv) daného oddielu;]			
	( <sup>1</sup> )alebo II.1.4.	bola odobraná zvieratám, ktoré boli počas posledných troch rokov pred odberom nepretržite držané v chove alebo chovoch, ktorý(-é) počas posledných troch rokov pred odberom spĺňal(-i) požiadavky stanovené v bode 1.3 písm. a) až f) v kapitole A oddiele A prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, s výnimkou obdobia, keď boli držané na inseminačnej stanici na odber spermy, ktorá počas uvedeného obdobia spĺňala podmienky stanovené v štyroch zárázkach bodu 1.3 písm. c) bodu iv) daného oddielu;]			
	( <sup>1</sup> )alebo II.1.4.	bola odobraná zvieratám, ktoré boli od narodenia nepretržite držané v členskom štáte alebo pásme členského štátu, ktoré sa v kapitole A oddiele A bode 2.3 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001 uvádzajú ako štát alebo pásmo so zanedbateľným rizikom klasickej klusavky;]			
( <sup>1</sup> )alebo II.1.4.	bola odobraná ovciam s genotypom priónového proteínu ARR/ARR;]				
II.2.	Sperma opísaná v časti I je určená na umelé rozmnožovanie a bola získaná z darcovských zvierat, ktoré				
II.2.1.	sa narodili a od narodenia sa zdržiavali v Únii alebo vstúpili do Únie v súlade s požiadavkami na vstup do Únie;				



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-INTRA

<p>II.2.2.</p> <p>II.2.2.1.</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i></p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i></p> <p>II.2.2.2.</p> <p><sup>(1)</sup>(<sup>3</sup>)II.2.2.3.</p> <p><sup>(1)</sup>(<sup>4</sup>)II.2.2.3.</p> <p>II.2.2.4.</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i></p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i></p>	<p>pochádzajú, pred začatím karantény uvedenej v bode II.2.6., zo zariadení v členskom štáte alebo jeho pásme alebo zo zariadení pod úradnou kontrolou príslušného orgánu v tretej krajine alebo na území alebo v ich pásme</p> <p>nachádzajúce sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní a v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov, a</p> <p>[neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;]</p> <p>[boli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odberu spermy, ale nie počas obdobia posledných 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu spermy, a 5 % (s minimálnym počtom piatich pejet) z každého množstva spermy odobranej darcovskému zvierat'u v akomkoľvek čase sa podrobuje testu na izoláciu vírusu na zistenie slintačky a krívačky, pričom výsledky sú negatívne;]</p> <p>bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;</p> <p>v ktorých nebol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) počas posledných 42 dní;]</p> <p>v ktorých sa vykonával dohľad nad infekciou baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) pri kozách držaných v zariadeniach minimálne počas obdobia 12 mesiacov, ako sa uvádza v článku 15 ods. 3 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688, a ak počas tohto obdobia bol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) pri kozách držaných v zariadení, prijali sa opatrenia v súlade s časťou 1 ods. 3 prílohy II k uvedenému delegovanému nariadeniu;]</p> <p>v ktorých počas obdobia 30 dní nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), a</p> <p>[v zariadeniach nebol počas posledných 2 rokov hlásený výskyt surry;]</p> <p>[v zariadeniach počas posledných 2 rokov bol hlásený výskyt surry a po poslednom výskute ohniska choroby sa na zariadenia naďalej vzťahovali obmedzenia premiestňovania dovtedy, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá boli odstránené zo zariadenia a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadení boli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia;]</li> </ul>
---	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(1)(3)</sup>[II.2.2.5. v ktorých počas obdobia 12 mesiacov nebol hlásený výskyt infekčnej epididymitídy baranov (<i>Brucella ovis</i>);]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.2.2.6. v ktorých boli počas obdobia 60 dní pred ich pobytom v karanténnom zariadení uvedenom v bode II.2.6 podrobené sérologickému testu na infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella ovis</i>), s negatívnymi výsledkami, alebo akémukoľvek inému testu na infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella ovis</i>) s rovnocennou zdokumentovanou citlivosťou a špecifickosťou, v zmysle požiadavky v časti 3 kapitole I bode 1 písm. b) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;]</p> <p>II.2.3. nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň, keď boli prijaté na inseminačnú stanicu na odber spermy, ani v deň odberu spermy;</p> <p>II.2.4. sú individuálne identifikované podľa článku 45 ods. 2 alebo ods. 4 alebo článku 46 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</p> <p>II.2.5. počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a počas obdobia odberu</p> <p>II.2.5.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu slintačky a krívačky, infekcie vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, infekcie vírusom moru malých prežúvavcov, kiahní oviec a kiahní kôz alebo infekčnej pleuropneumónie kôz alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre ovce a kozy;</p> <p>II.2.5.2. boli držané v jedinom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>), besnoty, slezinovej sneti, surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby, infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a v prípade oviec a tých kôz, ktoré sú držané spolu s ovcami, infekčnej epididymitídy baranov (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>II.2.5.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.2.5.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.2.5.2;</p> <p>II.2.5.4. neboli použité na prirodzenú plemenitbu;</p> <p>II.2.6. boli počas obdobia najmenej 28 dní podrobené karanténe v karanténnom zariadení, v ktorom sa nachádzali iba iné pámokopytníky s aspoň rovnakým zdravotným štatútom a ktoré v deň ich prijatia na inseminačnú stanicu na odber spermy spĺňalo tieto podmienky:</p> <p>II.2.6.1. nenachádzalo sa v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb uvedených v bode II.2.5.1;</p> <p>II.2.6.2. nebol v ňom hlásený výskyt žiadnej z chorôb uvedených v bode II.2.5.2 počas obdobia najmenej 30 dní;</p> <p>II.2.6.3. nachádzalo sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od karanténneho zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní;</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.6.4. nebol v ňom hlásený výskyt ohniska slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 3 mesiacov predchádzajúcich dátumu prijatia zvierat na inseminačnú stanicu na odber spermy;</p> <p>II.2.7. boli držané na inseminačnej stanici na odber spermy,</p> <p>II.2.7.1. ktorá sa nenachádzala v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb uvedených v bode II.2.5.1;</p> <p>II.2.7.2. v ktorej nebol hlásený výskyt žiadnej z chorôb uvedených v bode II.2.5.2. počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy a  <sup>(1)(3)</sup>[minimálne 30 dní po dátume odberu;]  <sup>(1)(4)</sup>[do dátumu odoslania zásielky spermy do iného členského štátu;]</p> <p>II.2.7.3. ktorá sa nachádza v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od inseminačnej stanice na odber spermy počas obdobia najmenej 30 dní; a  <sup>(1)(3)</sup>[ktorá bola bez výskytu slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov pred dátumom odberu spermy a 30 dní od dátumu odberu;]  <sup>(1)(4)</sup>[ktorá bola bez výskytu slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov pred dátumom odberu spermy do dátumu odoslania zásielky spermy do iného členského štátu a darcovské zvieratá boli držané v danej inseminačnej stanici na odber spermy počas nepretržitého obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu spermy;]</p> <p>II.2.8. spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):</p> <p><sup>(1)bud'</sup> [II.2.8.1. boli počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu držané v členskom štáte alebo jeho pásme bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat;]</p> <p><sup>(1)a/alebo</sup>[II.2.8.2. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu v členskom štáte alebo jeho pásme so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24);]</p> <p><sup>(1)a/alebo</sup>[II.2.8.3. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu, v členskom štáte alebo jeho pásme, v ktorých príslušný orgán miesta pôvodu zásielky spermy získal predbežný písomný súhlas príslušného orgánu členského štátu určenia s podmienkami zriadenia uvedeného pásma bez sezónneho výskytu choroby a s prijatím zásielky spermy;]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.2.8.4. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.2.8.5. boli podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti vírusu katarálnej horúčky oviec séro skupiny 1 – 24, s negatívnymi výsledkami, v období od 28 do 60 dní od dátumu každého odberu spermy;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.2.8.6. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vírusu katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), s negatívnymi výsledkami, na vzorkách krvi odobraných na začiatku a na konci odberu spermy a počas odberu spermy v intervaloch minimálne každých 7 dní v prípade testu na izoláciu vírusu, alebo minimálne každých 28 dní v prípade PCR;]</p> <p>II.2.9. splňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom epizootickej hemoragickej choroby (sérotypy 1 – 7) (EHDV 1 – 7):</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.2.9.1. počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu boli držané v členskom štáte alebo jeho pásme, v ktorom nebol hlásený výskyt EHDV 1 – 7 v okruhu 150 km od zariadenia najmenej počas obdobia predchádzajúcich 2 rokov;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.2.9.2. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.2.9.3. mali pobyt v členskom štáte, v ktorom podľa úradných zistení existujú tieto sérotypy vírusu epizootickej hemoragickej choroby (EHDV): ..... a boli podrobené, v každom prípade s negatívnymi výsledkami, týmto testom vykonaným v úradnom laboratóriu:</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.2.9.3.1. sérologický test na zistenie protilátok proti EHDV 1 – 7 s negatívnymi výsledkami, a to najmenej každých 60 dní počas obdobia odberu a v období 28 až 60 dní od dátumu posledného odberu spermy;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.2.9.3.2. test na identifikáciu pôvodcu vírusu EHDV 1 – 7, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách krvi odobraných na začiatku a na konci odberu spermy a počas odberu spermy v intervaloch minimálne každých 7 dní v prípade testu na izoláciu vírusu, alebo minimálne každých 28 dní v prípade PCR.]]</p> <p><sup>(1)</sup>(5) [II.2.10. boli podrobené s negatívnymi výsledkami týmto testom vykonaným na vzorkách krvi odobraných počas obdobia 30 dní pred začiatkom karantény uvedenej v bode II.2.6, ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 3 kapitoly I bodom 1 písm. c) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.2.10.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, sérologickému testu uvedenému v časti I bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p><sup>(1)</sup>(8) [II.2.10.2. pokiaľ ide o infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella ovis</i>), sérologickému testu alebo akémukoľvek inému testu s rovnocennou zdokumentovanou citlivosťou a špecifickosťou;]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.11. boli podrobené s negatívnymi výsledkami týmto testom vykonaným na vzorkách krvi odobraných počas obdobia najmenej 21 dní po začiatku karantény uvedenej v bode II.2.6., ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 3 kapitolou I bodom 1 písm. d) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.2.11.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, sérologickému testu uvedenému v časti I bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(8)</sup>II.2.11.2. pokiaľ ide o infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella ovis</i>), sérologickému testu alebo akémukoľvek inému testu s rovnocennou zdokumentovanou citlivosťou a špecifickosťou;]</p> <p>II.2.12. na inseminačnej stanici na odber spermy boli aspoň raz ročne podrobené týmto povinným rutinným testom požadovaným v súlade s časťou 3 kapitolou I bodom 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.2.12.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, sérologickému testu uvedenému v časti I bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(8)</sup>II.2.12.2. pokiaľ ide o infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella ovis</i>), sérologickému testu alebo akémukoľvek inému testu s rovnocennou zdokumentovanou citlivosťou a špecifickosťou.]]</p> <p><sup>(1)(9)</sup>II.2.13. boli podrobené týmto testom vykonaným na vzorkách krvi odobraných v rámci obdobia 30 dní pred odberom spermy, a to s negatívnymi výsledkami:</p> <p>II.2.13.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, sérologickému testu uvedenému v časti I bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(8)</sup>II.2.13.2. pokiaľ ide o infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella ovis</i>), sérologickému testu alebo akémukoľvek inému testu s rovnocennou zdokumentovanou citlivosťou a špecifickosťou;]]</p> <p>II.3. Sperma opísaná v časti I</p> <p><sup>(1)(5)</sup>II.3.1. bola odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti I bodoch 1 a 2 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;]</p> <p>II.3.2. je umiestnená v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p> <p>II.3.3. sa prepravuje v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.3.3.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním z inseminačnej stanice na odber spermy na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.3.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(1)(6)</sup>II.3.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-INTRA

<p>(1)(10)II.4. Sperma sa uchováva pridaním antibiotík takto:</p> <p>II.4.1. Tieto antibiotiká alebo zmesi antibiotík boli po záverečnom riedení pridané do spermy, alebo sú obsiahnuté v použitých riedidlách spermy s cieľom dosiahnuť indikovanú koncentráciu na ml spermy:</p> <p>(1)<i>bud'</i> [gentamicín (250 µg);]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [zmes penicilínu (500 IU) a streptomycínu (500 µg);]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [zmes gentamicínu (250 µg), tylozínu (50 µg) a linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg);]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [zmes linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg), penicilínu (500 IU) a streptomycínu (500 µg);]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [zmes amikacínu (75 µg) a dibekacínu (25 µg);]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [antibiotikum alebo zmes antibiotík<sup>(11)</sup> ....., s baktericídnu aktivitou, ktorá je aspoň rovnocenná s baktericídnu aktivitou jednej z týchto zmesí:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– gentamicín (250 µg);</li> <li>– penicilín (500 IU) a streptomycín (500 µg);</li> <li>– gentamicín (250 µg), tylozín (50 µg) a linkomycín-spektinomycín (150/300 µg);</li> <li>– linkomycín-spektinomycín (150/300 µg), penicilín (500 IU) a streptomycín (500 µg);</li> <li>– amikacín (75 µg) a dibekacín (25 µg).]</li> </ul> <p>II.4.2. Bezprostredne po pridaní antibiotík a pred akýmkoľvek možným zmrazením bola zriedená sperma držaná pri teplote minimálne 5 °C počas obdobia najmenej 45 minút alebo v časovom a teplotnom režime so zaznamenanou ekvivalentnou baktericídnu aktivitou.]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na odber spermy alebo, v prípade zariadenia podľa článku 13 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686, jedinečné registračné číslo a adresu zariadenia odoslania zásielky spermy.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p>
--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-INTRA

Kolónka I.30:	<p>„Typ“: Sperma.          „Druh“: Vyberte vhodný druh spomedzi „<i>Ovis aries</i>“ alebo „<i>Capra hircus</i>“.          „Identifikačné číslo“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá.  <i>Identifikačná značka</i>: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých je umiestnená sperma tvoriaca zásielku.          „Dátum odberu/produkcie“: Uveďte dátum odberu spermy tvoriacej zásielku.          „Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy alebo, v prípade zariadenia podľa článku 13 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686, jedinečné registračné číslo zariadenia, kde bola sperma odobraná.          „Množstvo“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.          (2) Iba inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.          (3) Uplatňuje sa na ovce.          (4) Uplatňuje sa na kozy.          (5) Uplatňuje sa na spermu odobranú na inseminačnej stanici na odber spermy.          (6) Uplatňuje sa na mrazenú spermu.          (7) Uplatňuje sa na čerstvú a chladenú spermu.          (8) Uplatňuje sa na ovce a na tie kozy, ktoré sú držané spolu s ovcami.          (9) Uplatňuje sa na spermu odobranú v zariadení, v ktorom sa držia darcovské zvieratá, podľa článku 13 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.          (10) Povinné potvrdenie v prípade, že boli pridané antibiotiká.          (11) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu alebo obchodný názov riedidla spermy, ktoré obsahuje antibiotiká.</p>
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 31

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁSLOB SPERMY OVIEC A KÔZ, ODOBRAŇEJ, SPRACOVANEJ A  
SKLADOVANEJ V SÚLADE SO SMERNICOU 92/65/EHS PO 31. AUGUSTE 2010 A  
PRED 21. APRÍLOM 2021, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ PO 20. APRÍLI 2021 Z  
INSEMINAČNEJ STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA  
ODOBRANÁ, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR OV/CAP-SEM-B-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b> <b>I.2a. Miestny referenčný kód</b> <b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b> <b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	<b>KÓD QR</b>
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	Registračné číslo
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina ISO kód krajiny <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené		
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby	



<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-B-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC	
Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:				
II.1. Sperma opísaná v časti I:				
	II.1.1.	bola odobraná, spracovaná a skladovaná na inseminačnej stanici na odber spermy <sup>(1)</sup> schválenej príslušným orgánom, ktorý nad ňou vykonáva dohľad, v súlade s kapitolou I oddielom I bodom I a kapitolou I oddielom II bodom I prílohy D k smernici 92/65/EHS;		
	II.1.2.	pochádza z darcovských zvierat, ktoré spĺňajú požiadavky podľa kapitoly II oddielu II prílohy D k smernici 92/65/EHS;		
	II.1.3.	bola odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitoly II oddielu II a kapitoly III oddielu I prílohy D k smernici 92/65/EHS;		
Časť II: Certifikácia	<sup>(2)</sup> bud'	[II.1.4.	bola odobraná zvieratám, ktoré boli od narodenia nepretržite držané v chove alebo chovoch uznanom(-ých) za chov(-y) so zanedbateľným alebo kontrolovaným rizikom klasickej klusavky v súlade s kapitolou A oddielom A bodom I prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001;]	
	<sup>(2)</sup> alebo	[II.1.4.	bola odobraná zvieratám, ktoré boli počas posledných troch rokov pred odberom nepretržite držané v chove alebo chovoch, ktorý(-é) počas posledných troch rokov pred odberom spĺňal(-i) požiadavky stanovené v bode 1.3 písm. a) až f) v kapitole A oddiele A prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001;]	
	<sup>(2)</sup> alebo	[II.1.4.	bola odobraná zvieratám, ktoré boli od narodenia nepretržite držané v členskom štáte alebo pásme členského štátu, so statusom zanedbateľného rizika klasickej klusavky schváleným v súlade s kapitolou A oddielom A bodom 2.2 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001;]	
	<sup>(2)</sup> alebo	[II.1.4.	bola odobraná ovčiam s genotypom príónového proteínu ARR/ARR;]	
		II.1.5.	bola odoslaná na miesto nakládky v zaplombovanom kontajneri v súlade s kapitolou III oddielom I bodom 1.4 prílohy D k smernici 92/65/EHS, označenom číslom uvedeným v kolónke I.23.	
	<sup>(2)</sup> bud'	[II.2.	K sperme neboli pridané žiadne antibiotiká ani žiadna zmes antibiotík.]	
	<sup>(2)</sup> alebo	[II.2.	Boli pridané tieto antibiotiká alebo kombinácia antibiotík, aby sa po konečnom riedení spermy dosiahla koncentrácia najmenej <sup>(3)</sup> : .....]	
	<b>Poznámky</b>			
	Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.			
	<b>Časť I:</b>			
Kolónka I.11: <i>Miesto odoslania</i> zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy, z ktorej sperma pochádza.				
Kolónka I.12: <i>Miesto určenia</i> zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy, zariadeniu na spracovanie zárodočných produktov, inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov alebo zariadeniu, do ktorého je sperma určená.				
Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.				
Kolónka I.30: <i>Identifikačné číslo</i> zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a. <i>Dátum odberu</i> sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy. <i>Schvaľovacie číslo stanice</i> zodpovedá schvaľovaciemu číslu inseminačnej stanice uvedenej v kolónke I.11, na ktorej bola sperma odobraná.				
<b>Časť II:</b>				
(1)	Len inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom a uvedené v súlade s článkom 11 ods. 4 smernice 92/65/EHS.			
(2)	Nehodí sa prečiarknite/vymažte.			
(3)	Doplňte názvy a koncentrácie.			

EURÓPSKA ÚNIA

Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-B-INTRA

<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkýmipismenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 32

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁSOB SPERMY OVIEC A KÔZ, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A  
SKLADOVANEJ V SÚLADE SO SMERNICOU 92/65/EHS PRED 1. SEPTEMBROM  
2010, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ PO 20. APRÍLI 2021 Z INSEMINAČNEJ STANICE  
NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRANÁ, MEDZI  
ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR OV/CAP-SEM-C-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromadňovanie nezávisle od zariadenia</b>	Registračné číslo
	Názov/meno			Názov/meno	
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>		
Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		
Adresa		Adresa			
Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny		
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>	Registračné číslo/číslo povolenia	
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo		Názov/meno		
			Adresa		
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo		Krajina	ISO kód krajiny	
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>		
Doklad			Typ	Kód	
			Krajina	ISO kód krajiny	
			Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>					
Číslo kontajnera			Číslo plomby		

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrenia		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-C-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC	
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že sperma opísaná v časti I:			
	II.1.	bola odobraná, spracovaná a skladovaná na inseminačnej stanici na odber spermy <sup>(1)</sup> schválenej príslušným orgánom, ktorý nad ňou vykonáva dohľad, v súlade s kapitolou I oddielom I a kapitolou I oddielom II prílohy D k smemici 92/65/EHS;		
	II.2.	pochádza z darcovských zvierat, ktoré spĺňajú požiadavky podľa kapitoly II oddielu II prílohy D k smemici 92/65/EHS;		
	II.3.	bola odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitoly II oddielu II a kapitoly III prílohy D k smemici 92/65/EHS;		
	<sup>(2)</sup> bud' [II.4.	spĺňa požiadavky kapitoly A oddielu I prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, uplatniteľné k 31. augustu 2010;]		
	<sup>(2)</sup> alebo [II.4.	spĺňa požiadavky kapitoly A oddielu I prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, uplatniteľné k 31. augustu 2010, a je určená pre členský štát, v ktorom sa na celé jeho územie alebo na časť jeho územia vzťahujú ustanovenia stanovené v kapitole A oddiele I písm. b) alebo c) prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, uplatniteľné k 31. augustu 2010, a darcovské zvieratá spĺňajú, v súvislosti s klusavkou, záruky stanovené prostredníctvom programov uvedených v danom bode a záruky <sup>(3)</sup> požadované členským štátom určenia.]		
	<b>Poznámky:</b>			
	V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.			
	Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.			
	<b>Časť I:</b>			
Kolónka I.11:	Miesto odoslania zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy, z ktorej sperma pochádza.			
Kolónka I.12:	Miesto určenia zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy, zariadeniu na spracovanie zárodočných produktov, inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov alebo zariadeniu, do ktorého je sperma určená.			
Kolónka I.19:	Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.			
Kolónka I.30:	Identifikačné číslo zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a. Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy. Schvaľovacie číslo stanice zodpovedá schvaľovaciemu číslu inseminačnej stanice uvedenej v kolónke I.11, na ktorej bola sperma odobraná.			

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-C-INTRA

	<b>Časť II:</b> (1) Len inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom a uvedené v zozname v súlade s článkom 11 ods. 4 smernice Rady 92/65/EHS. (2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte. (3) Dodatočné záruky, ako sú stanovené v článku 2 nariadenia (ES) č. 546/2006 (Ú. v. EÚ L 94, 1.4.2006, s. 28).
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 33

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
OOCYTOV A EMBRYÍ OVIEC A KÔZ, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE S  
NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/686 PO  
20. APRÍLI 2021, KTORÉ ODOSLAL TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU  
EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO  
VYPRODUKOVAL, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR OV/CAP-OOCYTES-  
EMB-A-INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhradzovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby				



<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. Embryá oviec<sup>(1)</sup>/ kôz<sup>(1)</sup>, získané <i>in vivo</i>, opísané v časti I, boli odobrané, spracované a skladované a odoslané tímom na odber embryí<sup>(2)</sup>, ktorý</p> <p>II.1.1. je schválený a vedený v registri príslušným orgánom;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 2 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. Oocyty<sup>(1)</sup>/ embryá vyprodukované <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup>/ embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> oviec<sup>(1)</sup>/ kôz<sup>(1)</sup>, ktoré sú opísané v časti I, boli odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované a odoslané tímom na produkciu embryí<sup>(2)</sup>, ktorý</p> <p>II.1.1. je schválený a vedený v registri príslušným orgánom;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa častí 2 a 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Zásielka pozostáva z embryí oviec alebo kôz, ktoré spĺňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o klasickú klusavku:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [boli odobrané zvieratám, ktoré boli od narodenia nepretržite držané v chove alebo chovoch so zanedbateľným alebo kontrolovaným rizikom klasickej klusavky v súlade s kapitolou A oddielom A bodom 1 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, s výnimkou obdobia, keď boli držané na inseminačnej stanici na odber spermy, ktorá počas uvedeného obdobia spĺňala podmienky stanovené v štyroch zarážkach bodu 1.3 písm. c) podbodou iv) daného oddielu;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [boli odobrané zvieratám, ktoré boli počas posledných troch rokov pred odberom nepretržite držané v chove alebo chovoch, ktoré počas posledných troch rokov pred odberom spĺňali požiadavky stanovené v kapitole A oddiele A bode 1.3 písm. a) až f) prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, s výnimkou obdobia, keď boli držané na inseminačnej stanici na odber spermy, ktorá v uvedenom období spĺňala podmienky stanovené v štyroch zarážkach bodu 1.3 písm. c) podbodou iv) daného oddielu;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [boli odobrané zvieratám, ktoré boli od narodenia nepretržite držané v členskom štáte alebo pásme členského štátu, ktoré sa v kapitole A oddiele A bode 2.3 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001 uvádzajú ako štát alebo pásma so zanedbateľným rizikom klasickej klusavky;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [boli odobrané ovciam a</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [majú genotyp priónového proteínu ARR/ARR;]</p> <p style="padding-left: 40px;"><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [sú nositeľom aspoň jednej alely ARR.]]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.3. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I sú určené na umelé rozmnožovanie a boli získané z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.3.1. sa narodili a od narodenia sa zdržiavali v Únii alebo vstúpili do Únie v súlade s požiadavkami na vstup do Únie;</p> <p>II.3.2. pochádzajú zo zariadení v členskom štáte alebo jeho pásme, alebo zo zariadení pod úradnou kontrolou príslušného orgánu v tretej krajine alebo na území, alebo v ich pásme</p> <p>II.3.2.1. bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;</p> <p><sup>(1)(3)</sup>II.3.2.2. v ktorých nebol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) počas posledných 42 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/ produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/ embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p><sup>(1)(4)</sup>II.3.2.2. v ktorých sa vykonával dohľad nad infekciou baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) pri kozách držaných v zariadeniach minimálne počas obdobia 12 mesiacov pred odberom<sup>(1)</sup>/ produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/ embryí<sup>(1)</sup>, ako sa uvádza v článku 15 ods. 3 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688, a ak počas tohto obdobia bol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) pri kozách držaných v zariadení, prijali sa opatrenia v súlade s časťou 1 ods. 3 prílohy II k uvedenému delegovanému nariadeniu;]</p> <p>II.3.2.3. v ktorých nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia 30 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/ produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/ embryí<sup>(1)</sup>, a</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [v zariadeniach nebol hlásený výskyt surry počas posledných 2 rokov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>];]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [v zariadeniach bol hlásený výskyt surry počas posledných 2 rokov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenia naďalej podliehali obmedzeniu premiestňovania až dovtedy, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá boli odstránené zo zariadenia a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadení boli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia;]</li> </ul> <p>II.3.3. boli vyšetrené veterinárnym lekárom tímu alebo členom tímu a nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.3.4. sú individuálne identifikované podľa článku 45 ods. 2 alebo ods. 4 alebo článku 46 ods. 1 alebo ods. 3 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</p> <p>II.3.5. počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom prvého odberu<sup>(1)</sup>/ produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/ embryí<sup>(1)</sup> a počas obdobia odberu</p> <p>II.3.5.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu slintačky a krívačky, infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, infekcie vírusom malých prežúvavcov, kiahní oviec a kiahní kôz alebo infekčnej pleuropneumónie kôz alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre ovce a kozy;</p> <p>II.3.5.2. boli držané v jedinom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>), besnoty, slezinovej sneti, surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby, infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a v prípade oviec a tých kôz, ktoré sú držané spolu s ovcami, infekčnej epididymitídy baranov (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>II.3.5.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.3.5.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.3.5.2;</p> <p>II.3.5.4. neboli použité na prirodzenú plemenitbu;</p> <p>II.3.6. spĺňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o slintačku a krívačku</p> <p>II.3.6.1. pochádzajú zo zariadení</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– nachádzajúcich sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</li> <li>– v ktorých nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</li> </ul> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.3.6.2. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;]</p> <p><sup>(1)(5)</sup>alebo [II.3.6.2. boli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odberu alebo produkcie embryí a</p> <p>II.3.6.2.1. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia minimálne 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu embryí;</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

		II.3.6.2.2.	sperma použitá na oplodnenie bola odobraná darcovskému samcovi, ktorý spĺňa podmienky stanovené v bode 1 písm. b), alebo sperma spĺňa podmienky stanovené v časti 5 kapitole I bode 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;
		II.3.6.2.3.	pred zmrazením boli embryá podrobené omytiu trypsinom vykonanému v súlade s odporúčaniami príručky IETS <sup>(6)</sup> ;
		II.3.6.2.4.	embryá boli skladované hlboko zmrazené počas obdobia minimálne 30 dní od dátumu odberu a počas tohto obdobia darcovské zviera nevykazovalo klinické príznaky slintačky a krívačky;]
	II.3.7.		spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):
	<sup>(1)</sup> bud'	[II.3.7.1.	boli počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a počas tohto odberu držané v členskom štáte alebo jeho pásme bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat;]
	<sup>(1)</sup> a/alebo	[II.3.7.2.	boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a počas ich odberu, a to v členskom štáte alebo jeho pásme, ktoré majú schválený eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24);]
	<sup>(1)</sup> a/alebo	[II.3.7.3.	boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a počas ich odberu, a to v členskom štáte alebo jeho pásme, v ktorých príslušný orgán miesta pôvodu zásielky oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> získal predbežný písomný súhlas príslušného orgánu členského štátu určenia s podmienkami zariadenia uvedeného pásma bez sezónneho výskytu choroby a s prijatím zásielky oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> ;]
	<sup>(1)</sup> a/alebo	[II.3.7.4.	boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a počas ich odberu;]
	<sup>(1)</sup> a/alebo	[II.3.7.5.	boli podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti vírusu katarálnej horúčky oviec séroskupiny 1 – 24, s negatívnymi výsledkami, v období od 28 do 60 dní od dátumu každého odberu oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> ;]

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.3.7.6. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vírusu katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) s negatívnymi výsledkami na vzorke krvi odobranej v deň odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.3.8. spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom epizootickej hemoragickej choroby (sérotypy 1 – 7) (EHDV 1 – 7):</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.3.8.1. počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas ich odberu boli držané v členskom štáte alebo jeho pásme, v ktorom nebol hlásený výskyt EHDV 1 – 7 v okruhu 150 km od zariadenia najmenej počas obdobia predchádzajúcich 2 rokov;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.3.8.2. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas ich odberu;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.3.8.3. mali pobyť v členskom štáte alebo jeho pásme, v ktorom podľa úradných zistení existujú tieto sérotypy vírusu epizootickej hemoragickej choroby (EHDV): ..... a boli podrobené, v každom prípade s negatívnymi výsledkami, týmto testom vykonaným v úradnom laboratóriu:</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.3.8.3.1. sérologický test na zistenie protilátok proti EHDV 1 – 7, s negatívnymi výsledkami, na vzorke krvi odobranej v období od 28 do 60 dní od dátumu odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.3.8.3.2. test na identifikáciu pôvodcu EHDV 1 – 7, s negatívnymi výsledkami, na vzorke krvi odobranej v deň odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>.]]</p> <p>II.4. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I</p> <p>II.4.1. boli odobrané, spracované a skladované v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti 2<sup>(1)</sup>/časti 3<sup>(1)</sup>/časti 4<sup>(1)</sup>/časti 5<sup>(1)</sup> a časti 6 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.4.2. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p> <p>II.4.3. sa prepravujú v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.4.3.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním tímom na odber alebo produkciu embryí na zodpovednosť veterinárneho lekára tímu, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.4.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(7)</sup>[II.4.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<p><sup>(1)(8)</sup>[II.4.4. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.4.5. prepravujú sa v kontajneri, v ktorom sú od seba oddelené fyzickými priehradkami, alebo sú umiestnené do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.5. Embryá získané <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli počaté umelou insemináciou s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačnej stanice na odber spermy, zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov schválených na odber, spracovanie a/alebo skladovanie spermy príslušným orgánom členského štátu alebo príslušným orgánom tretej krajiny, územia alebo ich pásma uvedených v prílohe X k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.]</p> <p><sup>(1)(10)</sup>[II.6. Do médií používaných pri odbere, spracovaní, umývaní alebo skladovaní boli pridané tieto antibiotiká alebo zmes antibiotík<sup>(1)</sup>: .....]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „Miesto odoslania“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý odosiela zásielku oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.12: „Miesto určenia“: Uveďte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.30: „Typ“: uveďte, či ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. „Druh“: Vyberte vhodný druh spomedzi „<i>Ovis aries</i>“ alebo „<i>Capra hircus</i>“. „Identifikačné číslo“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá. „Identifikačná značka“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené oocyty alebo embryá tvoriace zásielku. „Dátum odberu/produkcie“: Uveďte dátum, keď boli oocyty alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované. „Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval. „Množstvo“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>	
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<b>Časť II:</b>	
<p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Iba tímy na odber alebo produkciu embryí schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(3) Uplatňuje sa na ovce.</p> <p>(4) Uplatňuje sa na kozy.</p> <p>(5) Táto možnosť je k dispozícii len v prípade zásielky embryí získaných <i>in vivo</i>.</p> <p>(6) Manual of the International Embryo Transfer Society – A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, príručka vydaná spoločnosťou International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874, USA (<a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>).</p> <p>(7) Vzťahuje sa na mrazené oocyty alebo embryá<sup>(8)</sup>. Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z oviec alebo kôz umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p> <p>(9) Nevzťahuje sa na oocyty.</p> <p>(10) Povinné potvrdenie v prípade, že boli pridané antibiotiká.</p> <p>(11) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu.</p>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis



## KAPITOLA 34

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁSOB OOCYTOV A EMBRYÍ OVIEC A KÔZ, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE SO  
SMERNICOU 92/65/EHS PO 31. AUGUSTE 2010 A PRED 21. APRÍLOM 2021,  
KTORÉ ODOSLAL PO 20. APRÍLI 2021 TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU  
EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO  
VYPRODUKOVAL, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR OV/CAP-OOCYTES-  
EMB-B-INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	Registračné číslo	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.1. embryá získané <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup>/vajíčka získané <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup>, opísané v časti I, odobral, spracoval a skladoval tím na odber embryí<sup>(2)</sup>, ktorý je schválený a pod dohľadom v súlade s kapitolou I oddielom III bodom 1 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.1. embryá vyprodukované <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup>, opísané v časti I, vyprodukoval, spracoval a skladoval tím na produkciu embryí<sup>(2)</sup>, ktorý je schválený a pod dohľadom v súlade s kapitolou I oddielom III bodmi 1 a 2 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.2. embryá získané <i>in vivo</i> opísané v časti I spĺňajú požiadavky kapitoly III oddielu II bodu 1 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.2. vajíčka získané <i>in vivo</i> opísané v časti I spĺňajú požiadavky kapitoly III oddielu II bodu 2 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.2. embryá vyprodukované <i>in vitro</i> opísané v časti I spĺňajú požiadavky kapitoly III oddielu II bodu 3 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.2. embryá podrobené mikromanipulácii opísané v časti I spĺňajú požiadavky kapitoly III oddielu II bodu 4 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p>[II.3. Zásielka pozostáva z embryí oviec alebo kôz, ktoré spĺňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o klasickú klusavku:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [boli odobrané zvieratám, ktoré boli od narodenia nepretržite držané v chove alebo chovoch so zanedbateľným alebo kontrolovaným rizikom klasickej klusavky v súlade s kapitolou A oddielom A bodom 1 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [boli odobrané zvieratám, ktoré boli počas posledných troch rokov pred odberom nepretržite držané v chove alebo chovoch, ktoré počas posledných troch rokov pred odberom spĺňali požiadavky stanovené v kapitole A oddiele A bode 1.3. písm. a) až f) prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [boli odobrané zvieratám, ktoré boli od narodenia nepretržite držané v členskom štáte alebo pásme členského štátu so statusom zanedbateľného rizika klasickej klusavky schváleným v súlade s kapitolou A oddielom A bodom 2.2 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [boli odobrané ovciam a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [majú genotyp priónového proteínu ARR/ARR;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [sú nositeľom aspoň jednej alely ARR a boli odobrané po 1. januári 2015;]</p> <p>II.4. vajíčka alebo embryá opísané v časti I pochádzajú z darcovských oviec<sup>(1)</sup>/kôz<sup>(1)</sup>samičieho pohlavia, ktoré spĺňajú požiadavky kapitoly IV bodu 3 prílohy D k smernici 92/65/EHS;</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA

<p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.5. embryá opísané v časti I boli počaté ako dôsledok umelej inseminácie darcovských samíc spermou, ktorá bola odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitoly I oddielu I, kapitoly II oddielu I a kapitoly III oddielu I prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.5. embryá opísané v časti I boli počaté ako dôsledok oplodnenia vajíčok <i>in vitro</i> v súlade s podmienkami v kapitole III oddiele II bode 2 prílohy D k smernici 92/65/EHS spermou, ktorá bola odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitoly I oddielu I, kapitoly II oddielu I a kapitoly III oddielu I prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.5. vajíčka neboli v kontakte so spermou oviec ani kôz;]</p> <p>II.6. vajíčka alebo embryá opísané v časti I boli odoslané na miesto nakládky v zaplombovanom kontajneri v súlade s kapitolou III oddielom II bodom 6 prílohy D k smernici 92/65/EHS, ktorý bol označený číslom uvedeným v kolónke I.19.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá tímu na odber embryí alebo tímu na produkciu embryí, ktorý vykonal odber/produkciu embryí.</p> <p>Kolónka I.12: Miesto určenia zodpovedá tímu na odber embryí, tímu na produkciu embryí, zariadeniu na spracovanie zárodočných produktov, inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov alebo zariadeniu, do ktorého sú vajíčka/embryá určené.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Typ</i>“: Uvedte, či: ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. Identifikačné číslo zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a. Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/rrrr. Schvaľovacie číslo tímu zodpovedá tímu na odber embryí alebo tímu na produkciu embryí, ktorý vajíčka/embryá odobral/vyprodukoval.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Len tímy na odber alebo produkciu embryí schválené príslušným orgánom a uvedené v súlade s článkom 11 ods. 4 smernice 92/65/EHS.</p>	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami) <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Názov miestnej kontrolnej jednotky <span style="float: right;">Kód miestnej kontrolnej jednotky</span></p> <p>Dátum</p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>
--	---

## KAPITOLA 35

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁSOB OOCYTOV A EMBRYÍ OVIEC A KÔZ, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE SO  
SMERNICOU 92/65/EHS PRED 1. SEPTEMBROM 2010, KTORÉ ODOSLAL PO 20.  
APRÍLI 2021 TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY  
ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO VYPRODUKOVAL, MEDZI ČLENSKÝMI  
ŠTÁTMI (VZOR OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b>	Registračné číslo
	Názov/meno			Názov/meno	
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód		<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>	Registračné/schvaľovacie číslo	
Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		Názov		
Adresa			Adresa		
Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny	
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>	Registračné číslo/číslo povolenia	
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo			Adresa	
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo			Krajina	ISO kód krajiny
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>	
Doklad			Typ	Kód	
				Krajina	ISO kód krajiny
				Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>					
Číslo kontajnera			Číslo plomby		

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/kategória	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že vajíčka/embryá <sup>(1)</sup> opísané v časti I:		
	II.1.	boli odobrané, spracované a skladované za podmienok, ktoré spĺňajú požiadavky smernice 92/65/EHS;	
	II.2.	pochádzajú z darcovských oviec/kôz samičieho pohlavia <sup>(1)</sup> , ktoré spĺňajú požiadavky kapitoly IV prílohy D k smernici 92/65/EHS;	
	II.3.	sú embryá oviec alebo kôz, ktoré spĺňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o klasickú klusavku:	
		<sup>(1)</sup> <i>bud'</i> [II.3.1. spĺňajú požiadavky kapitoly III prílohy D k smernici 92/65/EHS a kapitoly A oddielu I prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, uplatniteľné k 31. augustu 2010;] <sup>(1)</sup> <i>alebo</i> [II.3.1. spĺňajú požiadavky kapitoly III prílohy D k smernici 92/65/EHS a kapitoly A oddielu I prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, uplatniteľné k 31. augustu 2010, a sú určené pre členský štát, v ktorom sa na celé jeho územie alebo na časť jeho územia vzťahujú ustanovenia stanovené v kapitole A oddiele I písm. b) alebo c) prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, uplatniteľné k 31. augustu 2010, a darcovské zvieratá spĺňajú, v súvislosti s klusavkou, záruky stanovené prostredníctvom programov uvedených v danom bode a záruky <sup>(2)</sup> požadované členským štátom určenia;]	
	<sup>(1)</sup> <i>bud'</i> [II.3.2. sperma použitá na oplodnenie spĺňa požiadavky smernice 92/65/EHS a požiadavky kapitoly A oddielu I prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, uplatniteľné k 31. augustu 2010;] <sup>(1)</sup> <i>alebo</i> [II.3.2. sperma použitá na oplodnenie spĺňa požiadavky smernice 92/65/EHS a požiadavky kapitoly A oddielu I prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, uplatniteľné k 31. augustu 2010, a je určená pre členský štát, v ktorom sa na celé jeho územie alebo na časť jeho územia vzťahujú ustanovenia stanovené v kapitole A oddiele I písm. b) alebo c) prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, uplatniteľné k 31. augustu 2010, a darcovské zvieratá spĺňajú, v súvislosti s klusavkou, záruky stanovené prostredníctvom programov uvedených v danom bode a záruky <sup>(2)</sup> požadované členským štátom určenia.]		
<b>Poznámky</b>			
Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.			
<b>Časť I:</b>			
Kolónka I.11:	Miesto odoslania zodpovedá tímu na odber embryí, ktorý vajíčka/embryá odobral.		
Kolónka I.12:	Miesto určenia zodpovedá tímu na odber embryí, tímu na produkciu embryí, zariadeniu na spracovanie zárodočných produktov, inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov alebo zariadeniu, do ktorého sú vajíčka/embryá určené.		
Kolónka I.19:	Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA

	<p>Kolónka I.30: „Typ“: Uvedte, či: ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>Identifikačné číslo zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a.</p> <p>Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/rrrr.</p> <p>Schvaľovacie číslo tímu zodpovedá tímu na odber embryí, ktorý odobral vajíčka/embryá, uvedenému v kolónke I.11.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Dodatočné záruky stanovené v článku 2 nariadenia (ES) č. 546/2006 [Ú. v. EÚ L 94, 1.4.2006, s. 28].</p>
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis



## KAPITOLA 36

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20. APRÍLI 2021 ODOSLANÉ ZO ZARIADENIA NA SPRACOVANIE ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI:**

- sperma oviec a kôz, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,
- oocyty a embryá oviec a kôz, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010

## (VZOR OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA)

EUROPSKA UNIA				INTRA	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromad'ovanie n e z á v i s l e o d z a r i a d e n i a</b>	Registračné číslo
	Názov/meno			Názov/meno	
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód		<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>	Registračné/schvaľovacie číslo
	Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		Názov	
	Adresa			Adresa	
Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny	
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>	Registračné číslo/číslo povolenia	
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo			Názov/meno	
			Adresa		
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo			Krajina	ISO kód krajiny
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>	
Doklad			Typ	Kód	
				Krajina	ISO kód krajiny
				Číslo obchodného dokladu	

<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené							
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera <span style="float: right;">Číslo plomby</span>							
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
							Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zariadenie na spracovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísané v kolónke I.11, v ktorom bola(-i) spracovaná(-é) a skladovaná(-é) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup>:</p> <p>II.1.1. je schválené a vedené v registri príslušným orgánom;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je/sú určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup> a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup> a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedeného v kolónke I.11 nachádzajúceho sa v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie podľa požiadaviek na certifikáciu zdravia zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené vo:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzore OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup> a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup> a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnené do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedeného v kolónke I.11 nachádzajúcom sa v inom členskom štáte a je/sú správaná(-é) certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzorom OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

<p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v tretej krajine či území alebo v ich pásme zo zoznamu v prílohe X k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a pri vstupe do Únie bola(-i) sprevádzaná certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>bud'</i> [vzorom OV/CAP-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>II.2.2. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.3. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a/alebo v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p> <p>II.2.4. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.4.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.4.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>5</sup>) [II.2.4.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>6</sup>) [II.2.5. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.6. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

Časť I:	
Kolónka I.11:	„ <i>Miesto odoslania</i> “: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Iba zariadenia na spracovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.
Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uveďte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.
Kolónka I.17:	„ <i>Sprievodné doklady</i> “: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov opísaného v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.
Kolónka I.19:	Uvádza sa číslo plomby.
Kolónka I.26:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.30:	„ <i>Typ</i> “: Uveďte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i> , oocyty získané <i>in vivo</i> , embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. „ <i>Druh</i> “: Uveďte podľa situácie „ <i>Ovis aries</i> “ a/alebo „ <i>Capra hircus</i> “. „ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá. „ <i>Identifikačná značka</i> “: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku. „ <i>Dátum odberu/produkcie</i> “: Uveďte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované. „ <i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i> “: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval. „ <i>Množstvo</i> “: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA

<b>Časť II:</b>	
<p>(1) Iba zariadenia na spracovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Iba zariadenia pre zárodočné produkty schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(4) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie, ktoré sprevádzali spermu, oocyty alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli spermá, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli spermá, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odoslalo spermu, oocyty a/alebo embryá, opísané v kolónke I.11.</p> <p>(5) Vzťahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.</p> <p>(6) Vzťahuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú v jednom kontajneri umiestnené a prepravované spermá, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z oviec a/alebo kôz.</p>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 37

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20.  
APRÍLI 2021 ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ STANICE NA SKLADOVANIE  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI:**

- sperma oviec a kôz, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,
- oocyty a embryá oviec a kôz, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou Rady 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou Rady 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010

## (VZOR OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA)

EUROPSKA UNIA				INTRA	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b>	Registračné číslo
	Názov/meno			Názov/meno	
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód		<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>	Registračné/schvaľovacie číslo
	Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		Názov	
	Adresa			Adresa	
Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny	
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>	Registračné číslo/číslo povolenia	
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo		Názov/meno		
			Adresa		
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo		Krajina	ISO kód krajiny	
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>		
Doklad			Typ	Kód	
			Krajina	ISO kód krajiny	
			Číslo obchodného dokladu		

<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené							
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera <span style="float: right;">Číslo plomby</span>							
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Inseminačná stanica na skladovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísaná v kolónke I.11, v ktorom bola(-i) skladovaná(-é) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácií<sup>(2)</sup>:</p> <p>II.1.1. je schválená a vedená v registri príslušným orgánom;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 5 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácií<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je/sú určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup> a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup> a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov uvedenú v kolónke I.11 nachádzajúcu sa v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie podľa požiadaviek na certifikáciu zdravia zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené vo:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzore OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore v časti I prílohy III k rozhodnutiu Komisie 2010/470/EÚ<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore v časti B prílohy III k rozhodnutiu 2010/470/EÚ<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore v časti C prílohy III k rozhodnutiu 2010/470/EÚ<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore v rozhodnutí Komisie 95/388/ES<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov uvedenú v kolónke I.11 nachádzajúcu sa v inom členskom štáte a je/sú sprevádzané certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzorom OV/CAP-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

<p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-SEM-B-INTRA(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-SEM-C-INTRA(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom v časti I prílohy III k rozhodnutiu 2010/470/EÚ(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom v časti B prílohy III k rozhodnutiu 2010/470/EÚ(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom v časti C prílohy III k rozhodnutiu 2010/470/EÚ(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom v rozhodnutí 95/388/ES(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-INTRA(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-GP-PROCESSING-INTRA(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA(<sup>4</sup>);]</p> <p><sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy(<sup>2</sup>)(<sup>3</sup>)/tímom na odber embryí(<sup>2</sup>)(<sup>3</sup>)/tímom na produkciu embryí(<sup>2</sup>)(<sup>3</sup>), a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov(<sup>2</sup>)(<sup>3</sup>), a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov(<sup>2</sup>)(<sup>3</sup>), ktorá(-ý/-é) sa nachádza v tretej krajine či území alebo v ich pásme zo zoznamu v prílohe X k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1(<sup>2</sup>)/časti 2(<sup>2</sup>)/časti 3(<sup>2</sup>)/časti 4(<sup>2</sup>)/časti 5(<sup>2</sup>) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a pri vstupe do Únie bola(-i) sprevádzaná certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>buď</i> [vzorom OV/CAP-SEM-A-ENTRY(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-SEM-B-ENTRY(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom 1 v časti 2 oddiele A prílohy II k rozhodnutiu Komisie 2010/472/EÚ(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom 2 v časti 2 oddiele B prílohy II k rozhodnutiu 2010/472/EÚ(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom v prílohe II k rozhodnutiu 2008/635/ES(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzorom OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY(<sup>4</sup>);]</p> <p>II.2.2. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.3. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a/alebo v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p> <p>II.2.4. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.4.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.4.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>5</sup>) [II.2.4.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p>	
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

	<p>(2)(6) II.2.5. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.6. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Iba inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov opísanú v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Typ</i>“: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„<i>Druh</i>“: Uvedte podľa situácie „<i>Ovis aries</i>“ a/alebo „<i>Capra hircus</i>“.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvierata.</p> <p>„<i>Identifikačná značka</i>“: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uvedte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA

<b>Časť II:</b>	
<p>(1) Iba inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Iba zariadenia pre zárodočné produkty schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(4) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odoslala spermu, oocyty a/alebo embryá, opísanej v kolónke I.11.</p> <p>(5) Vzťahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.</p> <p>(6) Vzťahuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú v jednom kontajneri umiestnené a prepravované sperma, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z oviec a/alebo kôz.</p>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 38

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK SPERMY OŠÍPANÝCH, ODOBRAŇEJ, SPRACOVANEJ A SKLADOVANEJ V SÚLADE S NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/686 PO 20. APRÍLI 2021, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRAŇÁ, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR POR-SEM-A-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA		INTRA		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa  Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa  Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromadňovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo  Adresa  Krajina                      ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina                      ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa  Krajina                      ISO kód krajiny		
	<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu			
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera		Číslo plomby		

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočichy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-SEM-A-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Sperma ošípaných opísaná v časti I bola odobraná, spracovaná a skladovaná a odoslaná z inseminačnej stanice na odber spermy<sup>(1)</sup>, ktorá</p> <p>II.1.1. je schválená príslušným orgánom a vedená v jeho registri;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti I prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.</p> <p>II.2. Sperma opísaná v časti I je určená na umelé rozmnožovanie a bola získaná z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.2.1. sa narodili a od narodenia sa zdržiavali v Únii alebo vstúpili do Únie v súlade s požiadavkami na vstup do Únie;</p> <p>II.2.2. prišli pred začiatkom karantény uvedenej v bode II.2.8 zo zariadení v členskom štáte alebo jeho pásme alebo zo zariadení pod úradnou kontrolou príslušného orgánu v tretej krajine alebo na území alebo v ich pásme</p> <p>II.2.2.1. nachádzajúcich sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní a v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov, a</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>bud'</i> [neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>alebo</i> [boli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odberu spermy, ale nie počas obdobia posledných 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu spermy, a 5 % (s minimálnym počtom piatich pejet) z každého množstva spermy odobranej darcovskému zvieratú v akomkoľvek čase sa podrobuje testu na izoláciu vírusu na zistenie slintačky a krívačky, pričom výsledky sú negatívne;]</p> <p>II.2.2.2. bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> v súlade s požiadavkami stanovenými v časti 5 kapitole IV prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.2.3. v ktorých sa počas obdobia najmenej 12 mesiacov nezistili žiadne klinické, sérologické, virologické ani patologické dôkazy infekcie vírusom Aujeszkeho choroby;</p> <p>II.2.2.4. v ktorých počas obdobia najmenej 3 mesiacov nebolo žiadne zviera vakcinované proti infekcii vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošípaných a ani nebola zistená žiadna infekcia vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošípaných;</p> <p>II.2.3. nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň, keď boli prijaté na inseminačnú stanicu na odber spermy, ani v deň odberu spermy;</p> <p>II.2.4. sú identifikované podľa článku 52 alebo článku 54 ods. 2 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</p> <p>II.2.5. počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a počas obdobia odberu</p> <p>II.2.5.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu slintačky a krívačky, infekcie vírusom moru hovädzieho dobytky, klasického moru ošípaných alebo afrického moru ošípaných alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre ošípané;</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.5.2. boli držané v jednom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, infekcie vírusom besnoty, slezinovej sneti, infekcie vírusom Aujeszkého choroby a infekcie vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošípaných;</p> <p>II.2.5.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.2.5.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.2.5.2;</p> <p>II.2.5.4. neboli použité na prirodzenú plemenitbu;</p> <p>II.2.6. boli počas obdobia najmenej 28 dní podrobené karanténe v karanténnom zariadení, v ktorom sa nachádzali iba iné párnokopytníky s aspoň rovnakým zdravotným štatútom a ktoré v deň ich prijatia na inseminačnú stanicu na odber spermy spĺňalo tieto podmienky:</p> <p>II.2.6.1. nenachádzalo sa v reštrikčnom pásme zariadenom z dôvodu chorôb uvedených v bode II.2.5.1;</p> <p>II.2.6.2. nebol v ňom hlásený výskyt žiadnej z chorôb uvedených v bode II.2.5.2 počas obdobia najmenej 30 dní;</p> <p>II.2.6.3. nachádzalo sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od karanténneho zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní;</p> <p>II.2.6.4. nebol v ňom hlásený výskyt ohniska slintačky a krívačky počas obdobia najmenej troch mesiacov predchádzajúcich dátumu prijatia zvierat na inseminačnú stanicu na odber spermy;</p> <p>II.2.6.5. bolo bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> a <i>Brucella suis</i> počas obdobia najmenej 3 predchádzajúcich mesiacov;</p> <p>II.2.7. boli držané na inseminačnej stanici na odber spermy,</p> <p>II.2.7.1. ktorá sa nenachádzala v reštrikčnom pásme zariadenom z dôvodu chorôb uvedených v bode II.2.5.1;</p> <p>II.2.7.2. v ktorej nebol hlásený výskyt žiadnej z chorôb uvedených v bode II.2.5.2 počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy a  <sup>(2)(3)</sup>[minimálne 30 dní po dátume odberu;]  <sup>(2)(4)</sup>[do dátumu odoslania zásielky spermy do iného členského štátu;]</p> <p>II.2.7.3. ktorá sa nachádza v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od inseminačnej stanice na odber spermy počas obdobia najmenej 30 dní; a  <sup>(2)(3)</sup>[bola bez výskytu slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov pred dátumom odberu spermy a 30 dní od dátumu odberu;]  <sup>(2)(4)</sup>[bola bez výskytu slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov pred dátumom odberu spermy do dátumu odoslania zásielky spermy do iného členského štátu a darcovské zvieratá boli držané na inseminačnej stanici na odber spermy počas nepretržitého obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu spermy;]</p> <p>II.2.7.4. v ktorej nebol hlásený žiadny klinický, sérologický, virologický ani patologický dôkaz infekcie vírusom Aujeszkého choroby počas obdobia zahŕňajúceho minimálne 30 dní pred dátumom prijatia a aspoň 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu spermy;</p>
--	--



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-SEM-A-INTRA

	<p>II.2.8. boli podrobené s negatívnymi výsledkami týmto testom vykonaným počas obdobia 30 dní pred začiatkom karantény uvedenej v bode II.2.6, ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 2 kapitoly I bodom 1 písm. b) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.2.8.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, test na brucelový antigén v tlmivom roztoku (test s použitím bengálskej červenej), kompetitívny test ELISA alebo nepriamy test ELISA na zistenie protilátok proti druhom brucely vyskytujúcej sa v hladkej forme.</p> <p>II.2.8.2. pokiaľ ide o infekciu vírusom Aujeszského choroby  <sup>(2)</sup>[v prípade nevakcinovaných zvierat test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti celému vírusu Aujeszského choroby alebo proti jeho glykoproteínu B (ADV-gB) alebo glykoproteínu D (ADV-gD), alebo sérumneutralizačný test;]  <sup>(2)</sup>[v prípade zvierat vakcinovaných gE deletovanou vakcínou test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti glykoproteínu E vírusu Aujeszského choroby (ADV-gE);]</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.8.3. pokiaľ ide o klasický mor ošipaných, protilátkový test ELISA alebo sérumneutralizačný test, v prípade zvierat pochádzajúcich z členského štátu alebo jeho pásma, v ktorom bol v priebehu predchádzajúcich 12 mesiacov hlásený výskyt klasického moru ošipaných alebo sa vykonala vakcinácia proti tejto chorobe;]</p> <p>II.2.8.4. pokiaľ ide o infekciu vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných, sérologický test [imunoperoxidázová monovrstvová skúška (IPMA), imunofluorescenčná skúška (IFA) alebo ELISA];</p> <p>II.2.9. boli podrobené s negatívnymi výsledkami týmto testom vykonaným na vzorkách odobraných počas obdobia najmenej 21 dní po začiatku karantény uvedenej v bode II.2.6, ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 2 kapitoly I bodom 1 písm. c) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.2.9.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, test na brucelový antigén v tlmivom roztoku (test s použitím bengálskej červenej), kompetitívny test ELISA alebo nepriamy test ELISA na zistenie protilátok proti druhom brucely vyskytujúcej sa v hladkej forme.</p> <p>II.2.9.2. pokiaľ ide o infekciu vírusom Aujeszského choroby  <sup>(2)</sup>[v prípade nevakcinovaných zvierat test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti celému vírusu Aujeszského choroby alebo proti jeho glykoproteínu B (ADV-gB) alebo glykoproteínu D (ADV-gD), alebo sérumneutralizačný test;]  <sup>(2)</sup>[v prípade zvierat vakcinovaných gE deletovanou vakcínou test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti glykoproteínu E vírusu Aujeszského choroby (ADV-gE);]</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.9.3. pokiaľ ide o klasický mor ošipaných, protilátkový test ELISA alebo sérumneutralizačný test, v prípade zvierat pochádzajúcich z členského štátu alebo jeho pásma, v ktorom nebol hlásený výskyt klasického moru ošipaných a nevykonala sa vakcinácia proti tejto chorobe v priebehu predchádzajúcich 12 mesiacov;]</p> <p>II.2.9.4. pokiaľ ide o infekciu vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných, sérologický test (IPMA, IFA alebo ELISA) a test na genóm vírusu [polymerázová reťazová reakcia spojená s reverznou transkripciou (RT-PCR), zahŕňajúca PCR reakcia, RT-PCR v reálnom čase];</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-SEM-A-INTRA

<p>II.2.10.</p> <p>II.2.10.1.</p> <p>II.2.10.2.</p> <p>II.2.10.3.</p> <p>II.2.10.4.</p> <p>II.2.11.</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i></p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i></p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i></p> <p>II.3. Sperma opísaná v časti I</p> <p>II.3.1.</p> <p>II.3.2.</p> <p>II.3.3.</p> <p>II.3.3.1.</p>	<p>boli podrobené na inseminačnej stanici na odber spermy týmto povinným rutinným testom, ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 2 kapitolou I bodom 2 písm. a) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, test na brucelový antigén v tlmivom roztoku (test s použitím bengálskej červenej), kompetitívny test ELISA alebo nepriamy test ELISA na zistenie protilátok proti druhom brucely vyskytujúcej sa v hladkej forme.</p> <p>pokiaľ ide o infekciu vírusom Aujeszského choroby</p> <p><sup>(2)</sup>[v prípade nevakcinovaných zvierat test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti celému vírusu Aujeszského choroby alebo proti jeho glykoproteínu B (ADV-gB) alebo glykoproteínu D (ADV-gD), alebo sérumneutralizačný test;]</p> <p><sup>(2)</sup>[v prípade zvierat vakcinovaných gE deletovanou vakcínou test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti glykoproteínu E vírusu Aujeszského choroby (ADV-gE);]</p> <p>pokiaľ ide o klasický mor ošipaných, protilátkový test ELISA alebo sérumneutralizačný test;</p> <p>pokiaľ ide o infekciu vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných, sérologický test (IPMA, IFA alebo ELISA);</p> <p>boli podrobené testom uvedeným v bode II.2.10 vykonaným v súlade s časťou 2 kapitolou I bodom 2 písm. b) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 na vzorkách odobraných:</p> <p>[všetkým zvieratám bezprostredne predtým, ako sperma opustila inseminačnú stanicu na odber spermy, alebo pri príchode na bitúnok, a v žiadnom prípade nie neskôr ako 12 mesiacov od dátumu prijatia na inseminačnú stanicu na odber spermy.]</p> <p>[aspoň 25 % zvierat v inseminačnej stanici na odber spermy každé 3 mesiace na účely testu na infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> a <i>Brucella suis</i>, infekciu vírusom Aujeszského choroby a klasický mor ošipaných, a aspoň 10 % zvierat v inseminačnej stanici na odber spermy každý mesiac na účely testu na infekciu vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných.]</p> <p>[aspoň 10 % zvierat v inseminačnej stanici na odber spermy každý mesiac na účely testu na infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> a <i>Brucella suis</i>, infekciu vírusom Aujeszského choroby a klasický mor ošipaných, a infekciu vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných.]</p> <p>bola odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti I bodoch 1 a 2 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>je umiestnená v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p> <p>sa prepravuje v kontajneri, ktorý:</p> <p>bol pred odoslaním z inseminačnej stanice na odber spermy zaplombovaný a očíslovaný na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-SEM-A-INTRA

<p>II.3.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(3)</sup>[II.3.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]</p> <p>II.4. Sperma sa uchováva pridaním antibiotík takto:</p> <p>II.4.1. Tieto antibiotiká alebo zmesi antibiotík, ktoré sú účinné najmä proti leptospírám, boli po záverečnom riedení pridané do spermy, alebo sú obsiahnuté v použitých riedidlách spermy s cieľom dosiahnuť indikovanú koncentráciu na ml spermy:</p> <p><sup>(2)</sup><i>buď</i> [zmes gentamicínu (250 µg), tylozínu (50 µg) a linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg);]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [zmes linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg), penicilínu (500 IU) a streptomycínu (500 µg);]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [zmes amikacínu (75 µg) a dibekacínu (25 µg);]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [antibiotikum alebo zmes antibiotík<sup>(5)</sup> ....., s baktericídnu aktivitou, ktorá je aspoň rovnocenná s baktericídnu aktivitou jednej z týchto zmesí:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– gentamicín (250 µg), tylozín (50 µg) a linkomycín-spektinomycín (150/300 µg);</li> <li>– linkomycín-spektinomycín (150/300 µg), penicilín (500 IU) a streptomycín (500 µg);</li> <li>– amikacín (75 µg) a dibekacín (25 µg).]</li> </ul> <p>II.4.2. Bezprostredne po pridaní antibiotík a pred akýmkoľvek možným zmrazením bola zriedená sperma držaná pri teplote minimálne 5 °C alebo 15 °C počas obdobia najmenej 45 minút alebo v časovom a teplotnom režime so zaznamenanou ekvivalentnou baktericídnu aktivitou.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na odber spermy, ktorá odosiela zásielku spermy.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uveďte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Typ</i>“: Sperma.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a.</p> <p>„<i>Identifikačná značka</i>“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých je umiestnená sperma tvoriaca zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uveďte dátum, keď bola sperma tvoriaca zásielku odobraná.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>	
---	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-SEM-A-INTRA

<b>Časť II:</b> (1) Iba inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686. (2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte. (3) Vztahuje sa na mrazenú spermu. (4) Vztahuje sa na čerstvú a chladenú spermu. (5) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu alebo obchodný názov riedidla spermy, ktoré obsahuje antibiotiká.	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis



<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočichy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-SEM-B-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že sperma opísaná v časti I bola:			
II.1.	odobraná, spracovaná a skladovaná na inseminačnej stanici na odber spermy <sup>(1)</sup> , ktorá bola schválená príslušným orgánom a podlieha jeho dohľadu, v súlade s kapitolami I a II prílohy A k smernici 90/429/EHS;		
<sup>(2)</sup> bud'	II.2. odoberaná na inseminačnej stanici na odber spermy, na ktorej sa nachádzajú iba zvieratá, ktoré neboli vakcinované proti Aujeszského chorobe a spĺňajú požiadavky uvedené v prílohe B k smernici 90/429/EHS;]		
<sup>(2)</sup> <sup>(3)</sup> a/alebo	II.2. odoberaná na inseminačnej stanici na odber spermy, na ktorej všetky alebo niektoré zvieratá boli vakcinované proti Aujeszského chorobe použitím gE deletovanej vakcíny a spĺňajú požiadavky uvedené v prílohe B k smernici 90/429/EHS;]		
II.3.	odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravená za podmienok, ktoré sú v súlade s normami stanovenými v prílohe C k smernici 90/429/EHS.		
<b>Poznámky</b>			
Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.			
<b>Časť I:</b>			
Kolónka I.11:	<i>Miesto odoslania</i> zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy, z ktorej bola sperma odoslaná.		
Kolónka I.12:	<i>Miesto určenia</i> zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy, zariadeniu na spracovanie zárodočných produktov, inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov alebo zariadeniu, do ktorého je sperma určená.		
Kolónka I.19:	Uvádza sa <i>identifikácia kontajnera a číslo plomby</i> .		
Kolónka I.30:	<i>Identifikačné číslo</i> zahŕňa úradnú identifikačnú značku zvierat'a v súlade so smernicou Rady 2008/71/ES z 15. júla 2008 o identifikácii a registrácii ošípaných (Ú. v. EÚ L 213, 8.8.2008, s. 31.) <i>Dátum odberu</i> sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy. <i>Schvaľovacie číslo inseminačnej stanice</i> zodpovedá schvaľovaciemu číslu inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odoberaná.		
<b>Časť II:</b>			
(1)	Len inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom a uvedené v súlade s článkom 5 ods. 2 smernice Rady 90/429/EHS.		
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.		
(3)	Táto možnosť sa musí prečiarknuť/vymazať v prípade, že členský štát určenia alebo jeho región je bez výskytu Aujeszského choroby v súlade s článkom 10 smernice 64/432/EHS, informoval o tom Komisiu v súlade s bodom 4 prílohy C k smernici 90/429/EHS a je uvedený na tejto webovej lokalite: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm</a> .		
<b>Úradný veterinárny lekár</b>			
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul		
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky		
Dátum			
Pečiatka	Podpis		

## KAPITOLA 40

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
OOCYTOV A EMBRYÍ OŠÍPANÝCH, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE S  
NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/686 PO  
20. APRÍLI 2021, KTORÉ ODOSLAL TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU  
EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO  
VYPRODUKOVAL, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR POR-OOCYTES-EMB-  
A-INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromadňovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	Registračné číslo	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Adresa Krajina  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Krajina Číslo obchodného dokladu	Registračné číslo/číslo povolenia  ISO kód krajiny  Kód ISO kód krajiny	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			



<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/kategória	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrenia		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. Embryá ošípaných získané <i>in vivo</i> opísané v časti I boli odobrané, spracované, skladované a odoslané tímom na odber embryí<sup>(2)</sup>, ktorý</p> <p>II.1.1. je schválený príslušným orgánom a vedený v jeho registri;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 2 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> ošípaných opísané v časti I boli odobrané alebo vyprodukované, spracované, skladované a odoslané tímom na produkciu embryí<sup>(2)</sup>, ktorý</p> <p>II.1.1. je schválený príslušným orgánom a vedený v jeho registri;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa častí 2 a 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I sú určené na umelé rozmnožovanie a boli získané z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.2.1. sa narodili a od narodenia sa zdržiavali v Únii alebo vstúpili do Únie v súlade s požiadavkami na vstup do Únie;</p> <p><sup>(1)(3)</sup>[II.2.2. pochádzajú z členského štátu alebo jeho pásma, ktoré sú bez výskytu infekcie vírusom Aujeského choroby alebo v ktorých sa vykonáva schválený eradikačný program zameraný na infekciu vírusom Aujeského choroby;]</p> <p>II.2.3. pochádzajú zo zariadení v členskom štáte alebo jeho pásme, alebo zo zariadení pod úradnou kontrolou príslušného orgánu v tretej krajine alebo na území, alebo v ich pásme,</p> <p>II.2.3.1. v ktorých nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> u ošípaných počas posledných 42 dní pred odberom oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a v ktorých sa počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred odberom oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup></p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.2.3.2.1. uplatňovali opatrenia biologickej bezpečnosti a opatrenia na zmiernenie rizika stanovené v článku 19 ods. 1 písm. f) bode i) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688;</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i>[II.2.3.2.2. vykonával dohľad nad infekciou baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> pri ošípaných držaných v zariadeniach v súlade s článkom 19 ods. 1 písm. f) bodom ii) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688;]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.2.3.2. v ktorých sa počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred odberom oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> nezistili žiadne klinické, sérologické, virologické ani patologické dôkazy infekcie vírusom Aujeského choroby.</p> <p>II.2.4. boli vyšetrené veterinárnym lekárom tímu alebo členom tímu a nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.2.5. sú identifikované podľa článku 52 alebo článku 54 ods. 2 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</p> <p>II.2.6. počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom prvého odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas obdobia odberu;</p> <p>II.2.6.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu slintačky a krívačky, infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, klasického moru ošipaných alebo afrického moru ošipaných alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre ošipané;</p> <p>II.2.6.2. boli držané v jednom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, infekcie vírusom besnoty, slezinovej sneti, infekcie vírusom Aujeského choroby a infekcie vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných;</p> <p>II.2.6.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.2.6.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.2.6.2;</p> <p>II.2.6.4. neboli použité na prirodzenú plemenitbu;</p> <p>II.2.7. spĺňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o slintačku a krívačku</p> <p>II.2.7.1. pochádzajú zo zariadení</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– nachádzajúcich sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</li> <li>– v ktorých nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</li> </ul> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.2.7.2. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;]</p> <p><sup>(1)(4)</sup>alebo [II.2.7.2. boli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred dátumom odberu alebo produkcie embryí a</p> <p>II.2.7.2.1. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia minimálne 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu embryí;</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p>II.2.7.2.2. sperma použitá na oplodnenie bola odobraná darcovskému samcovi, ktorý spĺňa podmienky stanovené v bode 1 písm. b) alebo sperma spĺňa podmienky stanovené v časti 5 kapitole I bode 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.7.2.3. pred zmrazením boli embryá podrobené omytiu trypsínom v súlade s odporúčaniami príručky IETS<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.2.7.2.4. embryá boli skladované hlboko zmrazené počas obdobia minimálne 30 dní od dátumu odberu a počas tohto obdobia darcovské zviera nevykazovalo klinické príznaky slintacky a krívačky;]</p> <p><sup>(1)(6)</sup>[II.2.8. boli podrobené sérologickému testu na infekciu vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných, s negatívnymi výsledkami, a to dvakrát v intervale najmenej 21 dní, pričom druhý test sa vykoná v období 15 dní pred odberom embryí.]</p> <p>II.3. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I</p> <p>II.3.1. boli odobrané, spracované a skladované v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti 2<sup>(1)</sup>/časti 3<sup>(1)</sup>/časti 4<sup>(1)</sup>/časti 5<sup>(1)</sup> a časti 6 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.3.2. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p> <p>II.3.3. prepravujú sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.3.3.1. bol pred odoslaním zaplombovaný a očíslovaný tímom na odber alebo produkciu embryí na zodpovednosť veterinárneho lekára tímu, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.3.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.3.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.3.4. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.3.5. prepravujú sa v kontajneri, v ktorom sú od seba oddelené fyzickými priehradkami, alebo sú umiestnené do druhotných ochranných vreciek.]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)(9)</sup>[II.4. Embryá získané <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli počaté umelou insemináciou s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačnej stanice na odber spermy, zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov schválených na odber, spracovanie a/alebo skladovanie spermy príslušným orgánom členského štátu alebo príslušným orgánom tretej krajiny, územia alebo ich pásma uvedených v prílohe XI k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.]</p> <p><sup>(1)(10)</sup>[II.5. Do médií používaných pri odbere, spracovaní, umývaní alebo skladovaní boli pridané tieto antibiotiká alebo zmes antibiotík<sup>(11)</sup>: .....]</p> <p><b>Poznámky</b> Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „Miesto odoslania“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý odosiela zásielku oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.12: „Miesto určenia“: Uveďte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.30: „Typ“: uveďte, či ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. „Identifikačné číslo“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a. „Identifikačná značka“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené oocyty alebo embryá tvoriace zásielku. „Dátum odberu/produkcie“: Uveďte dátum, keď boli oocyty alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované. „Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval. „Množstvo“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<b>Časť II:</b>	
<p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Iba tímy na odber alebo produkciu embryí schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(3) Nevzťahuje sa na embryá získané <i>in vivo</i>, ktoré boli podrobené ošetreniu trypsínom.</p> <p>(4) Táto možnosť je k dispozícii len v prípade zásielok embryí získaných <i>in vivo</i>.</p> <p>(5) Manual of the International Embryo Transfer Society – A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, vydaná spoločnosťou International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874, USA (<a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>).</p> <p>(6) Vzťahuje sa na embryá získané <i>in vivo</i>.</p> <p>(7) Vzťahuje sa na mrazené oocyty alebo embryá<sup>(8)</sup>. Vzťahuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z ošipaných umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p> <p>(9) Nevzťahuje sa na oocyty.</p> <p>(10) Povinné potvrdenie v prípade, že boli pridané antibiotiká.</p> <p>(11) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu.</p>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 41

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁSOB OOCYTOV A EMBRYÍ OŠÍPANÝCH, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE SO  
SMERNICOU 92/65/EHS PO 31. AUGUSTE 2010 A PRED 21. APRÍLOM 2021,  
KTORÉ ODOSLAL PO 20. APRÍLI 2021 TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU  
EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO  
VYPRODUKOVAL, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR POR-OOCYTES-EMB-  
B-INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b> <b>I.2a. Miestny referenčný kód</b> <b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b> <b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	<b>KÓD QR</b>
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromad'ovanie n ezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	Registračné číslo
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina ISO kód krajiny <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené		
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby	

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že vajíčka/embryá <sup>(1)</sup> opísané v časti I:		
	II.1.	vyprodukoval/odobral <sup>(1)</sup> , spracoval a skladoval tím <sup>(2)</sup> na odber/produkciiu embryí <sup>(1)</sup> , ktorý je schválený a pod dohľadom v súlade s kapitolou I oddielom III prílohy D k smernici 92/65/EHS;	
	II.2.	spĺňajú požiadavky kapitoly III oddielu II prílohy D k smernici 92/65/EHS;	
	II.3.	pochádzajú od darcovských prasníc, ktoré spĺňajú požiadavky kapitoly IV oddielu 2 prílohy D k smernici 92/65/EHS;	
	<sup>(1)</sup> bud' [II.4.	sú embryá získané <i>in vivo</i> , ktoré:	
	II.4.1.	boli počaté ako dôsledok umelej inseminácie spermou spĺňajúcou požiadavky smernice 90/429/EHS;	
	II.4.2.	pochádzajú z členského štátu alebo jeho regiónu:	
	<sup>(1)</sup> bud'	[uvedeného v prílohe I k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý je uvedený v prílohe I k rozhodnutiu 2008/185/ES;]	
	<sup>(1)</sup> alebo	[uvedeného v prílohe I k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý nie je uvedený v prílohe I ani II k rozhodnutiu 2008/185/ES;]	
	<sup>(1)</sup> alebo	[uvedeného v prílohe II k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý je uvedený v prílohe I k rozhodnutiu 2008/185/ES, a boli omyté trypsínom;]	
	<sup>(1)</sup> alebo	[uvedeného v prílohe II k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý je uvedený v prílohe II k rozhodnutiu 2008/185/ES;]	
	<sup>(1)</sup> alebo	[neuvedeného v prílohe I ani II k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý je uvedený v prílohe I alebo II k rozhodnutiu 2008/185/ES, a boli omyté trypsínom;]	
	<sup>(1)</sup> alebo	[neuvedeného v prílohe I ani II k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý nie je uvedený v prílohe I ani II k rozhodnutiu 2008/185/ES; ]]	
	<sup>(1)</sup> alebo [II.4.	sú embryá vyprodukované <i>in vitro</i> /embryá podrobené mikromanipulácii <sup>(1)</sup> , ktoré:	
II.4.1.	boli počaté ako dôsledok umelého oplodnenia <i>in vitro</i> spermou spĺňajúcou požiadavky smernice 90/429/EHS,		
II.4.2.	pochádzajú z členského štátu alebo jeho regiónu:		
<sup>(1)</sup> bud'	[uvedeného v prílohe I k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý je uvedený v prílohe I k rozhodnutiu 2008/185/ES;]		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>alebo [uvedeného v prílohe I k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý nie je uvedený v prílohe I ani II k rozhodnutiu 2008/185/ES;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [uvedeného v prílohe II k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu uvedeného v prílohe I k rozhodnutiu 2008/185/ES, pričom dalkyne vajíčok použitých na ich produkciu spĺňajú podmienky stanovené v článku 1 rozhodnutia 2008/185/ES;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [uvedeného v prílohe II k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý je uvedený v prílohe II k rozhodnutiu 2008/185/ES;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [neuvedeného v prílohe I ani II k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu uvedeného v prílohe I alebo II k rozhodnutiu 2008/185/ES, pričom dalkyne vajíčok použitých na ich produkciu spĺňajú podmienky stanovené v článku 1 rozhodnutia 2008/185/ES;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [neuvedeného v prílohe I ani II k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý nie je uvedený v prílohe I ani II k rozhodnutiu 2008/185/ES;]]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [II.4. sú vajíčka získané <i>in vivo</i>, ktoré pochádzajú z členského štátu alebo jeho regiónu:</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [uvedeného v prílohe I k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý je uvedený v prílohe I k rozhodnutiu 2008/185/ES;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [uvedeného v prílohe I k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý nie je uvedený v prílohe I ani II k rozhodnutiu 2008/185/ES;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [uvedeného v prílohe II k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu uvedeného v prílohe I k rozhodnutiu 2008/185/ES, a ktoré pochádzajú od dalkýň spĺňajúcich podmienky stanovené v článku 1 rozhodnutia 2008/185/ES;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [uvedeného v prílohe II k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý je uvedený v prílohe II k rozhodnutiu 2008/185/ES;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [neuvedeného v prílohe I ani II k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu uvedeného v prílohe I alebo II k rozhodnutiu 2008/185/ES, a ktoré pochádzajú od dalkýň spĺňajúcich podmienky stanovené v článku 1 rozhodnutia 2008/185/ES;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [neuvedeného v prílohe I ani II k rozhodnutiu 2008/185/ES a sú určené do členského štátu alebo jeho regiónu, ktorý nie je uvedený v prílohe I ani II k rozhodnutiu 2008/185/ES;]]</p> <p>II.5. boli odoslané na miesto nakládky v zaplombovanom kontajneri za podmienok, ktoré sú v súlade s kapitolou III oddielom II bodom 6 prílohy D k smernici 92/65/EHS, a sú označené číslom uvedeným v kolónke I.23.</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA

	<p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá tímu na odber embryí alebo tímu na produkciu embryí, ktorý vajíčka/embryá odobral/vyprodukoval.</p> <p>Kolónka I.12: Miesto určenia zodpovedá tímu na odber embryí, tímu na produkciu embryí, zariadeniu na spracovanie zárodočných produktov, inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov alebo zariadeniu, do ktorého sú vajíčka/embryá určené.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Typ</i>“: Uveďte, či: ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>Identifikačné číslo zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a.</p> <p>Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy.</p> <p>Schvaľovacie číslo tímu zodpovedá tímu na odber embryí alebo tímu na produkciu embryí, ktorý odobral/vyprodukoval vajíčka/embryá, uvedenému v kolónke I.11.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Len tímy na odber alebo produkciu embryí schválené príslušným orgánom a uvedené v súlade s článkom 11 ods. 4 smernice Rady 92/65/EHS.</p>									
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%;">Meno (veľkými písmenami)</td> <td style="width: 50%;">Kvalifikácia a titul</td> </tr> <tr> <td>Názov miestnej kontrolnej jednotky</td> <td>Kód miestnej kontrolnej jednotky</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Pečiatka</td> <td>Podpis</td> </tr> </table>		Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	Dátum		Pečiatka	Podpis
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul									
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky									
Dátum										
Pečiatka	Podpis									

## KAPITOLA 42

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK ZÁSOB OOCYTOV A EMBRYÍ OŠÍPANÝCH, ODOBRANÝCH ALEBO VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE SO SMERNICOU 92/65/EHS PRED 1. SEPTEMBROM 2010, KTORÉ ODOSLAL PO 20. APRÍLI 2021 TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO VYPRODUKOVAL, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b>	Registračné číslo
	Názov/meno			Názov/meno	
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód		<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>		
Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	
Adresa			Adresa		
Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny	
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>		
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo		Názov/meno	Registračné číslo/číslo povolenia	
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo		Adresa		
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné		Krajina	ISO kód krajiny	
Doklad			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>		
			Typ	Kód	
			Krajina	ISO kód krajiny	
			Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>					
Číslo kontajnera			Číslo plomby		

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA

	II. Zdravotné informácie	II.a.	Referenčný kód certifikátu	II.b.	Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:				
	II.1.	Vajíčka/embryá <sup>(1)</sup> opísané v časti I:			
	II.1.1.	boli odobrané, spracované a skladované za podmienok, ktoré spĺňajú požiadavky smernice 92/65/EHS;			
	II.1.2.	pochádzajú od darcovských prasníc, ktoré spĺňajú požiadavky kapitoly IV prílohy D k smernici 92/65/EHS,			
	II.1.3.	spĺňajú požiadavky kapitoly III prílohy D k smernici 92/65/EHS.			
	<sup>(1)</sup> bud' II.2.	V prípade embryí			
	II.2.1.	sperma použitá na oplodnenie spĺňa požiadavky smernice 90/429/EHS;			
	II.2.2.	embryá boli omyté trypsínom <sup>(2)</sup> .]			
	<sup>(1)</sup> alebo II.2.	Pokiaľ ide o vajíčka, pochádzajú od darcovských prasníc, ktoré spĺňajú podmienky stanovené v článku 1 rozhodnutia 2008/185/ES <sup>(2)</sup> .]			
	<b>Poznámky</b>				
Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.					
<b>Časť I:</b>					
Kolónka I.11:	Miesto odoslania zodpovedá tímu na odber embryí, ktorý vajíčka/embryá odobral.				
Kolónka I.12:	Miesto určenia zodpovedá tímu na odber embryí, tímu na produkciu embryí, zariadeniu na spracovanie zárodočných produktov, inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov alebo zariadeniu, do ktorého sú vajíčka/embryá určené.				
Kolónka I.19:	Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.				
Kolónka I.30:	„Typ“: Uveďte, či: ide o embryá získané <i>in vivo</i> , oocyty získané <i>in vivo</i> , embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. Identifikačné číslo zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a. Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/rrrr. Schvaľovacie číslo tímu zodpovedá tímu na odber embryí, ktorý odobral vajíčka/embryá, uvedenému v kolónke I.11.				

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodí sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Táto podmienka sa vzťahuje iba na vajíčka a embryá pochádzajúce z členských štátov alebo ich regiónov, ktoré nie sú uvedené v prílohách I a II k rozhodnutiu 2008/185/ES (Ú. v. EÚ L 59, 4.3.2008, s. 19) a ktoré sú určené pre členské štáty alebo ich regióny uvedené v daných prílohách. Vzťahuje sa takisto na premiestňovanie z členských štátov alebo ich regiónov uvedených v prílohe II k rozhodnutiu 2008/185/ES do členských štátov alebo ich regiónov uvedených v prílohe I k rozhodnutiu 2008/185/ES.</p>
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p>	
Meno (veľkýmipísmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 43

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20. APRÍLI 2021 ODOSLANÉ ZO ZARIADENIA NA SPRACOVANIE ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI:**

- sperma ošípaných, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021,
- oocyty a embryá ošípaných, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010

## (VZOR POR-GP-PROCESSING-INTRA)

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny			
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b>	
	Názov/meno			Názov/meno	Registračné číslo
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>	
	Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	
	Adresa			Adresa	
Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny		
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>		
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo	Názov/meno	Registračné číslo/číslo povolenia		
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo	Adresa			
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné	Krajina	ISO kód krajiny		
Doklad			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>		
			Typ	Kód	
			Krajina	ISO kód krajiny	
			Číslo obchodného dokladu		



<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené							
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera <span style="float: right;">Číslo plomby</span>							
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-GP-PROCESSING-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zariadenie na spracovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísané v kolónke I.11, v ktorom bola(-i) spracovaná(-é) a skladovaná(-é) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup>:</p> <p>II.1.1. je schválené a vedené v registri príslušným orgánom;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je/sú určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedeného v kolónke I.11 nachádzajúceho sa v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie podľa požiadaviek na certifikáciu zdravia zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené vo:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzore POR-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore POR-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore POR-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore POR-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedeného v kolónke I.11 nachádzajúceho sa v inom členskom štáte a je/sú spravidzané certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzorom POR-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzorom POR-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzorom POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom POR-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom POR-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>2</sup>)a/alebo [II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v tretej krajine či území alebo v ich pásme zo zoznamu v prílohe XI k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a pri vstupe do Únie bola(-i) sprevádzaná certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p>(<sup>2</sup>)bud' [vzorom POR-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom POR-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom POR-OOCYTES-EMB-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom POR-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom POR-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>II.2.2. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.3. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a/alebo v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p> <p>II.2.4. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.4.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.4.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>5</sup>)II.2.4.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>6</sup>)II.2.5. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.6. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-GP-PROCESSING-INTRA

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	„ <i>Miesto odoslania</i> “: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Iba zariadenia na spracovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.
Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určená pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.
Kolónka I.17:	„ <i>Sprievodné doklady</i> “: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov opísaného v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.
Kolónka I.19:	Uvádza sa číslo plomby.
Kolónka I.26:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.30:	„ <i>Typ</i> “: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i> , oocyty získané <i>in vivo</i> , embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. „ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá. „ <i>Identifikačná značka</i> “: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku. „ <i>Dátum odberu/produkcie</i> “: Uvedte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované. „ <i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i> “: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval. „ <i>Množstvo</i> “: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.
<b>Časť II:</b>	
(1)	Iba zariadenia na spracovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	Iba zariadenia pre zárodočné produkty schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>(4) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie, ktoré sprevádzali spermu, oocyty alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odoslalo spermu, oocyty a/alebo embryá, opísaného v kolónke I.11.</p> <p>(5) Vztahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.</p> <p>(6) Vztahuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú sperma, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z ošipaných umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p>								
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Meno (veľkými písmenami)</td> <td style="width: 50%;">Kvalifikácia a titul</td> </tr> <tr> <td>Názov miestnej kontrolnej jednotky</td> <td>Kód miestnej kontrolnej jednotky</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Pečiatka</td> <td>Podpis</td> </tr> </table>		Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	Dátum		Pečiatka	Podpis
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul								
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky								
Dátum									
Pečiatka	Podpis								

## KAPITOLA 44

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20.  
APRÍLI 2021 ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ STANICE NA SKLADOVANIE  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI:**

- sperma ošípaných, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021,
- oocyty a embryá ošípaných, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby oocytov a embryí ošípaných, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010

## (VZOR POR-GP-STORAGE-INTRA)

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b>	Registračné číslo
	Názov/meno			Názov/meno	
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód		<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>	
	Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		Názov	Registračné/schvaľovacie číslo
	Adresa			Adresa	
Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny	
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>		
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo		Názov/meno	Registračné číslo/číslo povolenia	
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo		Adresa		
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné		Krajina	ISO kód krajiny	
Doklad			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>		
			Typ	Kód	
			Krajina	ISO kód krajiny	
			Číslo obchodného dokladu		

<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené							
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera <span style="float: right;">Číslo plomby</span>							
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchové určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-GP-STORAGE-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Inseminačná stanica na skladovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísaná v kolónke I.11, v ktorej bola(-i) skladovaná(-é) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup>:</p> <p>II.1.1. je schválená a vedená v registri príslušným orgánom;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 5 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je/sú určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov uvedenú v kolónke I.11 nachádzajúcu sa v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie podľa požiadaviek na certifikáciu zdravia zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené vo:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzore POR-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore POR-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>and/or</i> [vzore POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore POR-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore POR-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov uvedenú v kolónke I.11 nachádzajúcu sa v inom členskom štáte a je/sú sprevádzané certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzorom POR-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzorom POR-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzorom POR-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p>		



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-GP-STORAGE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom POR-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom POR-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>2)</sup>a/alebo [II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v tretej krajine či území alebo v ich pásme zo zoznamu v prílohe XI k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a pri vstupe do Únie bola(-i) sprevádzané certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [vzorom POR-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom POR-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom POR-OOCYTES-EMB-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom POR-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzorom POR-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>II.2.2. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.3. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a/alebo v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p> <p>II.2.4. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.4.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.4.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(2)(5)</sup>[II.2.4.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[II.2.5. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.6. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-GP-STORAGE-INTRA

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	„ <i>Miesto odoslania</i> “: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Iba inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.
Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.
Kolónka I.17:	„ <i>Sprievodné doklady</i> “: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov opísanú v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.
Kolónka I.19:	Uvádza sa číslo plomby.
Kolónka I.26:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.30:	„ <i>Typ</i> “: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i> , oocyty získané <i>in vivo</i> , embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. „ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a. „ <i>Identifikačná značka</i> “: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku. „ <i>Dátum odberu/produkcie</i> “: Uvedte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované. „ <i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i> “: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval. „ <i>Množstvo</i> “: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.
<b>Časť II:</b>	
(1)	Iba inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	Iba zariadenia pre zárodočné produkty schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu POR-GP-STORAGE-INTRA

	<p>(4) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo jeho/ich úradne overené kópie, ktorý(-é) sprevádzali spermu, oocyty a embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela spermu, oocyty a/alebo embryá, opísanej v kolónke I.11.</p> <p>(5) Vztahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.</p> <p>(6) Vztahuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú sperma, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z ošipaných umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p>								
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <table border="0" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 50%;">Meno (veľkými písmenami)</td> <td style="width: 50%;">Kvalifikácia a titul</td> </tr> <tr> <td>Názov miestnej kontrolnej jednotky</td> <td>Kód miestnej kontrolnej jednotky</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Pečiatka</td> <td>Podpis</td> </tr> </table>		Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	Dátum		Pečiatka	Podpis
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul								
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky								
Dátum									
Pečiatka	Podpis								

## KAPITOLA 45

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK SPERMY KOŇOVITÝCH, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A SKLADOVANEJ V SÚLADE S NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/686 PO 20. APRÍLI 2021, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRANÁ, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR EQUI-SEM-A-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromadňovanie nezávisle od zariadenia</b>	
	Názov/meno			Názov/meno	Registračné číslo
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>		
Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		
Adresa		Adresa			
Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny		
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>		
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo	Názov/meno	Registračné číslo/číslo povolenia		
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo	Adresa			
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné	Krajina	ISO kód krajiny		
Doklad		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>			
		Typ	Kód		
		Krajina	ISO kód krajiny		
		Číslo obchodného dokladu			
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>	Číslo kontajnera		Číslo plomby		

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zviera	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrenia		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-A-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Sperma koňovitých opísaná v časti I bola odobraná, spracovaná a skladovaná a odoslaná z inseminačnej stanice na odber spermy<sup>(1)</sup>, ktorá</p> <p>II.1.1. je schválená príslušným orgánom a vedená v jeho registri;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti I prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.</p> <p>II.2. Sperma opísaná v časti I je určená na umelé rozmnožovanie a bola získaná z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.2.1. sa narodili a od narodenia sa zdržiavali v Únii alebo vstúpili do Únie v súlade s požiadavkami na vstup do Únie;</p> <p>II.2.2. pred vstupom na inseminačnú stanicu na odber spermy prišli zo zariadení v členskom štáte alebo jeho pásme, alebo zo zariadení pod úradnou kontrolou príslušného orgánu v tretej krajine alebo na území, alebo v ich pásme,</p> <p>II.2.2.1. v ktorých počas obdobia 30 dní pred odberom spermy nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol hlásený výskyt surry počas obdobia predchádzajúcich 2 rokov pred odberom spermy;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol hlásený výskyt surry počas obdobia predchádzajúcich 2 rokov pred odberom spermy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené testu na surru prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení posledného infikovaného zvieratá zo zariadenia;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [minimálne počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera druhu zo zoznamu.]]</p> <p>II.2.2.2. v ktorých počas obdobia 6 mesiacov pred odberom spermy nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia predchádzajúcich 2 rokov pred odberom spermy;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia predchádzajúcich 2 rokov pred odberom spermy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení, s výnimkou kastrovaných koňovitých samčieho pohlavia, boli podrobené testu na žrebčiu nákazu prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 8 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po usmrtení a likvidácii alebo zabití infikovaných zvierat alebo po vykastrovaní infikovaných nekastrovaných koňovitých samčieho pohlavia;]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-A-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>alebo [počas najmenej 30 dní po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabitú poslednú zviera čelade koňovité, a priestory boli vyčistené a vydezinfikované;]</p> <p>II.2.2.3. v ktorých počas obdobia predchádzajúcich 90 dní pred odberom spermy nebol hlásený výskyt infekčnej anémie koní a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [v zariadení nebol hlásený výskyt infekčnej anémie koní počas obdobia predchádzajúcich 12 mesiacov pred odberom spermy;]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [v zariadení bol hlásený výskyt infekčnej anémie koní počas obdobia predchádzajúcich 12 mesiacov pred odberom spermy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené testu na infekčnú anémiu koní vykonanému diagnostickou metódou stanovenou v časti 9 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 3 mesiacov po tom, ako infikované zvieratá boli usmrtené a zlikvidované alebo zabitú a zariadenie bolo vyčistené a vydezinfikované;]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [počas najmenej 30 dní po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabitú poslednú zviera čelade koňovité, a priestory boli vyčistené a vydezinfikované;]</p> <p>II.2.2.4. v ktorých počas obdobia 30 dní pred dátumom odberu spermy žiadne koňovité nevykazovali príznaky infekcie vírusom arteritídy koní a infekčnej metritídy koní (<i>Taylorella equigenitalis</i>);</p> <p>II.2.3. nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň, keď boli prijaté na insemináčnu stanicu na odber spermy, ani v deň odberu spermy;</p> <p>II.2.4. sú identifikované podľa článku 58 ods. 1, článku 59. ods. 1 alebo článku 62 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</p> <p>II.2.5. počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a počas obdobia odberu</p> <p>II.2.5.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu afrického moru koní a infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre koňovité;</p> <p>II.2.5.2. boli držané v jednom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní, žrebčej nákazy, surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), infekčnej anémie koní, infekcie vírusom arteritídy koní, infekčnej metritídy koní (<i>Taylorella equigenitalis</i>), infekcie vírusom besnoty a slezinovej sieti;</p> <p>II.2.5.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.2.5.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.2.5.2;</p> <p>II.2.6. sa nepoužili na prirodzenú plemenitbu počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a v období od odberu prvej vzorky uvedenej v bodoch II.2.7.1, II.2.7.2 a/alebo II.2.7.3 až do konca obdobia odberu;</p> <p>II.2.7. boli podrobené týmto testom uvedeným v časti 4 kapitole I bode 1 písm. a) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.2.7.1. pokiaľ ide o infekčnú anémiu koní (EIA), imunodifúzny test v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo enzýmové imunisorbentové stanovenie (ELISA), s negatívnym výsledkom;</p> <p>II.2.7.2. pokiaľ ide o infekciu vírusom arteritídy koní (EVA),</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-A-INTRA

	<p>(<sup>2</sup>)<i>bud'</i> [II.2.7.2.1. sérumneutralizačný test, s negatívnym výsledkom, pri zriedení séra v pomere 1 : 4;]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [II.2.7.2.2. test na izoláciu vírusu, polymerázová reťazová reakcia (PCR) alebo PCR v reálnom čase, s negatívnym výsledkom, na alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca;]</p> <p>II.2.7.3. pokiaľ ide o infekčnú metritídu koní (<i>Taylorella equigenitalis</i>) (CEM), test na identifikáciu pôvodcu vykonaný na troch vzorkách (výteroch) odobraných darcovskému žrebcovi dvakrát s odstupom najmenej 7 dní aspoň z predkožkového vaku (predkožky), močovej rúry a <i>fossa glandis</i>;</p> <p>Vzorky sa v žiadnom prípade neodoberali skôr ako 7 dní (systémová liečba) alebo 21 dní (lokálna liečba) po antimikrobiálnej liečbe darcovského žrebca a boli umiestnené v transportnom médiu s aktívnym uhlím, ako je Amiesovo médium, pred odoslaním do laboratória, kde boli, s negatívnym výsledkom, podrobené testu na:</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>bud'</i> [II.2.7.3.1. izoláciu baktérie <i>Taylorella equigenitalis</i> po kultivácii v mikroaerofilných podmienkach počas obdobia najmenej 7 dní vykonanej do 24 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvieraťa alebo do 48 hodín, ak sa vzorky počas prepravy uchovávali v chlade;]</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [II.2.7.3.2. zistenie genómu baktérie <i>Taylorella equigenitalis</i> polymerázovou reťazovou reakciou (PCR) alebo PCR v reálnom čase vykonanou do 48 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvieraťa;]</p> <p>II.2.8. boli podrobené, s výsledkami uvedenými v bode II.2.7, v každom z prípadov aspoň jednému z nasledujúcich programov testovania podrobne opísaných v časti 4 kapitole I bode 1 písm. b) bodoch i), ii) a iii) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>(<sup>3</sup>)[II.2.8.1. Miestom nepretržitého pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica na odber spermy počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom prvého odberu a počas daného obdobia odberu spermy opísanej v časti I, pričom žiadne koňovité v inseminačnej stanici na odber spermy neboli počas uvedeného obdobia v priamom kontakte s koňovitými, ktoré mali nižší zdravotný štatút ako príslušný darcovský žrebec. Testy opísané v bode II.2.7 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(4)</sup> darcovskému žrebcovi aspoň raz za rok na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu alebo pred prvým odberom spermy na účely premiestnenia čerstvej, chladenej alebo mrazenej spermy do iného členského štátu a najmenej 14 dní po dátume začatia obdobia pobytu s trvaním aspoň 30 dní pred prvým odberom spermy.]</p> <p>(<sup>3</sup>)[II.2.8.2. Miestom pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica na odber spermy počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom prvého odberu a počas daného obdobia odberu spermy opísanej v časti I, ale dotknutý žrebec opustil uvedenú inseminačnú stanicu na odber spermy na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice na nepretržité obdobie kratšie ako 14 dní alebo iné koňovité v inseminačnej stanici na odber spermy boli v priamom kontakte s koňovitými, ktoré mali nižší zdravotný štatút. Testy opísané v bode II.2.7 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(4)</sup> darcovskému žrebcovi aspoň raz za rok na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu alebo pred dátumom prvého odberu spermy na účely premiestnenia čerstvej, chladenej alebo mrazenej spermy do iného členského štátu a najmenej 14 dní po dátume začatia obdobia pobytu s trvaním aspoň 30 dní pred prvým odberom spermy a počas obdobia odberu na účely premiestnenia čerstvej, chladenej alebo mrazenej spermy do iného členského štátu bol darcovský žrebec podrobený testom opísaným v bode II.2.7 takto:</p>
--	---



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-A-INTRA

	<p>a) pokiaľ ide o infekčnú anémiu koní, jeden z testov opísaných v bode II.2.7.1 sa naposledy vykonal na vzorke krvi odobranej<sup>(4)</sup> najviac 90 dní pred odberom spermy opísanej v časti I;</p> <p>b) pokiaľ ide o infekciu vírusom arteritídy koní, jeden z testov opísaných <sup>(2)</sup><i>bud'</i> [v bode II.2.7.2 sa naposledy vykonal na vzorke odobranej<sup>(4)</sup> najviac 30 dní pred dátumom odberu spermy opísanej v časti I;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [v bode II.2.7.2.2 sa vykonal na alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca odobranej<sup>(4)</sup> najviac 6 mesiacov pred dátumom odberu spermy opísanej v časti I a vzorka krvi odobraná<sup>(4)</sup> darcovskému žrebci počas 6 mesiacov reagovala s pozitívnym výsledkom v sérumneutralizačnom teste na infekciu vírusom arteritídy koní pri zriedení séra v pomere viac ako jedna ku štyrom, ak sa potvrdilo, že darcovský žrebec séropozitívny na infekciu vírusom arteritídy koní nie je prenášaťelom nákazy;]</p> <p>c) pokiaľ ide o infekčnú metritídu koní, test opísaný v bode II.2.7.3 sa naposledy vykonal na troch vzorkách (výteroch) odobraných<sup>(4)</sup> najviac 60 dní pred dátumom odberu spermy opísanej v časti I</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [dva razy;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [raz a bol podrobený PCR alebo PCR v reálnom čase.]]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.2.8.3. Darcovský žrebec nespĺňa podmienky stanovené v časti 4 kapitole I bode 1 písm. b) bodoch i) a ii) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 a sperma je odobraná na účely premiestnenia mrazenej spermy do iného členského štátu.</p> <p>Testy opísané v bodoch II.2.7.1, II.2.7.2 a II.2.7.3 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(4)</sup> darcovskému žrebci aspoň raz za rok na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu a testy opísané v bodoch II.2.7.1 a II.2.7.3 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(4)</sup> darcovskému žrebci počas obdobia skladovania spermy, ktoré trvá najmenej 30 dní od dátumu odberu spermy, a pred odstránením spermy z inseminačnej stanice na odber spermy najmenej 14 dní a najviac 90 dní po odbere spermy opísanej v časti I a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [testy na infekciu vírusom arteritídy koní opísané v bode II.2.7.2 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(4)</sup> počas obdobia skladovania spermy, ktoré trvá najmenej 30 dní od dátumu odberu spermy, a pred odstránením spermy z inseminačnej stanice na odber spermy alebo jej použitím najmenej 14 dní a najviac 90 dní po dátume odberu spermy opísanej v časti I.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [u darcovského žrebca séropozitívneho na infekciu vírusom arteritídy koní sa prostredníctvom testu na izoláciu vírusu, PCR alebo PCR v reálnom čase, vykonaného, s negatívnym výsledkom, na vzorkách alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca odobranej<sup>(4)</sup> dva razy ročne s odstupom najmenej štyroch mesiacov potvrdilo, že nie je prenášaťelom nákazy, a darcovský žrebec reagoval pozitívne v sérumneutralizačnom teste na infekciu vírusom arteritídy koní pri zriedení séra v pomere najmenej 1 : 4.]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-A-INTRA

II.2.9.		boli podrobené testovaniu stanovenému v bode II.2.8 na vzorkách odobraných v tieto dni:							
Identifikácia spermy	Program testovania	Dátum začatia <sup>(4)</sup>		Dátum odberu vzoriek na účely testovania zdravia zvierat <sup>(4)</sup>					
		Pobyt darcu	Odber spermy	EIA II.2.7.1.	EVA II. 2.7.2.		CEM II.2.7.3.		
					Vzorka krvi	Vzorka spermy	Prvá vzorka	Druhá vzorka	

II.3. Sperma opísaná v časti I

II.3.1. bola odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti I bodoch 1 a 2 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;

II.3.2. je umiestnená v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;

II.3.3. sa prepravuje v kontajneri, ktorý:

II.3.3.1. bol pred odoslaním z inseminačnej stanice na odber spermy zaplombovaný a očíslovaný na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;

II.3.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;

<sup>(2)(5)</sup>[II.3.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]

<sup>(2)(6)</sup>II.4. Sperma sa uchováva pridaním antibiotík takto:

II.4.1. Tieto antibiotiká alebo zmesi antibiotík boli po záverečnom riedení pridané do spermy, alebo sú obsiahnuté v použitých riedidlách spermy s cieľom dosiahnuť indikovanú koncentráciu na ml spermy:

<sup>(2)</sup>*buď* [zmes gentamicínu (250 µg), tylozínu (50 µg) a linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg);]

<sup>(2)</sup>*alebo* [zmes linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg), penicilínu (500 IU) a streptomycínu (500 µg);]

<sup>(2)</sup>*alebo* [zmes amikacínu (75 µg) a dibekacínu (25 µg);]

<sup>(2)</sup>*alebo* [antibiotikum alebo zmes antibiotík<sup>(7)</sup> ..... s baktericídnu aktivitou, ktorá je aspoň rovnocenná s baktericídnu aktivitou týchto zmesí:

- gentamicín (250 µg), tylozín (50 µg) a linkomycín-spektinomycín (150/300 µg);
- linkomycín-spektinomycín (150/300 µg), penicilín (500 IU) a streptomycín (500 µg);
- amikacín (75 µg) a dibekacín (25 µg).]

II.4.2. Bezprostredne po pridaní antibiotík a pred akýmkoľvek možným zmrazením bola zriedená sperma držaná pri teplote minimálne 5 °C počas obdobia najmenej 45 minút alebo v časovom a teplotnom režime so zaznamenanou ekvivalentnou baktericídnu aktivitou.]

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-A-INTRA

**Poznámky**

Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

- Kolónka I.11: „*Miesto odoslania*“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na odber spermy, ktorá odosiela zásielku spermy.
- Kolónka I.12: „*Miesto určenia*“: Uveďte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy.
- Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.
- Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
- Kolónka I.30: „*Typ*“: sperma.  
 „*Identifikačné číslo*“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a.  
 „*Identifikačná značka*“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých je umiestnená sperma tvoriaca zásielku.  
 „*Dátum odberu/produkcie*“: Uveďte dátum, keď bola sperma tvoriaca zásielku odobraná.  
 „*Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska*“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná.  
 „*Množstvo*“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.

**Časť II:**

Pokyny k vyplneniu tabuľky v bode II.2.9.

Skratky:

- |        |  |
|--------|--|
| EIA-1  | prvé testovanie na infekčnú anémiu koní (EIA)                    |
| EIA-2  | druhé testovanie na infekčnú anémiu koní (EIA)                   |
| EVA-B1 | prvé testovanie vzorky krvi na vírusovú arteritídu koní (EVA)    |
| EVA-B2 | druhé testovanie vzorky krvi na EVA                              |
| EVA-S1 | prvé testovanie vzorky spermy na EVA                             |
| EVA-S2 | druhé testovanie vzorky spermy na EVA                            |
| CEM-11 | prvé testovanie na infekčnú metritídu koní (CEM) na prvej vzorke |
| CEM-12 | prvé testovanie na CEM, druhá vzorka odobraná 7 dní po CEM-11    |
| CEM-21 | druhé testovanie na CEM na prvej vzorke                          |
| CEM-22 | druhé testovanie na CEM, druhá vzorka odobraná 7 dní po CEM-21   |

Pokyny:

V prípade každej spermy identifikovanej v stĺpci A v súlade s kolónkou I.30 sa v stĺpci B musí uviesť program testovania (body II.2.8.1, II.2.8.2 a/alebo II.2.8.3) a v stĺpcoch C a D sa musia uviesť vyžadované dátumy.

Dátumy, keď boli vzorky odobrané na laboratórne testovanie pred prvým odberom spermy opísanej v časti I, ako sa vyžaduje v bodoch II.2.8.1, II.2.8.2 a II.2.8.3, sa musia uvádzať v homom riadku stĺpcov 5 až 9 tabuľky, čiže v kolónkach označených skratkami EIA-1, EVA-B1 alebo EVA-S1 a CEM-11 a CEM-12 v príklade uvedenom ďalej.

Dátumy, keď boli vzorky odobrané na opakované laboratórne testovanie, ako sa požaduje v súlade s bodom II.2.8.2 alebo II.2.8.3, sa musia uvádzať v spodnom riadku stĺpcov 5 až 9 v tabuľke, čiže v kolónkach označených skratkami EIA-2, EVA-B2 alebo EVA-S2 a CEM-21 a CEM-22 v príklade uvedenom nižšie.

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-A-INTRA

	Identifikácia spermy	Program testovania	Dátum začatia		Dátum odberu vzoriek na účely testovania zdravia zvierat				
			Pobyt darcu	Odber spermy	EIA II.2.7.1.	EVA II.2.7.2.		CEM II.2.7.3.	
						Vzorka krvi	Vzorka spermy	Prvá vzorka	Druhá vzorka
<b>A</b>	<b>B</b>	<b>C</b>	<b>D</b>	<b>EIA-1</b>	<b>EVA-B1</b>	<b>EVA-S1</b>	<b>CEM-11</b>	<b>CEM-12</b>	
				<b>EIA-2</b>	<b>EVA-B2</b>	<b>EVA-S2</b>	<b>CEM-21</b>	<b>CEM-22</b>	
<p>(1) Iba inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Prečiarknite programy, ktoré sa nevzťahujú na zásielku.</p> <p>(4) Uveďte dátum v tabuľke v bode II.2.9. (podľa usmernení v časti II poznámok).</p> <p>(5) Uplatňuje sa na mrazenú spermu.</p> <p>(6) Povinné potvrdenie v prípade, že boli pridané antibiotiká.</p> <p>(7) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu alebo obchodný názov riedidla spermy, ktoré obsahuje antibiotiká.</p>									
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami) <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Názov miestnej kontrolnej jednotky <span style="float: right;">Kód miestnej kontrolnej jednotky</span></p> <p>Dátum</p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>									

## KAPITOLA 46

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁSOB SPERMY KOŇOVITÝCH, ODOBRAanej, SPRACOVANEJ A  
SKLADOVANEJ V SÚLADE SO SMERNICOU 92/65/EHS PO 30. SEPTEMBRI 2014  
A PRED 21. APRÍLOM 2021, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ PO 20. APRÍLI 2021 Z  
INSEMINAČNEJ STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA  
ODOBRANÁ, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR EQUI-SEM-B-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromad'ovanie nezávisle od zariadenia</b>	
	Názov/meno			Názov/meno	Registračné číslo
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>		
Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		
Adresa			Adresa		
Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny		
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>		
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo	Názov/meno	Registračné číslo/číslo povolenia		
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo	Adresa			
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné	Krajina	ISO kód krajiny		
Doklad			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>		
		Typ	Kód		
		Krajina	ISO kód krajiny		
		Číslo obchodného dokladu			
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>	Číslo kontajnera		Číslo plomby		

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-B-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Inseminačná stanica na odber spermy<sup>(1)</sup>, na ktorej bola sperma opísaná v časti I odobraná, spracovaná a skladovaná na účely obchodovania, bola schválená príslušným orgánom a je pod jeho dohľadom v súlade s kapitolou I oddielom I bodom 1 a kapitolou I oddielom II bodom 1 prílohy D k smernici 92/65/EHS<sup>(2)</sup>;</p> <p>II.1.1. počas obdobia začínajúceho 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy opísanej v časti I a do dátumu, keď bola čerstvá alebo chladená sperma odoslaná, alebo do dňa, keď vypršalo 30-dňové minimálne obdobie skladovania mrazenej spermy, inseminačná stanica na odber spermy:</p> <p>II.1.1.1. sa nachádzala na území, alebo v prípade regionalizácie v časti územia<sup>(3)</sup> členského štátu, ktoré(-á) nebolo(-a) považované(-á) za infikované(-ú) africkým morom koní v súlade s článkom 5 ods. 2 písm. a) a b) smernice 2009/156/ES<sup>(4)</sup>;</p> <p>II.1.1.2. spĺňala podmienky pre chov stanovené v článku 4 ods. 5 smernice 2009/156/ES;</p> <p>II.1.1.3. nachádzali sa v nej len koňovité, ktoré nevykazovali klinické príznaky vírusovej arteritídy koní a infekčnej metritídy koní;</p> <p>II.2. Na inseminačnú stanicu boli prijaté iba koňovité spĺňajúce podmienky stanovené v článkoch 4 a 5 alebo v článkoch 12 až 16 smernice 2009/156/ES.</p> <p>II.3. Sperma opísaná v časti I bola odobraná darcovským zrebcom, ktoré:</p> <p>II.3.1. nevykazovali v čase prijatia na inseminačnú stanicu na odber spermy a v deň odberu spermy žiadne klinické príznaky infekčnej alebo nákazlivej choroby;</p> <p>II.3.2. boli držané počas obdobia 30 dní pred dátumom odberu spermy v chovoch, v ktorých počas uvedeného obdobia žiadne koňovité nevykazovali klinické príznaky vírusovej arteritídy koní ani infekčnej metritídy koní;</p> <p>II.3.3. sa počas obdobia minimálne 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a od dátumov odberu prvej vzorky uvedených v bodoch II.3.5.1, II.3.5.2 alebo II.3.5.3 až do konca obdobia odberu nepoužili na prirodzené pripúšťanie;</p> <p>II.3.4. boli podrobené týmto testom, ktoré spĺňajú minimálne požiadavky príslušnej kapitoly Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE), vykonaným v laboratóriu, ktoré je uznané príslušným orgánom a ktoré má nižšie uvedené testy vo svojej akreditácii v súlade s článkom 12 nariadenia (ES) č. 882/2004<sup>(5)</sup>:</p> <p>II.3.4.1. pokiaľ ide o infekčnú anémiu koní (EIA), imunodifúzny test v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo enzýmové imunisorbentové stanovenie (ELISA) na infekčnú anémiu koní, s negatívnym výsledkom;</p> <p>II.3.4.2. pokiaľ ide o vírusovú arteritídu koní (EVA),</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [II.3.4.2.1. sérumneutralizačný test, s negatívnym výsledkom, pri zriedení séra v pomere 1 : 4;]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-B-INTRA

	<p><sup>(3)</sup>a/alebo [II.3.4.2.2. test na izoláciu vírusu, polymerázová reťazová reakcia (PCR) alebo PCR v reálnom čase, s negatívnym výsledkom, na alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca;]</p> <p>II.3.4.3. pokiaľ ide o infekčnú metritídu koní (CEM), test na identifikáciu pôvodcu vykonaný na troch vzorkách (výteroch) odobraných darcovskému žrebcovi dvakrát s odstupom najmenej 7 dní aspoň z predkožkového vaku (predkožky), močovej rúry a <i>fossa glandis</i>;</p> <p>Vzorky sa v žiadnom prípade neodoberali skôr ako 7 dní (systémová liečba) alebo 21 dní (lokálna liečba) po antimikrobiálnej liečbe darcovského žrebca a boli umiestnené v transportnom médiu s aktívnym uhlím, ako je Amiesovo médium, pred odoslaním do laboratória, kde boli, s negatívnym výsledkom, podrobené testu na:</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [II.3.4.3.1. izoláciu baktérie <i>Taylorella equigenitalis</i> po kultivácii v mikroaerofilných podmienkach počas obdobia najmenej 7 dní vykonanej do 24 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvierat'a alebo do 48 hodín, ak sa vzorky počas prepravy uchovávali v chlade;]</p> <p><sup>(3)</sup>a/alebo [II.3.4.3.2. zistenie genómu baktérie <i>Taylorella equigenitalis</i> polymerázovou reťazovou reakciou (PCR) alebo PCR v reálnom čase vykonanou do 48 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvierat'a;]</p> <p>II.3.5. boli podrobené, s výsledkami špecifikovanými v bode II.3.4, v každom z prípadov aspoň jednému z programov testovania podrobne opísaných v bodoch II.3.5.1, II.3.5.2 a II.3.5.3:</p> <p><sup>(6)</sup>[II.3.5.1. Miestom nepretržitého pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica na odber spermy počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a počas obdobia odberu spermy opísanej vyššie a žiadne koňovité v inseminačnej stanici na odber spermy neboli v priamom kontakte s koňovitými, ktoré mali nižší zdravotný štatút ako príslušný darcovský žrebec.</p> <p>Testy opísané v bode II.3.4. boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(7)</sup> darcovskému žrebcovi aspoň raz do roka na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu alebo pred prvým odberom spermy určenej na obchodovanie v čerstvom, chladenom alebo mrazenom stave a najmenej 14 dní po dátume začatia obdobia pobytu s trvaním minimálne 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy.]</p> <p><sup>(6)</sup>[II.3.5.2. Miestom pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica na odber spermy počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a počas obdobia odberu spermy opísanej v časti I, no uvedenú inseminačnú stanicu opustil na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice na nepretržité obdobie kratšie ako 14 dní, a/alebo iné koňovité v inseminačnej stanici na odber spermy boli v priamom kontakte s koňovitými, ktoré mali nižší zdravotný štatút.</p> <p>Testy opísané v bode II.3.4. boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(7)</sup> darcovskému žrebcovi aspoň raz do roka na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu alebo pred prvým odberom spermy určenej na obchodovanie v čerstvom, chladenom alebo mrazenom stave a najmenej 14 dní po dátume začatia obdobia pobytu s trvaním minimálne 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy]</p>
--	--



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-B-INTRA

	<p><i>a</i> počas obdobia odberu spermy určenej na obchodovanie v čerstvom, chladenom alebo mrazenom stave bol darcovský žrebec podrobený testom opísaným v bode II. 3.4:</p> <p>a) pokiaľ ide o infekčnú anémiu koní, jeden z testov opísaných v bode II.3.4.1 sa naposledy vykonal na vzorke krvi odobranej<sup>(7)</sup> najviac 90 dní pred dátumom odberu spermy opísanej v časti I;</p> <p>b) pokiaľ ide o vírusovú arteritídu koní:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [jeden z testov opísaných v bode II.3.4.2. sa naposledy vykonal na vzorke odobranej<sup>(7)</sup> najviac 30 dní pred dátumom odberu spermy opísanej v časti I;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [jeden z testov opísaných v bode II.3.4.2.2 sa vykonal na alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca odobranej<sup>(7)</sup> najviac šesť mesiacov pred dátumom odberu spermy opísanej v časti I a vzorka krvi odobraná<sup>(7)</sup> darcovskému žrebcovi počas obdobia šiestich mesiacov reagovala, s pozitívnym výsledkom, v sérumneutralizačnom teste na vírusovú arteritídu koní pri zriedení séra v pomere viac ako 1 : 4;]</p> <p>c) pokiaľ ide o infekčnú metritídu koní, jeden z testov opísaných v bode II.3.4.3 sa naposledy vykonal na troch vzorkách (výteroch) odobraných<sup>(7)</sup> najviac 60 dní pred dátumom odberu spermy opísanej v časti I</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [dva razy s odstupom najmenej 7 dní;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [raz a bol podrobený PCR alebo PCR v reálnom čase.]]</p> <p><sup>(6)</sup>[II.3.5.3. Darcovský žrebec nespĺňa podmienky stanovené v kapitole II bode 1.6 písm. a) a b) prílohy D k smernici 92/65/EHS a sperma je odobraná na účely obchodovania v mrazenom stave.</p> <p>Testy opísané v bodoch II.3.4.1, II.3.4.2 a II.3.4.3 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(7)</sup> darcovskému žrebcovi aspoň raz do roka na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu,</p> <p><i>a</i> testy opísané v bodoch II.3.4.1 a II.3.4.3 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(7)</sup> darcovskému žrebcovi počas obdobia skladovania spermy počas minimálneho obdobia 30 dní od dátumu odberu spermy a pred tým, ako sa sperma odstráni z inseminačnej stanice na odber spermy, najmenej 14 dní a najviac 90 dní po odbere spermy opísanej v časti I</p> <p><i>a</i> <sup>(3)</sup><i>bud'</i> [testy na vírusovú arteritídu koní opísané v bode II.3.4.2 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(7)</sup> počas obdobia skladovania spermy počas minimálneho obdobia 30 dní od dátumu odberu spermy a pred tým, ako sa sperma odstráni z inseminačnej stanice na odber spermy alebo použije, najmenej 14 dní a najviac 90 dní po odbere spermy opísanej v časti I.]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-B-INTRA

<sup>(3)</sup>alebo [u darcovského žrebca séropozitívneho na vírusovú arteritídu koní sa prostredníctvom testu na izoláciu vírusu, PCR alebo PCR v reálnom čase vykonaného, s negatívnym výsledkom, na vzorkách alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca odobranej<sup>(7)</sup> dva razy ročne s odstupom najmenej štyroch mesiacov potvrdilo, že nie je prenášaťelom nákazy, a darcovský žrebec reagoval pozitívne v sérumneutralizačnom teste na infekciu vírusom arteritídy koní pri zriedení séra v pomere najmenej 1 : 4.]

II.3.6. boli podrobené testovaniu stanovenému v bode II.3.5 na vzorkách odobraných v tieto dni.

Identifikácia spermy	Program testovania	Dátum začatia <sup>(7)</sup>		Dátum odberu vzoriek na účely testovania zdravia zvierat <sup>(7)</sup>				
		Pobyt darcu	Odber spermy	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Vzorka krvi	Vzorka spermy	Prvá vzorka	Druhá vzorka

<sup>(3)</sup>bud' [II.4. Do spermy neboli pridané žiadne antibiotiká;]

<sup>(3)</sup>alebo [II.4. Boli pridané tieto antibiotiká alebo kombinácia antibiotík, aby sa po konečnom riedení spermy dosiahla koncentrácia najmenej<sup>(8)</sup>: ..... ;]

II.5. Sperma opísaná v časti I bola:

II.5.1. odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitoly II oddielu I bodu 1 a kapitoly III oddielu I prílohy D k smernici 92/65/EHS;

II.5.2. v prípade mrazenej spermy skladovaná počas minimálneho obdobia 30 dní od dátumu odberu spermy;

II.5.3. odoslaná na miesto nakládky v zaplombovanom kontajneri v súlade s kapitolou III oddielom I bodom 1.4 prílohy D k smernici 92/65/EHS a je označená číslom uvedeným v kolónke I.19.

**Poznámky**

Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-B-INTRA

**Časť I:**

Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy, z ktorej sperma pochádza.

Kolónka I.12: Miesto určenia zodpovedá inseminačnej stanici na odber alebo skladovanie spermy alebo chovu, pre ktorý je sperma určená.

Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.

Kolónka I.30: Identita darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a.  
Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy.

**Časť II:**

Pokyny k vyplneniu tabuľky v bode II.3.6:

Skratky:

EIA-1	prvé testovanie na infekčnú anémiu koní (EIA)
EIA-2	druhé testovanie na infekčnú anémiu koní (EIA)
EVA-B1	prvé testovanie vzorky krvi na vírusovú arteritídu koní (EVA)
EVA-B2	druhé testovanie vzorky krvi na EVA
EVA-S1	prvé testovanie vzorky spermy na EVA
EVA-S2	druhé testovanie vzorky spermy na EVA
CEM-11	prvé testovanie na infekčnú metritídu koní (CEM) na prvej vzorke
CEM-12	prvé testovanie na CEM, druhá vzorka odobraná 7 dní po CEM-11
CEM-21	druhé testovanie na CEM na prvej vzorke
CEM-22	druhé testovanie na CEM, druhá vzorka odobraná 7 dní po CEM-21

Pokyny:

V prípade každej identifikácie spermy v stĺpci A v príklade uvedenom ďalej sa musí v stĺpci B uviesť program testovania (body II.3.5.1, II.3.5.2 a/alebo II.3.5.3) a v stĺpcoch C a D sa musia uviesť požadované dátumy.

Dátumy, keď boli vzorky odobrané na laboratórne testovanie pred prvým odberom spermy opísanej v časti I, ako sa vyžaduje v bodoch II.3.5.1, II.3.5.2 a II.3.5.3, sa musia uvádzať v hornom riadku stĺpcov 5 až 9 tabuľky, čiže v kolónkach označených skratkami EIA-1, EVA-B1 alebo EVA-S1 a CEM-11 a CEM-12 v príklade uvedenom ďalej.

Dátumy, keď boli vzorky odobrané na opakované laboratórne testovanie, ako sa požaduje v súlade s bodom II.3.5.2 alebo II.3.5.3, sa musia uvádzať v spodnom riadku stĺpcov 5 až 9 v tabuľke, čiže v kolónkach označených skratkami EIA-2, EVA-B2 alebo EVA-S2 a CEM-21 a CEM-22 v príklade uvedenom nižšie.

Identifikácia spermy	Program testovania	Dátum začatia <sup>(7)</sup>		Dátum odberu vzoriek na účely testovania zdravia zvierat <sup>(7)</sup>				
		Pobyt darcu	Odber spermy	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Vzorka krvi	Vzorka spermy	Prvá vzorka	Druhá vzorka
<b>A</b>	<b>B</b>	<b>C</b>	<b>D</b>	<b>EIA-1</b>	<b>EVA-B1</b>	<b>EVA-S1</b>	<b>CEM-11</b>	<b>CEM-12</b>
				<b>EIA-2</b>	<b>EVA-B2</b>	<b>EVA-S2</b>	<b>CEM-21</b>	<b>CEM-22</b>

(1) Len inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom a uvedené v súlade s článkom 11 ods. 4 smernice 92/65/EHS.

(2) Ú. v. ES L 268, 14.9.1992, s. 54.

(3) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.

(4) Ú. v. EÚ L 192, 23.7.2010, s. 1.

(5) Ú. v. EÚ L 165, 30.4.2004, s. 1.

(6) Prečiarknite program(-y), ktorý(-é) sa nevzťahuje(-ú) na zásielku.

(7) Uveďte dátum v tabuľke v bode II.3.6 (podľa usmernenia v časti II poznámok).

(8) Doplňte názvy a koncentrácie.

EURÓPSKA ÚNIA

Vzor certifikátu EQ UI-SEM-B-INTRA

<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkýmipísmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 47

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁSOB SPERMY KOŇOVITÝCH, ODOBRAŇEJ, SPRACOVANEJ A  
SKLADOVANEJ V SÚLADE SO SMERNICOU 92/65/EHS PO 31. AUGUSTE 2010 A  
PRED 1. OKTÓBROM 2014, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ PO 20. APRÍLI 2021 Z  
INSEMINAČNEJ STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA  
ODOBRANÁ, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR EQUI-SEM-C-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa  Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>		
			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>			
			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>			
			<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>			
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa  Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa  Krajina			Registračné číslo  ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa  Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa  Krajina			Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>			
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad		<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Adresa  Krajina			Registračné číslo/číslo povolenia  ISO kód krajiny
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Krajina Číslo obchodného dokladu				Kód ISO kód krajiny
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené						
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby					

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQU-SEM-C-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Inseminačná stanica na odber spermy<sup>(1)</sup>, na ktorej bola sperma opísaná v časti I odobraná, spracovaná a skladovaná na účely obchodovania, bola schválená príslušným orgánom a je pod jeho dohľadom v súlade s kapitolou I oddielom I bodom 1 a kapitolou I oddielom II bodom 1 prílohy D k smernici 92/65/EHS;</p> <p>II.1.1. počas obdobia začínajúceho 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy opísanej v časti I a do dátumu, keď bola čerstvá alebo chladená sperma odoslaná, alebo do dňa, keď vypršalo 30-dňové obdobie skladovania mrazenej spermy, inseminačná stanica na odber spermy:</p> <p>II.1.1.1. sa nachádzala na území, alebo v prípade regionalizácie v časti územia<sup>(2)</sup> členského štátu, ktoré(-á) nebolo(-a) považované(-á) za infikované(-ú) africkým morom koní v súlade s článkom 5 ods. 2 písm. a) a b) smernice 2009/156/ES<sup>(3)</sup>;</p> <p>II.1.1.2. spĺňala podmienky pre chov stanovené v článku 4 ods. 5 smernice 2009/156/ES<sup>(3)</sup>;</p> <p>II.1.1.3. nachádzali sa v nej len koňovité, ktoré nevykazovali klinické príznaky vírusovej arteritídy koní a infekčnej metritídy koní;</p> <p>II.2. Na inseminačnú stanicu boli prijaté iba koňovité spĺňajúce podmienky stanovené v článkoch 4 a 5 alebo v článkoch 12 až 16 smernice 2009/156/ES<sup>(3)</sup>.</p> <p>II.3. Sperma opísaná v časti I bola odobraná darcovským žrebcom, ktoré:</p> <p>II.3.1. v čase prijatia na inseminačnú stanicu na odber spermy a v deň odberu spermy nevykazovali žiadne klinické príznaky infekčnej alebo nákazlivej choroby;</p> <p>II.3.2. boli počas 30 dní pred dátumom odberu spermy držané v chovoch, v ktorých počas uvedeného obdobia žiadne koňovité nevykazovali klinické príznaky vírusovej arteritídy koní ani infekčnej metritídy koní;</p> <p>II.3.3. sa minimálne počas 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a od dátumov odberu prvej vzorky uvedených v bodoch II.3.5.1, II.3.5.2 alebo II.3.5.3 až do konca obdobia odberu nepoužili na prirodzené pripúšťanie,</p> <p>II.3.4. boli podrobené týmto testom, ktoré spĺňajú aspoň požiadavky príslušnej kapitoly Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE), vykonaným na vzorkách odobraných v súlade s jedným z programov špecifikovaných v bode II.3.5 v laboratóriu uznanom príslušným orgánom:</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.3.4.1. imunodifúzny test v agarovom géli (Cogginsov test) na infekčnú anémiu koní (EIA), s negatívnym výsledkom;]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [II.3.4.1. test ELISA na infekčnú anémiu koní (EIA), s negatívnym výsledkom;]</p> <p>a <sup>(2)</sup>bud' [II.3.4.2. sérumneutralizačný test na vírusovú arteritídu koní (EVA), s negatívnym výsledkom, pri zriedení séra v pomere 1 : 4;]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [II.3.4.2. test na izoláciu vírusu na zistenie vírusovej arteritídy koní (EVA) vykonaný, s negatívnym výsledkom, na alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca;]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-C-INTRA

<i>a</i>	<p>II.3.4.3. test na identifikáciu pôvodcu, pokiaľ ide o infekčnú metritídu koní (CEM), vykonaný dvakrát na vzorkách odobraných s odstupom siedmich dní izoláciou baktérie <i>Taylorella equigenitalis</i> po kultivácii v trvaní 7 až 14 dní z predejakačnej tekutiny alebo vzorky spermy a z výteru z genitálií, ktoré boli odobrané aspoň z predkožkového vaku, močovej rúry a močovej jamky, s negatívnym výsledkom v každom z prípadov;</p> <p>II.3.5. boli podrobené aspoň jednému z programov testovania<sup>(4)</sup> podrobne opísaných v bodoch II.3.5.1, II.3.5.2 a II.3.5.3, pričom v každom z prípadov dosiahli výsledky špecifikované v bode II.3.4, a to takto:</p> <p>II.3.5.1. Miestom nepretržitého pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica na odber spermy počas najmenej 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a počas obdobia odberu spermy opísanej v časti I a žiadne koňovité v inseminačnej stanici na odber spermy neboli v priamom kontakte s koňovitými, ktoré mali nižší zdravotný štatút ako príslušný darcovský žrebec.</p> <p>Testy opísané v bode II.3.4 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> pred prvým odberom spermy a aspoň 14 dní po dátume začiatku obdobia pobytu s trvaním aspoň 30 dní.</p> <p>II.3.5.2. Miestom pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica na odber spermy počas najmenej 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a počas obdobia odberu spermy opísanej v časti I, no uvedenú inseminačnú stanicu opustil na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice na nepretržité obdobie kratšie ako 14 dní, a/alebo iné koňovité v inseminačnej stanici na odber spermy boli v priamom kontakte s koňovitými, ktoré mali nižší zdravotný štatút.</p> <p>Testy opísané v bode II.3.4 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> pred prvým odberom spermy v rámci sezónneho reprodukčného cyklu alebo obdobia odberu v roku, keď bola sperma opísaná v časti I odobraná, a minimálne 14 dní po začiatku obdobia pobytu s trvaním minimálne 30 dní</p> <p><i>a</i> test opísaný v bode II.3.4.1 na infekčnú anémiu koní sa vykonával na vzorke krvi odobranej<sup>(5)</sup> najviac 90 dní pred odberom spermy opísanej v časti I</p> <p><i>a</i> <sup>(2) bud'</sup> [jeden z testov opísaných v bode II.3.4.2 na vírusovú arteritídu koní sa vykonával na vzorke odobranej<sup>(5)</sup> najviac 30 dní pred odberom spermy opísanej vyššie]</p> <p><sup>(2) alebo</sup> [test na izoláciu vírusu na zistenie vírusovej arteritídy koní sa vykonával, s negatívnym výsledkom, na alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca odobranej<sup>(5)</sup> najviac šesť mesiacov pred odberom spermy opísanej v časti I a vzorka krvi odobraná v ten istý deň<sup>(5)</sup> reagovala pozitívne pri sérumneutralizačnom teste na vírusovú arteritídu koní pri zriedení séra v pomere viac ako 1 : 4,]</p> <p><i>a</i> test opísaný v bode II.3.4.3 na infekčnú metritídu koní sa naposledy vykonával na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> najviac 60 dní pred odberom spermy opísanej v časti I.</p> <p>II.3.5.3. Testy opísané v bode II.3.4 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> pred prvým odberom spermy v rámci sezónneho reprodukčného cyklu alebo obdobia odberu v roku, keď bola sperma opísaná v časti I odobraná</p>
----------	---



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-C-INTRA

*a* testy opísané v bode II.3.4 sa naposledy vykonali na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> najmenej 14 dní a najviac 90 dní po odbere spermy opísanej v časti I.

II.3.6. boli podrobené testovaniu stanovenému v bode II.3.5 na vzorkách odobraných v tieto dni:

Identifikácia spermy	Program testovania	Dátum začatia <sup>(5)</sup>		Dátum odberu vzoriek na účely testovania zdravia zvierat <sup>(5)</sup>				
		Pobyt darcu	Odber spermy	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Vzorka krvi	Vzorka spermy	Prvá vzorka	Druhá vzorka

<sup>(2)</sup>*bud'* [II.4. Do spermy neboli pridané žiadne antibiotiká;]

<sup>(2)</sup>*alebo* [II.4. Boli pridané tieto antibiotiká alebo kombinácia antibiotík, aby sa po konečnom riedení spermy dosiahla koncentrácia najmenej<sup>(6)</sup>: ..... ;]

II.5. Sperma opísaná v časti I bola:

II.5.1. odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitoly II oddielu I bodu 1 a kapitoly III oddielu I prílohy D k smernici 92/65/EHS;

II.5.2. odoslaná na miesto nakládky v zaplombovanom kontajneri v súlade s kapitolou III oddielom I bodom 1.4 prílohy D k smernici 92/65/EHS a je označená číslom uvedeným v kolónke I.19.

#### Poznámky

Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

#### Časť I:

Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy, z ktorej sperma pochádza.

Kolónka I.12: Miesto určenia zodpovedá inseminačnej stanici na odber alebo skladovanie spermy alebo chovu, pre ktorý je sperma určená.

Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.

Kolónka I.30: Identifikácia darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a.

Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy.

Schvaľovacie číslo inseminačnej stanice zodpovedá schvaľovaciemu číslu inseminačnej stanice uvedenej v kolónke I.11, na ktorej bola sperma odobraná.

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQU-SEM-C-INTRA

**Časť II:**

Pokyny k vyplneniu tabuľky v bode II.3.6:

Skratky:

EIA-1	prvé testovanie na infekčnú anémiu koní (EIA)
EIA-2	druhé testovanie na infekčnú anémiu koní (EIA)
EVA-B1	prvé testovanie vzorky krvi na vírusovú arteritídu koní (EVA)
EVA-B2	druhé testovanie vzorky krvi na EVA
EVA-S1	prvé testovanie vzorky spermy na EVA
EVA-S2	druhé testovanie vzorky spermy na EVA
CEM-11	prvé testovanie na infekčnú metritídu koní (CEM) na prvej vzorke
CEM-12	prvé testovanie na CEM, druhá vzorka odobraná 7 dní po CEM-11
CEM-21	druhé testovanie na CEM na prvej vzorke
CEM-22	druhé testovanie na CEM, druhá vzorka odobraná 7 dní po CEM-21

Pokyny:

V prípade každej identifikácie spermy v stĺpci A v príklade uvedenom ďalej sa musí v stĺpci B uviesť program testovania (body II.3.5.1, II.3.5.2 a/alebo II.3.5.3) a v stĺpcoch C a D sa musia uviesť požadované dátumy.

Dátumy, keď boli vzorky odobrané na laboratórne testovanie pred prvým odberom spermy opísanej v časti I, ako sa vyžaduje v bodoch II.3.5.1, II.3.5.2 a II.3.5.3, sa uvádzajú v horom riadku stĺpcov 5 až 9 v tabuľke, čiže v kolónkach označených skratkami EIA-1, EVA-B1 alebo EVA-S1 a CEM-11 a CEM-12 v príklade uvedenom nižšie.

Dátumy, keď boli vzorky odobrané na opakované laboratórne testovanie, ako sa vyžaduje v súlade s bodom II.3.5.2 alebo II.3.5.3, sa uvádzajú v spodnom riadku stĺpcov 5 až 9 tabuľky, čiže v kolónkach označených skratkami EIA-2, EVA-B2 alebo EVA-S2 a CEM-21 a CEM-22 v príklade uvedenom ďalej.

Identifikácia spermy	Program testovania	Dátum začatia <sup>(5)</sup>		Dátum odberu vzoriek na účely testovania zdravia zvierat <sup>(5)</sup>				
		Pobyt darcu	Odber spermy	EIA II.3.4.1.	EVA II.3.4.2.		CEM II.3.4.3.	
					Vzorka krvi	Vzorka spermy	Prvá vzorka	Druhá vzorka
<b>A</b>	<b>B</b>	<b>C</b>	<b>D</b>	<b>EIA-1</b>	<b>EVA-B1</b>	<b>EVA-S1</b>	<b>CEM-11</b>	<b>CEM-12</b>
				<b>EIA-2</b>	<b>EVA-B2</b>	<b>EVA-S2</b>	<b>CEM-21</b>	<b>CEM-22</b>

- (1) Len inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom a uvedené v súlade s článkom 11 ods. 4 smernice Rady 92/65/EHS.
- (2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
- (3) Ú. v. EÚ L 192, 23.7.2010, s. 1.
- (4) Prečiarknite program(-y), ktorý(-é) sa nevzťahuje(-ú) na zásielku.
- (5) Uveďte dátum v tabuľke v bode II.3.6 (podľa usmernenia v časti II poznámok).
- (6) Doplníte názvy a koncentrácie.

**Úradný veterinárny lekár**

Meno (veľkým písmenami)

Kvalifikácia a titul

Názov miestnej kontrolnej jednotky

Kód miestnej kontrolnej jednotky

Dátum

Pečiatka

Podpis

## KAPITOLA 48

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁSOB SPERMY KOŇOVITÝCH, ODOBRAŇEJ, SPRACOVANEJ A  
SKLADOVANEJ V SÚLADE SO SMERNICOU 92/65/EHS PRED 1. SEPTEMBROM  
2010, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ PO 20. APRÍLI 2021 Z INSEMINAČNEJ STANICE  
NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRAŇÁ, MEDZI  
ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR EQUI-SEM-D-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromad'ovanie nezávisle od zariadenia</b>	
	Názov/meno			Názov/meno	Registračné číslo
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>		
Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		
Adresa		Adresa			
Krajina	ISO kód krajiny	Krajina	ISO kód krajiny		
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>		
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo	Názov/meno	Registračné číslo/číslo povolenia		
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo	Adresa			
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné	Krajina	ISO kód krajiny		
Doklad		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>			
		Typ	Kód		
		Krajina	ISO kód krajiny		
		Číslo obchodného dokladu			
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>	Číslo kontajnera		Číslo plomby		

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-D-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Inseminačná stanica na odber spermy<sup>(1)</sup>, na ktorej bola sperma opísaná v časti I odobraná, spracovaná a skladovaná na účely obchodovania:</p> <p>II.1.1. bola schválená príslušným orgánom a bola pod jeho dohľadom v súlade s podmienkami kapitoly I prílohy D k smernici 92/65/EHS;</p> <p>II.1.2. sa nachádzala na území alebo, v prípade regionalizácie v časti územia<sup>(2)</sup> členského štátu, ktoré(-á) sa v deň odberu spermy až do dátumu, keď bola sperma odoslaná v čerstvom/chladenom<sup>(2)</sup> stave, alebo dovtedy, kým v prípade mrazenej spermy neuplynulo povinné 30-dňové obdobie skladovania<sup>(2)</sup>, bolo(-a) považované(-á) za infikované(-ú) africkým morom koní v súlade s článkom 5 ods. 2 písm. a) a b) smernice 2009/156/ES<sup>(3)</sup>;</p> <p>II.1.3. počas obdobia, ktoré začalo 30 dní pred dátumom odberu spermy, až do dátumu, keď bola sperma odoslaná v čerstvom/chladenom<sup>(2)</sup> stave, alebo dovtedy, kým v prípade mrazenej spermy neuplynulo povinné 30-dňové obdobie skladovania<sup>(2)</sup>, spĺňala podmienky článku 4 smernice 2009/156/ES;</p> <p>II.1.4. počas obdobia, ktoré začalo 30 dní pred odberom spermy, až do dátumu, keď bola sperma odoslaná v čerstvom/chladenom<sup>(2)</sup> stave, alebo dovtedy, kým v prípade mrazenej spermy neuplynulo povinné 30-dňové obdobie skladovania<sup>(2)</sup>, sa v nej nachádzali iba koňovité, ktoré nevykazovali klinické príznaky vírusovej arteritídy koní ani infekčnej metritídy koní;</p> <p>II.2. Všetky koňovité boli prijaté na inseminačnú stanicu podľa ustanovení článkov 4 a 5 smernice 2009/156/ES<sup>(3)</sup>;</p> <p>II.3. Sperma opísaná v časti I bola odobraná darcovským žrebcom, ktoré:</p> <p>II.3.1. v deň odberu spermy nevykazovali klinické príznaky infekčnej alebo nákazlivej choroby,</p> <p>II.3.2. počas najmenej 30 dní pred odberom spermy neboli použité na prirodzené pripúšťanie,</p> <p>II.3.3. boli počas obdobia 30 dní pred odberom spermy držané v chovoch, v ktorých žiadne koňovité nevykazovali klinické príznaky vírusovej arteritídy koní,</p> <p>II.3.4. boli počas obdobia 60 dní pred odberom spermy držané v chovoch, v ktorých žiadne koňovité nevykazovali klinické príznaky infekčnej metritídy koní,</p> <p>II.3.5. podľa môjho najlepšieho vedomia a pokiaľ som sa o tom mohol uistiť, neboli počas 15 dní bezprostredne pred odberom spermy v kontakte s koňovítmí trpiacimi infekčnou alebo nákazlivou chorobou,</p> <p>II.3.6. boli podrobené týmto zdravotným testom vykonaným v laboratóriu uznanom príslušným orgánom v súlade s programom testovania uvedeným v bode II.3.7.</p> <p>II.3.6.1. imunodifúzny test v agarovom géli (Cogginsov test) na infekčnú anémiu koní, s negatívnym výsledkom</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-D-INTRA

<p><i>a</i> <sup>(2)</sup><i>bud'</i></p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i></p> <p><i>a</i></p>	<p>[II.3.6.2. sérumneutralizačný test na vírusovú arteritídu koní, s negatívnym výsledkom, pri zriedení séra v pomere 1 : 4 a]</p> <p>[II.3.6.2. test na izoláciu vírusu vírusovej arteritídy koní vykonaný, s negatívnym výsledkom, na alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca]</p> <p>II.3.6.3. test na identifikáciu pôvodcu infekčnej metritídy koní vykonaný dvakrát na vzorkách odobraných darcovskému žrebcevi s odstupom siedmich dní izoláciou baktérie <i>Taylorella equigenitalis</i> z predejakulačnej tekutiny alebo vzorky spermy a z výteru z genitálií, ktoré boli odobrané aspoň z predkožkového vaku, močovej rúry a močovej jamky, s negatívnym výsledkom v každom z prípadov;</p> <p>II.3.7. boli podrobené jednému z týchto programov testovania<sup>(4)</sup>:</p> <p>II.3.7.1. Miestom nepretržitého pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica aspoň počas 30 dní pred odberom spermy a počas daného obdobia odberu, pričom žiadne koňovité v inseminačnej stanici neboli počas uvedeného obdobia v priamom kontakte s koňovitými, ktoré mali nižší zdravotný štatút ako príslušné darcovské žrebce.</p> <p>Testy opísané v bode II.3.6 sa vykonali na vzorkách odobraných dňa .....<sup>(5)</sup> a v prípade infekčnej metritídy koní na druhej vzorke odobranej dňa .....<sup>(5)</sup>, a to minimálne 14 dní po začiatku uvedeného obdobia pobytu a aspoň na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu;</p> <p>II.3.7.2. Miestom nepretržitého pobytu darcovského žrebca nebola inseminačná stanica na odber spermy alebo iné koňovité v inseminačnej stanici na odber spermy boli v priamom kontakte s koňovitými, ktoré mali nižší zdravotný štatút.</p> <p>Testy opísané v bode II.3.6 sa vykonali na vzorkách odobraných dňa .....<sup>(5)</sup> a v prípade infekčnej metritídy koní na druhej vzorke odobranej dňa .....<sup>(5)</sup>, a to minimálne 14 dní pred prvým odberom spermy a aspoň na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu</p> <p><i>a</i> test opísaný v bode II.3.6.1 na infekčnú anémiu koní sa naposledy vykonala na vzorke krvi odobranej dňa .....<sup>(5)</sup>, a to najviac 120 dní pred odberom spermy opísanej v časti I;</p> <p><i>a</i> <sup>(2)</sup><i>bud'</i> [jeden z testov opísaných v bode II.3.6.2 na vírusovú arteritídu koní sa naposledy vykonala na vzorke odobranej dňa .....<sup>(5)</sup>, a to najviac 30 dní pred odberom spermy opísanej v časti I,]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [prostredníctvom testu na izoláciu vírusu vykonaného na alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca odobranej dňa.....<sup>(5)</sup>, a to najviac jeden rok pred odberom spermy opísanej v časti I, sa u žrebca séropozitívneho na vírusovú arteritídu koní potvrdilo, že nie je prenášaťelom nákazy vírusovej arteritídy koní;]</p>
---	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-D-INTRA

	<p>II.3.7.3. Testy opísané v bode II.3.6 sa vykonali počas 30-dňového povinného obdobia skladovania zmrazenej spermy a nie skôr ako 14 dní po odbere spermy na vzorkách odobraných dňa .....<sup>(5)</sup> a v prípade infekčnej metritídy koní na druhej vzorke odobranej dňa.....<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.4. Sperma opísaná v časti I bola odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitol II a III prílohy D k smernici 92/65/EHS.</p> <p><b>Poznámky</b> Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy, z ktorej sperma pochádza.</p> <p>Kolónka I.12: Miesto určenia zodpovedá inseminačnej stanici na odber alebo skladovanie spermy alebo chovu, pre ktorý je sperma určená.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.30: Identifikácia darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a. Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/rrrr. Schvaľovacie číslo inseminačnej stanice zodpovedá schvaľovaciemu číslu inseminačnej stanice pre spermu uvedenej v kolónke I.11, na ktorej bola sperma odobraná.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Len inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom a uvedené v súlade s článkom 11 ods. 4 smernice Rady 92/65/EHS.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Ú. v. EÚ L 192, 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(4) Prečiarknite program(-y), ktorý(-é) sa nevzťahuje(-ú) na zásielku.</p> <p>(5) Uveďte dátum.</p>
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 49

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
OOCYTOV A EMBRYÍ KOŇOVITÝCH, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE S  
NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/686 PO  
20. APRÍLI 2021, KTORÉ ODOSLAL TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU  
EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO  
VYPRODUKOVAL, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR EQUI-OOCYTES-EMB-  
A-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b>	Registračné číslo
	Názov/meno			Názov/meno	
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód		<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>		
Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	
Adresa			Adresa		
Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny	
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>		
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo		Názov/meno	Registračné číslo/číslo povolenia	
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo		Adresa		
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné		Krajina	ISO kód krajiny	
Doklad			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>		
			Typ	Kód	
			Krajina	ISO kód krajiny	
			Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>					
Číslo kontajnera			Číslo plomby		



<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. Embryá koňovitých získané <i>in vivo</i> opísané v časti I boli odobrané, spracované, skladované a odoslané tímom na odber embryí<sup>(2)</sup>, ktorý</p> <p>II.1.1. je schválený príslušným orgánom a vedený v jeho registri;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 2 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.1. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> koňovitých opísané v časti I boli odobrané alebo vyprodukované, spracované, skladované a odoslané tímom na produkciu embryí<sup>(2)</sup>, ktorý</p> <p>II.1.1. je schválený príslušným orgánom a vedený v jeho registri;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa častí 2 a 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I sú určené na umelé rozmnožovanie a boli získané z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.2.1. sa narodili a od narodenia sa zdržiavali v Únii alebo vstúpili do Únie v súlade s požiadavkami na vstup do Únie;</p> <p>II.2.2. pochádzajú zo zariadení v členskom štáte alebo jeho pásme, alebo zo zariadení pod úradnou kontrolou príslušného orgánu v tretej krajine alebo na území, alebo v ich pásme,</p> <p>II.2.2.1. v ktorých počas obdobia 30 dní pred odberom <sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol hlásený výskyt surry počas obdobia predchádzajúcich dvoch rokov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>];]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol hlásený výskyt surry počas obdobia predchádzajúcich dvoch rokov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené testu na surru prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení posledného infikovaného zvieratá zo zariadenia;]]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [minimálne počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabitú poslednú zviera druhu zo zoznamu;]]</p> <p>II.2.2.2. v ktorých počas obdobia predchádzajúcich 6 mesiacov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy, a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia predchádzajúcich dvoch rokov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>];]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia predchádzajúcich dvoch rokov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení, s výnimkou kastrovaných koňovitých samčieho pohlavia, boli podrobené testu na žrebčiu nákazu prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 8 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po usmrtení a likvidácii alebo zabíjaní infikovaných zvierat alebo po vykastrovaní infikovaných nekastrovaných koňovitých samčieho pohlavia;]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [počas najmenej 30 dní po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabitú poslednú zviera čelade koňovité, a priestory boli vyčistené a vydezinfikované;]]</p> <p>II.2.2.3. v ktorých počas obdobia 90 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> nebol hlásený výskyt infekčnej anémie koní, a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol hlásený výskyt infekčnej anémie koní počas obdobia predchádzajúcich 12 mesiacov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>];]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol hlásený výskyt infekčnej anémie koní počas obdobia predchádzajúcich 12 mesiacov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené testu na infekčnú anémiu koní vykonanému diagnostickou metódou stanovenou v časti 9 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 3 mesiacov po tom, ako infikované zvieratá boli usmrtené a zlikvidované alebo zabitú a zariadenie bolo vyčistené a vydezinfikované;]]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>alebo [počas najmenej 30 dní po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera čelade koňovité, a priestory boli vyčistené a vydezinfikované;]</p>
II.2.3.	boli vyšetrené veterinárnym lekárom tímu alebo členom tímu a nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň odberu oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> ;
II.2.4.	sú identifikované podľa článku 58 ods. 1, článku 59. ods. 1 alebo článku 62 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;
II.2.5.	počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom prvého odberu oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a počas obdobia odberu;
II.2.5.1.	boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu afrického moru koní a infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre koňovité;
II.2.5.2.	boli držané v jednom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní, žrebčej nákazy, surry ( <i>Trypanosoma evansi</i> ), infekčnej anémie koní, infekčnej metritídy koní ( <i>Taylorella equigenitalis</i> ), infekcie vírusom besnoty a slezinovej sneti;
II.2.5.3.	neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.2.5.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.2.5.2;
II.2.6.	neboli použité na prirodzenú plemenitbu aspoň počas 30 dní pred dátumom odberu oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a medzi dátumom odberu prvých vzoriek uvedených v bodoch II.2.7.1 a II.2.7.2 a dátumom odberu oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> ;
II.2.7.	boli podrobené týmto testom uvedeným v časti 4 kapitole II bode 2 písm. b) a c) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:
II.2.7.1.	pokiaľ ide o infekčnú anémiu koní (EIA), imunodifúzny test v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo enzýmové imunisorbentové stanovenie (ELISA), s negatívnym výsledkom, vykonané na vzorke odobranej dňa ..... <sup>(3)</sup> , a to najmenej 14 dní po dátume začatia obdobia uvedeného v bode II.2.6, a test sa naposledy vykonal na vzorke krvi odobranej dňa ..... <sup>(3)</sup> , a to najviac 90 dní pred dátumom odberu oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> určených na premiestnenie do iného členského štátu;]
II.2.7.2.	pokiaľ ide o infekčnú metritídu koní (CEM), test na identifikáciu pôvodcu vykonaný, s negatívnym výsledkom, aspoň na dvoch vzorkách (výteroch) odobraných počas obdobia uvedeného v bode II.2.6 aspoň zo sliznic <i>fossa clitoralis</i> a <i>sinus clitoralis</i> darcovskej kobyly

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>bud' [II.2.7.2.1. dva razy s odstupom najmenej 7 dní dňa.....<sup>(3)</sup> a dňa.....<sup>(3)</sup> v prípade izolácie baktérie <i>Taylorella equigenitalis</i> po kultivácii v mikroaerofilných podmienkach aspoň počas 7 dní, vykonanej do 24 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvierat'a alebo do 48 hodín, ak sa vzorky počas prepravy uchovávali v chlade.]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.2.7.2.2. jeden raz dňa.....<sup>(3)</sup> v prípade zistenia genómu baktérie <i>Taylorella equigenitalis</i> polymerázovou reťazovou reakciou (PCR) alebo PCR v reálnom čase vykonanou do 48 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvierat'a.]</p> <p>Vzorky uvedené v bodoch II.2.7.2.1 a II.2.7.2.2 sa v žiadnom prípade neodobrali skôr ako 7 dní (systémová liečba) alebo 21 dní (lokálna liečba) po antimikrobiálnej liečbe darcovskej kobyly a boli umiestnené v transportnom médiu s aktívnym uhlím, ako je Amiesovo médium, pred odoslaním do laboratória.</p> <p>II.3. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I</p> <p>II.3.1. boli odobrané, spracované a skladované v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti 2<sup>(1)</sup>/časti 3<sup>(1)</sup>/časti 4<sup>(1)</sup>/časti 5<sup>(1)</sup> a časti 6 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.3.2. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p> <p>II.3.3. prepravujú sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.3.3.1. bol pred odoslaním zaplombovaný a očíslovaný tímom na odber alebo produkciu embryí na zodpovednosť veterinárneho lekára tímu, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.3.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(4)</sup>[II.3.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(5)</sup>[II.3.4. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.3.5. prepravujú sa v kontajneri, v ktorom sú od seba oddelené fyzickými priehradkami, alebo sú umiestnené do druhotných ochranných vreciek.]</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

	<p><sup>(1)(6)</sup>[II.4. Embryá získané <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli počaté umelou insemináciou s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačnej stanice na odber spermy, zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov schválených na odber, spracovanie a/alebo skladovanie spermy príslušným orgánom členského štátu alebo príslušným orgánom tretej krajiny, územia alebo ich pásma uvedených v prílohe XII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.5. Do médií používaných pri odbere, spracovaní, umývaní alebo skladovaní boli pridané tieto antibiotiká _____ alebo _____ zmes _____ antibiotík<sup>(7)</sup>: _____]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý odosiela zásielku oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uveďte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Typ</i>“: Uveďte, či ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a.</p> <p>„<i>Identifikačná značka</i>“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené oocyty alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uveďte dátum, keď boli oocyty alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA

<b>Časť II:</b> (1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte. (2) Iba tímy na odber alebo produkciu embryí schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686. (3) Uveďte dátum v tomto formáte: dd.mm.rrrr. (4) Vzťahuje sa na mrazené oocyty alebo embryá <sup>(5)</sup> . Vzťahuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú oocyty, embryá získané <i>in vivo</i> , embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z koňovitých umiestnené a prepravované v jednom kontajneri. (6) Nevzťahuje sa na oocyty. (7) Povinné potvrdenie v prípade, že boli pridané antibiotiká. (8) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu.	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 50

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁSLOB OOCYTOV A EMBRYÍ KOŇOVITÝCH, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE SO  
SMERNICOU 92/65/EHS PO 30. SEPTEMBRI 2014 A PRED 21. APRÍLOM 2021,  
KTORÉ ODOSLAL PO 20. APRÍLI 2021 TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU  
EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO  
VYPRODUKOVAL, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR EQUI-OOCYTES-EMB-  
B-INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromad'ovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	Registračné číslo	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina ISO kód krajiny	Registračné/schvaľovacie číslo	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Adresa Krajina  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Krajina Číslo obchodného dokladu	Registračné číslo/číslo povolenia  ISO kód krajiny  Kód ISO kód krajiny	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			



<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.1. embryá získané <i>in vivo</i>/vajíčka získané <i>in vivo</i><sup>(1)</sup> opísané v časti I odobral, spracoval a skladoval tím na odber embryí<sup>(2)</sup>, ktorý je schválený a pod dohľadom v súlade s kapitolou I oddielom III bodom 1 prílohy D k smernici 92/65/EHS<sup>(3)</sup>;</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.1. embryá vyprodukované <i>in vitro</i>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> opísané v časti I vyprodukované, spracované a skladované tím na produkciu embryí<sup>(2)</sup>, ktorý je schválený a pod dohľadom v súlade s kapitolou I oddielom III bodmi 1 a 2 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.2. embryá získané <i>in vivo</i> opísané v časti I spĺňajú požiadavky kapitoly III oddielu II bodu 1 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.2. vajíčka získané <i>in vivo</i> opísané v časti I spĺňajú požiadavky kapitoly III oddielu II bodu 2 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.2. embryá vyprodukované <i>in vitro</i> opísané v časti I spĺňajú požiadavky kapitoly III oddielu II bodu 3 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.2. embryá podrobené mikromanipulácii opísané v časti I spĺňajú požiadavky kapitoly III oddielu II bodu 4 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p>II.3. vajíčka alebo embryá opísané v časti I pochádzajú od darcovských kobýl, ktoré:</p> <p>II.3.1. pochádzajú z chovov spĺňajúcich podmienky stanovené v článku 4 ods. 5 smernice 2009/156/ES<sup>(4)</sup>, do ktorých boli prijaté iba koňovité spĺňajúce podmienky stanovené v článkoch 4 a 5 alebo v článkoch 12 až 16 smernice 2009/156/ES;</p> <p>II.3.2. spĺňajú požiadavky kapitoly IV bodu 4 prílohy D k smernici 92/65/EHS;</p> <p>II.3.3. neboli použité na prirodzenú plemenitbu počas minimálne 30 dní pred dátumom odberu vajíčok alebo embryí a medzi dátumom odberu prvej vzorky podľa bodov II.3.4.1 a II.3.4.2 a dátumom odberu vajíčok a embryí;</p> <p>II.3.4. boli podrobené týmto testom, ktoré spĺňajú minimálne požiadavky príslušnej kapitoly Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE), vykonaným v laboratóriu, ktoré je uznané príslušným orgánom a ktoré má nižšie uvedené testy vo svojej akreditácii v súlade s článkom 12 nariadenia (ES) č. 882/2004<sup>(5)</sup>:</p> <p>II.3.4.1. pokiaľ ide o infekčnú anémiu koní (EIA), imunodifúzny test v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo enzýmové imunisorbentové stanovenie (ELISA), s negatívnym výsledkom, vykonané na vzorkách krvi odobraných dňa .....<sup>(6)</sup>, a to najmenej 14 dní po dátume začatia obdobia uvedeného v bode II.3.3, a test sa naposledy vykonal na vzorkách krvi odobraných dňa .....<sup>(6)</sup>; a to najviac 90 dní pred dátumom odberu vajíčok alebo embryí určených na obchodovanie;</p> <p>II.3.4.2. pokiaľ ide o infekčnú metritídu koní (CEM), test na identifikáciu pôvodcu vykonaný, s negatívnym výsledkom, aspoň na dvoch vzorkách (výteroch) odobraných počas obdobia uvedeného v bode II.3.3 aspoň zo sliznic <i>fossa clitoralis</i> a <i>sinus clitoralis</i> darcovskej kobyly;</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

	<p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.3.4.2.1. dva razy s odstupom najmenej 7 dní dňa.....<sup>(6)</sup> a dňa.....<sup>(6)</sup> v prípade izolácie baktérie <i>Taylorella equigenitalis</i> po kultivácii v mikroaerofilných podmienkach aspoň počas 7 dní, vykonanej do 24 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvierat'a alebo do 48 hodín, ak sa vzorky počas prepravy uchovávali v chlade;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [II.3.4.2.2. jeden raz dňa.....<sup>(6)</sup> v prípade zistenia genómu baktérie <i>Taylorella equigenitalis</i> polymerázovou reťazovou reakciou (PCR) alebo PCR v reálnom čase vykonanou do 48 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvierat'a.]</p> <p>Vzorky uvedené v bodoch II.3.4.2.1 a II.3.4.2.2 sa v žiadnom prípade neodobrali skôr ako 7 dní (systémová liečba) alebo 21 dní (lokálna liečba) po antimikrobiálnej liečbe darcovskej kobyly a boli umiestnené v transportnom médiu s aktívnym uhlím, ako je Aniesovo médium, pred odoslaním do laboratória;</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.4. embryá opísané v časti I boli počaté ako dôsledok umelej inseminácie darcovských kobyl spermou, ktorá bola odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitoly I oddielu I, kapitoly II oddielu I a kapitoly III oddielu I prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.4. embryá opísané v časti I boli počaté ako dôsledok oplodnenia vajíčok <i>in vitro</i> spĺňajúcich podmienky stanovené v kapitole III oddiele II bode 2 prílohy D k smernici 92/65/EHS spermou, ktorá bola odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitoly I oddielu I, kapitoly II oddielu I a kapitoly III oddielu I prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.4. vajíčka neboli v kontakte so spermou koňovitých;]</p> <p>II.5. vajíčka alebo embryá opísané v časti I boli odoslané na miesto nakládky v zaplombovanom kontajneri v súlade s kapitolou III oddielom II bodom 6 prílohy D k smernici 92/65/EHS, ktorý bol označený číslom uvedeným v kolónke I.19.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá tímu na odber embryí alebo tímu na produkciu embryí, ktorý vajíčka/embryá odobral/vyprodukoval.</p> <p>Kolónka I.12: Miesto určenia zodpovedá tímu na odber embryí, tímu na produkciu embryí alebo chovu, pre ktorý sú vajíčka/embryá určené.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.30: „Typ“: Uveďte, či: ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>Identita darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a.</p> <p>Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/rrrr.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Len tímy na odber alebo produkciu embryí schválené príslušným orgánom a uvedené v súlade s článkom 11 ods. 4 smernice 92/65/EHS.</p> <p>(3) Ú. v. ES L 268, 14.9.1992, s. 54.</p> <p>(4) Ú. v. EÚ L 192, 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(5) Ú. v. EÚ L 165, 30.4.2004, s. 1.</p> <p>(6) Uveďte dátum.</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA

<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 51

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁSLOB OOCYTOV A EMBRYÍ KOŇOVITÝCH, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE SO  
SMERNICOU 92/65/EHS PO 31. AUGUSTE 2010 A PRED 1. OKTÓBROM 2014,  
KTORÉ ODOSLAL PO 20. APRÍLI 2021 TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU  
EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO  
VYPRODUKOVAL, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR EQUI-OOCYTES-EMB-  
C-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b>			<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	Názov/meno			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
	Adresa			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
	Krajina	ISO kód krajiny		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b>			<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b>	
	Názov/meno			Názov/meno	Registračné číslo
	Adresa			Adresa	
	Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód		<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
<b>I.11. Miesto odoslania</b>			<b>I.12. Miesto určenia</b>		
Názov	Registračné/schvaľovacie číslo		Názov	Registračné/schvaľovacie číslo	
Adresa			Adresa		
Krajina	ISO kód krajiny		Krajina	ISO kód krajiny	
<b>I.13. Miesto nakládky</b>			<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>			<b>I.16. Prepravca</b>		
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo		Názov/meno	Registračné číslo/číslo povolenia	
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo		Adresa		
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné		Krajina	ISO kód krajiny	
Doklad			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>		
			Typ	Kód	
			Krajina	ISO kód krajiny	
			Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>	Číslo kontajnera		Číslo plomby		

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-C-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.1. embryá získané <i>in vivo</i>/vajíčka získané <i>in vivo</i><sup>(1)</sup> opísané v časti I odobral, spracoval a skladoval tím na odber embryí<sup>(2)</sup>, ktorý je schválený a pod dohľadom v súlade s kapitolou I oddielom III bodom I prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i>[II.1. embryá vyprodukované <i>in vitro</i>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> opísané v časti I vyprodukoval, spracoval a skladoval tím na produkciu embryí<sup>(2)</sup>, ktorý je schválený a pod dohľadom v súlade s kapitolou I oddielom III bodmi 1 a 2 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.2. embryá získané <i>in vivo</i> opísané v časti I spĺňajú požiadavky kapitoly III oddielu II bodu 1 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i>[II.2. vajíčka získané <i>in vivo</i> opísané v časti I spĺňajú požiadavky kapitoly III oddielu II bodu 2 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i>[II.2. embryá vyprodukované <i>in vitro</i> opísané v časti I spĺňajú požiadavky kapitoly III oddielu II bodu 3 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i>[II.2. embryá podrobené mikromanipulácii opísané v časti I spĺňajú požiadavky kapitoly III oddielu II bodu 4 prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p>II.3. vajíčka alebo embryá opísané v časti I pochádzajú od darcovských kobýl, ktoré:</p> <p>II.3.1. pochádzajú z chovov spĺňajúcich podmienky stanovené v článku 4 ods. 5 smernice 2009/156/ES<sup>(4)</sup>, do ktorých boli prijaté iba koňovité spĺňajúce podmienky stanovené v článkoch 4 a 5 alebo v článkoch 12 až 16 smernice 2009/156/ES;</p> <p>II.3.2. spĺňajú dodatočné požiadavky kapitoly IV bodu 4 prílohy D k smernici 92/65/EHS;</p> <p>II.3.3. sa nepoužili na prirodzenú plemenitbu počas minimálne 30 dní pred dátumom odberu vajíčok alebo embryí a medzi dátumom odberu prvej vzorky uvedenej v bodoch II.3.4 a II.3.5 a dátumom odberu vajíčok a embryí;</p> <p>II.3.4. boli podrobené, s negatívnym výsledkom, imunodifúznemu testu v agarovom géli (Cogginsov test) alebo testu ELISA na infekčnú anémiu koní vykonanému dňa .....<sup>(3)</sup>, čiže počas posledných 30 dní pred dátumom prvého odberu vajíčok alebo embryí, a test sa naposledy vykonal na vzorke krvi odobranej dňa .....<sup>(3)</sup>; a to najviac 90 dní pred odberom vajíčok a embryí;</p> <p>II.3.5. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu infekčnej metritidy koní prostredníctvom izolácie baktérie <i>Taylorella equigenitalis</i> po 7- až 14-dňovej kultivácii vykonanému, v každom z prípadov s negatívnym výsledkom, na vzorkách odobraných počas posledných 30 dní pred dátumom prvého odberu vajíčok alebo embryí zo sliznic <i>fossa clitoralis</i> a <i>sinus clitoralis</i> počas dvoch po sebe nasledujúcich období párenia dňa.....<sup>(3)</sup> a dňa.....<sup>(3)</sup>, a na ďalšej vzorke kultúry odobranej počas jedného z období párenia z endocervixu dňa.....<sup>(3)</sup>;</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-C-INTRA

<p>(<sup>1</sup>)<i>bud'</i> [II.4. embryá opísané v časti I boli počaté ako dôsledok umelej inseminácie darcovských kobýl spermou, ktorá bola odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitoly I oddielu I, kapitoly II oddielu I a kapitoly III oddielu I prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p>(<sup>1</sup>)<i>alebo</i>[II.4. embryá opísané v časti I boli počaté ako dôsledok oplodnenia vajíčok <i>in vitro</i> spĺňajúcich podmienky kapitoly III oddielu II bodu 2 prílohy D k smernici 92/65/EHS spermou, ktorá bola odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitoly I oddielu I, kapitoly II oddielu I a kapitoly III oddielu I prílohy D k smernici 92/65/EHS;]</p> <p>(<sup>1</sup>)<i>alebo</i>[II.4. vajíčka neboli v kontakte so spermou koňovitých;]</p> <p>II.5. vajíčka alebo embryá opísané v časti I boli odoslané na miesto nakládky v zaplombovanom kontajneri v súlade s kapitolou III oddielom II bodom 6 prílohy D k smernici 92/65/EHS, ktorý bol označený číslom uvedeným v kolónke I.19.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá tímu na odber embryí alebo tímu na produkciu embryí, ktorý vajíčka/embryá odobral/vyprodukoval.</p> <p>Kolónka I.12: Miesto určenia zodpovedá tímu na odber embryí, tímu na produkciu embryí alebo chovu, pre ktorý sú vajíčka/embryá určené.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Typ</i>“: Uveďte, či: ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>Identifikácia darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a.</p> <p>Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/rrrr.</p> <p>Schvaľovacie číslo tímu zodpovedá tímu na odber embryí alebo tímu na produkciu embryí, ktorý vajíčka/embryá odobral/vyprodukoval.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Len tímy na odber alebo produkciu embryí schválené príslušným orgánom a uvedené v súlade s článkom 11 ods. 4 smernice Rady 92/65/EHS.</p> <p>(3) Uveďte dátum.</p> <p>(4) Ú. v. EÚ L 192, 23.7.2010, s. 1.</p>	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami) <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Názov miestnej kontrolnej jednotky <span style="float: right;">Kód miestnej kontrolnej jednotky</span></p> <p>Dátum</p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>
--	---



## KAPITOLA 52

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁSLOB OOCYTOV A EMBRYÍ KOŇOVITÝCH, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE SO  
SMERNICOU 92/65/EHS PRED 1. SEPTEMBROM 2010, KTORÉ ODOSLAL PO 20.  
APRÍLI 2021 TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY  
ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO VYPRODUKOVAL, MEDZI ČLENSKÝMI  
ŠTÁTMI (VZOR EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b> <b>I.2a. Miestny referenčný kód</b> <b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b> <b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	<b>KÓD QR</b>
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	Registračné číslo
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina ISO kód krajiny <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
	<b>I.18. Prpravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené		
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby	

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/kategória	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrenia		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-D-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Vajíčka/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I odobral tím na odber<sup>(2)</sup> schválený príslušným orgánom a spracoval vo vhodnom laboratóriu;</p> <p>II.2. Vajíčka/embryá<sup>(1)</sup> boli odobrané darcovským kobylám, ktoré:</p> <p>II.2.1. sa v deň odberu nachádzali v priestoroch na území alebo v prípade regionalizácie v časti územia členského štátu, ktoré(-á) nie je považované(-á) za infikované(-ú) africkým morom koní v súlade s článkom 5 ods. 2 písm. a) a b) smernice 2009/156/ES<sup>(3)</sup>,</p> <p>II.2.2. sa nachádzali v chovoch pod veterinárnym dozorom, ktoré v deň odberu spĺňali podmienky článku 4 smernice 2009/156/ES,</p> <p>II.2.3. pred odberom boli držané v chovoch bez klinických príznakov infekčnej metritídy koní počas 60 dní,</p> <p>II.2.4. sa nepoužili na prirodzenú plemenitbu počas obdobia 30 dní pred odberom vajíčok/embryí<sup>(1)</sup>,</p> <p>II.2.5. podľa môjho najlepšieho vedomia a pokiaľ som sa o tom mohol uistiť, neboli v kontakte s koňovými trpiacimi infekčnou alebo nákazlivou chorobou počas 15 dní bezprostredne pred odberom vajíčok/embryí<sup>(1)</sup>,</p> <p>II.2.6. v deň odberu nevykazovali klinické príznaky infekčnej alebo nákazlivej choroby;</p> <p>II.3. Vajíčka/embryá<sup>(1)</sup> boli odobrané, spracované, skladované a prepravované za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami prílohy D k smernici 92/65/EHS;</p> <p>II.4. Sperma použitá na umelú insemináciu darcovských kobýl spĺňa požiadavky smernice 92/65/EHS<sup>(4)(1)</sup>;</p> <p>II.5. Vajíčka použité na produkciu embryí <i>in vitro</i> spĺňajú požiadavky smernice 92/65/EHS<sup>(1)</sup>.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá tímu na odber embryí, ktorý vajíčka/embryá odobral.</p> <p>Kolónka I.12: Miesto určenia zodpovedá tímu na odber embryí, tímu na produkciu embryí alebo chovu, pre ktorý sú vajíčka/embryá určené.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.30: „Typ“: Uvedte, či: ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>Identifikácia darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a.</p> <p>Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/rrrr.</p> <p>Schvaľovacie číslo tímu zodpovedá tímu na odber embryí, ktorý vykonal odber vajíčok/embryí.</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA

<b>Časť II:</b> (1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte. (2) Len tímy na odber embryí schválené príslušným orgánom a uvedené v súlade s článkom 11 ods. 4 smernice Rady 92/65/EHS. (3) Ú. v. EÚ L 192, 23.7.2010, s. 1. (4) Nevzťahuje sa na vajíčka.	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 53

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20.  
APRÍLI 2021 ODOSLANÉ ZO ZARIADENIA NA SPRACOVANIE ZÁRODOČNÝCH  
PRODUKTOV, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI:**

- sperma koňovitých, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,
- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,
- oocyty a embryá koňovitých, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,
- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010

## (VZOR EQUI-GP-PROCESSING-INTRA)

EUROPSKA UNIA				INTRA	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>		
			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
			<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhrmažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina	Registračné číslo	ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		

<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>		<b>I.16. Prepravca</b>					
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo	Názov/meno	Registračné číslo/číslo povolenia				
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo	Adresa					
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné	Krajina	ISO kód krajiny				
Doklad		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>					
		Typ	Kód				
		Krajina	ISO kód krajiny				
		Číslo obchodného dokladu					
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené							
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>							
Číslo kontajnera		Číslo plomby					
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>		<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>					
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>		<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie					
<b>I.26. Celkový počet balení</b>		<b>I.27. Celkové množstvo</b>					
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>		<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>					
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
							Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	Zariadenie na spracovanie zárodočných produktov <sup>(1)</sup> opísané v kolónke I.11, v ktorom bola(-i) spracovaná(-é) a skladovaná(-é) sperma <sup>(2)</sup> /oocyty <sup>(2)</sup> /embryá získané <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /embryá vyprodukované <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> /embryá podrobené mikromanipulácii <sup>(2)</sup> :	
	II.1.1.	je schválené a vedené v registri príslušným orgánom;	
	II.1.2.	spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]	
	II.2.	Sperma <sup>(2)</sup> /oocyty <sup>(2)</sup> /embryá získané <i>in vivo</i> <sup>(2)</sup> /embryá vyprodukované <i>in vitro</i> <sup>(2)</sup> /embryá podrobené mikromanipulácii <sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je/sú určená(-é) na umelé rozmnožovanie a	
	<sup>(2)</sup> bud'	[II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy <sup>(2)(3)</sup> /tímom na odber embryí <sup>(2)(3)</sup> /tímom na produkciu embryí <sup>(2)(3)</sup> , a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov <sup>(2)(3)</sup> , a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov <sup>(2)(3)</sup> , ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1 <sup>(2)</sup> /časti 2 <sup>(2)</sup> /časti 3 <sup>(2)</sup> /časti 4 <sup>(2)</sup> /časti 5 <sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedeného v kolónke I.11 nachádzajúceho sa v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie podľa požiadaviek na certifikáciu zdravia zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené vo:	
	<sup>(2)</sup> bud'	[vzore EQUI-SEM-A-INTRA <sup>(4)</sup> ];	
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore EQUI-SEM-B-INTRA <sup>(4)</sup> ];	
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore EQUI-SEM-C-INTRA <sup>(4)</sup> ];	
	<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore EQUI-SEM-D-INTRA <sup>(4)</sup> ];	
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA <sup>(4)</sup> ];		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA <sup>(4)</sup> ];		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA <sup>(4)</sup> ];		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA <sup>(4)</sup> ];		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore EQUI-GP-PROCESSING-INTRA <sup>(4)</sup> ];		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzore EQUI-GP-STORAGE-INTRA <sup>(4)</sup> ];]		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy <sup>(2)(3)</sup> /tímom na odber embryí <sup>(2)(3)</sup> /tímom na produkciu embryí <sup>(2)(3)</sup> , a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov <sup>(2)(3)</sup> , a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov <sup>(2)(3)</sup> , ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1 <sup>(2)</sup> /časti 2 <sup>(2)</sup> /časti 3 <sup>(2)</sup> /časti 4 <sup>(2)</sup> /časti 5 <sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedeného v kolónke I.11 nachádzajúceho sa v inom členskom štáte a je/sú sprevádzané certifikátom(-mi) v súlade so:		
<sup>(2)</sup> bud'	[vzorom EQUI-SEM-A-INTRA <sup>(4)</sup> ];		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzorom EQUI-SEM-B-INTRA <sup>(4)</sup> ];		
<sup>(2)</sup> a/alebo	[vzorom EQUI-SEM-C-INTRA <sup>(4)</sup> ];		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

	<p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-SEM-D-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v tretej krajine či území alebo v ich pásme zo zoznamu v prílohe XII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a pri vstupe do Únie bola(-i) sprevádzané certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p>(2)buď [vzorom EQUI-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-SEM-D-ENTRY<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>;]</p> <p>(2)/a/alebo [vzorom EQUI-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>;]</p> <p>II.2.2. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.3. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a/alebo v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p> <p>II.2.4. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.4.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.4.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p>(2)<sup>(5)</sup>[II.2.4.3. bol naplnený kryogénnym číidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p>(2)<sup>(6)</sup>[II.2.5. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.6. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p>
--	--



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-GP-PROCESSING-INTRA

	<p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Iba zariadenia na spracovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ých) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov opísaného v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Typ</i>“: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.  „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá.  „<i>Identifikačná značka</i>“: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku.  „<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uvedte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.  „<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval.  „<i>Množstvo</i>“: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>
	<p><b>Časť II:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) Iba zariadenia na spracovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</li> <li>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</li> <li>(3) Iba zariadenia pre zárodočné produkty schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</li> <li>(4) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie, ktoré sprevádzali spermu, oocyty alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odoslalo spermu, oocyty a/alebo embryá, opísaného v kolónke I.11.</li> <li>(5) Vztahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.</li> <li>(6) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú sperma, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z koňovitých umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</li> </ol>

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQUI-GP-PROCESSING-INTRA

<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 54

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20.  
APRÍLI 2021 ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ STANICE NA SKLADOVANIE  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI:**

- sperma koňovitých, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,
- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,
- oocyty a embryá koňovitých, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/686 po 20. apríli 2021,
- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,
- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010

## (VZOR EQUI-GP-STORAGE-INTRA)

EUROPSKA UNIA				INTRA		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>		<b>KÓD QR</b>		
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>				
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>				
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>				
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny		Registračné číslo		
		<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód		<b>I.10. Región určenia</b> Kód			
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny				
		<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		

<b>I.15. Dopravný prostriedok</b>		<b>I.16. Prepravca</b>	
<input type="checkbox"/> Plavidlo	<input type="checkbox"/> Lietadlo	Názov/meno	Registračné číslo/číslo povolenia
<input type="checkbox"/> Železničný vagón	<input type="checkbox"/> Cestné vozidlo	Adresa	
Identifikácia	<input type="checkbox"/> Iné	Krajina	ISO kód krajiny
Doklad		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>	
		Typ	Kód
		Krajina	ISO kód krajiny
		Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>			
Číslo kontajnera		Číslo plomby	
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>			
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>			
Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>		<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>	
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice
Členský štát	ISO kód krajiny		
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>		<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie	
<b>I.26. Celkový počet balení</b>		<b>I.27. Celkové množstvo</b>	
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>		<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>	
<b>I.30. Opis zásielky</b>			
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/kategória	Pohlavie
			Identifikačný systém
			Identifikačné číslo
			Vek
			Množstvo
			Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad	Identifikačná značka
			Typ balenia
			Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania	Druh komodity
			Počet balení
			Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie	Výrobný podnik
			Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska
			Test

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQUI-GP-STORAGE-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Inseminačná stanica na skladovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísaná v kolónke I.11, v ktorej bola(-i) skladovaná(-é) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácií<sup>(2)</sup>:</p> <p>II.1.1. je schválená a vedená v registri príslušným orgánom;</p> <p>II.1.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 5 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácií<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je/sú určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov uvedenú v kolónke I.11 nachádzajúcu sa v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie podľa požiadaviek na certifikáciu zdravia zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené vo:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzore EQUI-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-SEM-D-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore IA v časti A prílohy I k rozhodnutiu 2010/470/EÚ<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore IB v časti B prílohy I k rozhodnutiu 2010/470/EÚ<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore IC v časti C prílohy I k rozhodnutiu 2010/470/EÚ<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore ID v časti D prílohy I k rozhodnutiu 2010/470/EÚ<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore v rozhodnutí Komisie 95/307/ES<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v členskom štáte jej/ich odberu alebo produkcie a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a bola/boli premiestnená(-é) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov uvedenú v kolónke I.11 nachádzajúcu sa v inom členskom štáte a je/sú sprevádzané certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzorom EQUI-SEM-A-INTRA<sup>(4)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzorom EQUI-SEM-B-INTRA<sup>(4)</sup>];</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQUI-GP-STORAGE-INTRA

	<p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-SEM-C-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-SEM-D-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-A-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-GP-PROCESSING-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-GP-STORAGE-INTRA<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom IA v časti A prílohy I k rozhodnutiu 2010/470/EÚ<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom IB v časti B prílohy I k rozhodnutiu 2010/470/EÚ<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom IC v časti C prílohy I k rozhodnutiu 2010/470/EÚ<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom ID v časti D prílohy I k rozhodnutiu 2010/470/EÚ<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom v prílohe k rozhodnutiu Komisie 95/307/ES<sup>(4)</sup>];]</p> <p><sup>2</sup>)a/alebo III.2.1. bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) sa nachádza v tretej krajine či území alebo v ich pásme zo zoznamu v prílohe XII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 a spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, a pri vstupe do Únie bola(-i) sprevádzané certifikátom(-mi) v súlade so:</p> <p>(<sup>2</sup>)bud' [vzorom EQUI-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-SEM-D-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom EQUI-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom 1 v časti 1 oddiele A prílohy III k nariadeniu (EÚ) 2018/659<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom 2 v časti 1 oddiele B prílohy III k nariadeniu (EÚ) 2018/659<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom 3 v časti 1 oddiele C prílohy III k nariadeniu (EÚ) 2018/659<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom 4 v časti 1 oddiele D prílohy III k nariadeniu (EÚ) 2018/659<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom 1 v časti 2 oddiele A prílohy II k rozhodnutiu 2010/471/EÚ<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom 2 v časti 2 oddiele B prílohy II k rozhodnutiu 2010/471/EÚ<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom 3 v časti 2 oddiele C prílohy II k rozhodnutiu 2010/471/EÚ<sup>(4)</sup>];]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzorom v prílohe k rozhodnutiu Komisie 96/539/ES<sup>(4)</sup>];]</p> <p>II.2.2. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.3. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a/alebo v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30;</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-GP-STORAGE-INTRA

	<p>II.2.4. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.4.1. bol zaplombovaný a očislovaný pred odoslaním z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.4.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(2)/(5)</sup>[II.2.4.3. bol naplnený kryogénnym číidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p><sup>(2)/(6)</sup>[II.2.5. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.6. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Iba inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov opísanú v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.26: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu EQ UI-GP-STORAGE-INTRA

Kolónka I.30:	<p>„Typ“: Uveďte, či ide o spermú, embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„Identifikačné číslo“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a.</p> <p>„Identifikačná značka“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené spermá, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„Dátum odberu/produkcie“: Uveďte dátum, keď boli spermá, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermá, na ktorej bola spermá odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval.</p> <p>„Množstvo“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Iba inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Iba zariadenia pre zárodočné produkty schválené príslušným orgánom a zahrnuté v registri uvedenom v článku 101 ods. 1 písm. b) nariadenia (EÚ) 2016/429 a článku 7 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>(4) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie, ktoré sprevádzali spermú, oocyty a embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermá, na ktorej bola spermá odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli spermá, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli spermá, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odoslala spermú, oocyty a/alebo embryá, opísanej v kolónke I.11.</p> <p>(5) Vztahuje sa na mrazenú spermú, oocyty alebo embryá.</p> <p>(6) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú spermá, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z koňovitých umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p>
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis



## KAPITOLA 55

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE VČIEL  
MEDONOSNÝCH MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR HBEE-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromadného zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočichy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu HBEE-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zvieratá v zásienke opísanej v časti I spĺňajú v ktorejkoľvek fáze ich životného cyklu vrátane včelieho plodu tieto požiadavky:</p> <p>II.1.1. Zvieratá počas vizuálnej kontroly vykonanej do 48 hodín pred odchodom nevykazovali príznaky výskytu moru včelieho plodu, zamorenia chrobákom <i>Aethina tumida</i> (malým úľovým chrobákom) a zamorenia parazitom rodu <i>Tropilaelaps</i> spp.</p> <p>II.1.2. Ich balenia ani sprievodné krmivo či iné materiály počas vizuálnej kontroly vykonanej do 48 hodín pred odchodom nevykazovali príznaky prítomnosti moru včelieho plodu, zamorenia chrobákom <i>Aethina tumida</i> (malým úľovým chrobákom) a zamorenia parazitom rodu <i>Tropilaelaps</i> spp.</p> <p>II.2. Zvieratá spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:</p> <p>II.2.1. Zvieratá pochádzajú zo včelína umiestneného v strede okruhu s polomerom prinajmenšom 3 km, v ktorom nebol hlásený výskyt moru včelieho plodu počas obdobia 30 dní pred odchodom a na ktorý sa nevzťahuje obmedzenie z dôvodu výskytu ohniska moru včelieho plodu.</p> <p>II.2.2. Zvieratá pochádzajú zo včelína umiestneného v strede okruhu s polomerom prinajmenšom 100 km, v ktorom nebol hlásený výskyt zamorenia chrobákom <i>Aethina tumida</i> (malým úľovým chrobákom) a zamorenia parazitom rodu <i>Tropilaelaps</i> spp. a na ktorý sa nevzťahuje obmedzenie z dôvodu podozrivého prípadu alebo potvrdenia výskytu zamorenia chrobákom <i>Aethina tumida</i> (malým úľovým chrobákom).</p> <p><sup>(1)</sup>II.2.3. [Zvieratá pochádzajú z členského štátu alebo jeho pásma bez výskytu zamorenia parazitom rodu <i>Varroa</i> spp. a boli prijaté opatrenia na zabezpečenie toho, aby boli počas prepravy chránené pred zamorením parazitom rodu <i>Varroa</i> spp.]</p> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá v zásienke pochádzajú zo zariadenia, v ktorom nedošlo k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou, a neboli v kontakte s včelami medonosnými, ktoré nespĺňajú požiadavky uvedené v bode II.2.</p> <p>II.4. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu trvajúce 10 dní môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu HBEE-INTRA

<p><b>Časť I:</b> Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uved'te registrované zariadenie. Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uved'te registrované zariadenie. Kolónka I.30: „<i>Kategória</i>“: Uved'te: včelie kráľovné s najviac 20 sprevádzajúcimi včelami, kolónie s plodmi alebo iné.</p> <p><b>Časť II:</b> (1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami) <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Názov miestnej kontrolnej jednotky <span style="float: right;">Kód miestnej kontrolnej jednotky</span></p> <p>Dátum</p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 56

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE VČELÍCH  
KRÁĽOVIEŇ MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI PODĽA VÝNIMKY (VZOR QUE-  
INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b> <b>I.2a. Miestny referenčný kód</b> <b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b> <b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	<b>KÓD QR</b>
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromadňovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	Registračné číslo
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina ISO kód krajiny <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené		
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby	

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty	<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvierat	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely	<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina				ISO kód krajiny			
Miesto výstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
Miesto vstupu				Kód hraničnej kontrolnej stanice			
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát		ISO kód krajiny		Tretia krajina		ISO kód krajiny	
Členský štát		ISO kód krajiny		Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice	
Členský štát		ISO kód krajiny					
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu QUE-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zvieratá<sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:</p> <p>II.1.1. Zvieratá počas vizuálnej kontroly vykonanej do 24 hodín pred odchodom nevykazovali príznaky výskytu moru včelieho plodu, zamorenia parazitom <i>Aethina tumida</i> (malý úľový chrobák) a zamorenia parazitom rodu <i>Tropilaelaps</i> spp.</p> <p>II.1.2. Ich balenia ani sprievodné krmivo či iné materiály počas vizuálnej kontroly vykonanej do 24 hodín pred odchodom nevykazovali príznaky prítomnosti moru včelieho plodu, zamorenia parazitom <i>Aethina tumida</i> (malý úľový chrobák) a zamorenia parazitom rodu <i>Tropilaelaps</i> spp.</p> <p>II.1.3. Dokladová kontrola overila, že zariadenie pôvodu počas produkčnej sezóny každý mesiac kontroloval príslušný orgán, pričom výsledky kontroly boli negatívne, s cieľom poskytnúť prinajmenšom 95 % istotu, že zamorenie parazitom <i>Aethina tumida</i> (malým úľovým chrobákom) sa zistí, ak sú zamorené najmenej 2 % včelstiev.</p> <p>II.1.4. Zvieratá sú individuálne zatvorené do kletky s maximálne 20 sprevádzajúcimi včelami.</p> <p>II.1.5. Prijali sa opatrenia na zabezpečenie toho, aby boli kletky, kontajnery alebo celá zásielka pokryté jemnou sieťovinou, ktorej oká majú maximálnu veľkosť 2 mm, okamžite po vizuálnej kontrole na účely certifikácie zdravia.</p> <p>II.2. Zvieratá spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie zvierat:</p> <p>II.2.1. Zvieratá pochádzajú zo včelína umiestneného v strede okruhu s polomerom prinajmenšom 3 km, v ktorom nebol hlásený výskyt moru včelieho plodu počas obdobia 30 dní pred odchodom a na ktorý sa nevzťahuje obmedzenie z dôvodu výskytu ohniska moru včelieho plodu.</p> <p>II.2.2. Zvieratá pochádzajú zo včelína umiestneného v strede okruhu s polomerom prinajmenšom 100 km, v ktorom nebol hlásený výskyt zamorenia parazitom rodu <i>Tropilaelaps</i> spp. a na ktorý sa nevzťahuje obmedzenie z dôvodu podozrivého prípadu alebo potvrdenia výskytu zamorenia parazitom rodu <i>Tropilaelaps</i> spp.</p> <p>II.2.3. Vo včelíne nebol hlásený výskyt zamorenia malým úľovým chrobákom a uvedený včelín sa nachádza vo vzdialenosti prinajmenšom 30 km od hraníc ochranného pásma s polomerom prinajmenšom 20 km, ktorý stanovil príslušný orgán okolo potvrdeného výskytu zamorenia malým úľovým chrobákom.</p> <p>II.2.4. Včelín sa nenachádza v pásme obmedzenom núdzovými opatreniami, ktoré stanovila Únia v dôsledku potvrdeného výskytu zamorenia malým úľovým chrobákom.</p> <p>II.2.5. Včelín pôvodu sa nachádza v oblasti, kde prebieha ročný dohľad príslušného orgánu zameraný na zistenie zamorenia malým úľovým chrobákom s cieľom poskytnúť prinajmenšom 95 % istotu, že zamorenie malým úľovým chrobákom sa zistí, ak sú zamorené prinajmenšom 2 % včelínov.</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu QUE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>II.2.6. [Zvieratá pochádzajú z členského štátu alebo jeho pásma bez výskytu zamorenia parazitom rodu <i>Varroa</i> spp. a boli prijaté opatrenia na zabezpečenie toho, aby boli počas prepravy chránené pred zamorením parazitom rodu <i>Varroa</i> spp.]</p> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá v zásielke pochádzajú zo zariadenia, v ktorom nedochádzalo k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou, a neboli v kontakte so včelami medonosnými, ktoré nespĺňajú požiadavky uvedené v bode II.2.</p> <p>II.4. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu trvajúce 10 dní môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte registrované zariadenie.  Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte registrované zariadenie.  Kolónka I.30: „<i>Druh komodity</i>“: Uvedte: včelie kráľovné s najviac 20 sprevádzajúcimi včelami.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Môže ísť iba o včelie kráľovné s najviac 20 sprevádzajúcimi včelami.  (2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p>								
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Meno (veľkýmipísmenami)</td> <td>Kvalifikácia a titul</td> </tr> <tr> <td>Názov miestnej kontrolnej jednotky</td> <td>Kód miestnej kontrolnej jednotky</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Pečiatka</td> <td>Podpis</td> </tr> </table>	Meno (veľkýmipísmenami)	Kvalifikácia a titul	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	Dátum		Pečiatka	Podpis
Meno (veľkýmipísmenami)	Kvalifikácia a titul								
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky								
Dátum									
Pečiatka	Podpis								



## KAPITOLA 57

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ČMEĽOV  
MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR BBEE-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromadného zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočichy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu BBEE-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zvieratá v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:</p> <p>II.1.1. Zvieratá počas vizuálnej kontroly vykonanej do 48 hodín pred odchodom nevykazovali príznaky výskytu <i>Aethina tumida</i> (malý úľový chrobák).</p> <p>II.1.2. Ich balenia ani sprievodné krmivo či iné materiály počas vizuálnej kontroly vykonanej v lehote do 48 hodín pred odchodom nevykazovali príznaky prítomnosti malého úľového chrobáka.</p> <p>II.2. Podľa úradných informácií zvieratá pochádzajú zo zariadenia umiestneného v strede okruhu okolo daného zariadenia s polomerom prinajmenšom 100 km, v ktorom nebol hlásený výskyt zamorenia malým úľovým chrobákom a na ktorý sa nevzťahuje obmedzenie z dôvodu podozrivého prípadu alebo potvrdenia výskytu zamorenia malým úľovým chrobákom.</p> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvieratá v zásielke pochádzajú zo zariadenia, v ktorom nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou, a neboli v kontakte s čmelmi, ktoré nespĺňajú požiadavky uvedené v bode II.2.</p> <p>II.4. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu trvajúce 10 dní môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte registrované zariadenie.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uveďte registrované alebo schválené zariadenie.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Katégória</i>“: Uveďte jeden z týchto údajov: kráľovné s najviac 20 sprevádzajúcimi včelami, kolónie s plodmi alebo iné.</p>		
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami) <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Názov miestnej kontrolnej jednotky <span style="float: right;">Kód miestnej kontrolnej jednotky</span></p> <p>Dátum</p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>		

## KAPITOLA 58

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE  
SUCHOZEMSKÝCH ZVIERAT MEDZI ZARIADENAMI SO ŠPECIÁLNYM  
REŽIMOM MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR CONFINED-LIVE-INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromadňovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo vagón Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CONFINED-LIVE-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC	
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:			
	II.1.	Zvieratá <sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:		
	II.1.1.	Ich odosielajúce zariadenie so špeciálnym režimom je schválené v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.		
	II.1.2.	Počas klinického vyšetrenia alebo, pokiaľ nie je možné, počas klinickej prehliadky, ktorá(-é) bola(-o) vykonaná(-é) v období 48 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb, najmä príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/1882. (uvedte dátum dd/mm/yyyy).		
	II.2.	Zvieratá v zásielke opísanej v časti I spĺňajú podľa úradných informácií tieto požiadavky na zdravie:		
	II.2.1.	Pochádzajú zo zariadenia so špeciálnym režimom, na ktoré sa nevzťahujú obmedzenia premiestňovania týkajúce sa zvierat, ktoré sa majú premiestniť.		
	<sup>(2)(3)</sup> bud'	II.2.2.	Pochádzajú z členského štátu alebo pásma bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat, a neboli vakcinované živou vakcínou proti infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) počas obdobia 60 dní pred dátumom premiestnenia a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688.]	
	<sup>(2)(3)</sup> a/alebo	II.2.2.	Pochádzajú z členského štátu alebo pásma, na ktoré sa vzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a	
	<sup>(2)</sup> bud'	II.2.2.1.	boli držané v členskom štáte alebo pásme bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v súlade s článkom 40 ods. 3 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689	
	<sup>(2)</sup> bud'	II.2.2.1.1.	minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]	
<sup>(2)</sup> a/alebo	II.2.2.1.2.	minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume vstupu zvierat'a do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]]		
<sup>(2)</sup> a/alebo	II.2.2.1.3.	minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume vstupu zvierat'a do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]]		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CONFINED-LIVE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.2.2. boli chránené pred napadnutím vektormi počas prepravy na miesto určenia a boli držané chránené pred napadnutím vektormi v zariadení chránenom pred vektormi a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.2.2.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.2.2.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.2.2.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.2.3. boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných dvoch rokov hlásený v danom členskom štáte alebo pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.2.3.1. boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.2.3.2. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.2.4. boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, ktorý umožňuje zistiť špecifické protilátky proti všetkým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných dvoch rokov hlásený v danom členskom štáte alebo pásme, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.2.4.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.2.4.2. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 30 dní pred dátumom premiestnenia a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanom na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia;]]</p> <p><sup>(2)(3)</sup>a/alebo [II.2.2. Pochádzajú z členského štátu alebo pásma, ktoré nie sú ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa na ne nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.2.1. boli chránené pred napadnutím vektormi počas prepravy na miesto určenia a boli držané chránené pred napadnutím vektormi v zariadení chránenom pred vektormi a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.2.1.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CONFINED-LIVE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.2.1.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.2.1.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume začatia obdobia ochrany pred napadnutím vektormi;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.2.2. boli počas obdobia najmenej 60 dní pred odchodom držané v zariadení nachádzajúcom sa v členskom štáte alebo v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo zariadenia, v ktorom sa počas uvedeného obdobia vykonával dohľad v súlade s požiadavkami stanovenými v časti II kapitole 1 oddieloch 1 a 2 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.2.2.1. zvieratá boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo miesta, v ktorom boli zvieratá držané, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.2.2.1.1. boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.2.2.1.2. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.2.2.2.2. zvieratá boli imunizované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas predchádzajúcich dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo miesta, v ktorom boli zvieratá držané, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.2.2.2.2.1. zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [II.2.2.2.2.2. zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 30 dní pred dátumom premiestnenia a testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia;]]</p> <p><sup>(2)</sup>(<sup>3</sup>)a/alebo [II.2.2. Nesplňajú požiadavky stanovené v časti II kapitole 2 oddiele 1 bodoch 1 až 3 prílohy V k nariadeniu (EÚ) 2020/689 a príslušný orgán členského štátu pôvodu povolil premiestnenie uvedených zvierat do iného členského štátu alebo jeho pásma</p>
--	--



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CONFINED-LIVE-INTRA

	<p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.2.1. so štatútom bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods. 2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.2.1.1. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.2.1.2. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.2.1.3. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.2.1.4. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.2.2. so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods. 2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.2.2.1. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.2.2.2. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.2.2.3. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.2.2.4. v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému delegovanému nariadeniu a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia;]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [II.2.2.3. ktoré nie sú ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa na ne nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.2.3.1. bez akýchkoľvek podmienok a</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CONFINED-LIVE-INTRA

	<p>(<sup>2</sup>)a/alebo [II.2.2.3.2. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [II.2.2.3.3. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [II.2.2.3.4. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [II.2.2.3.5. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia.]]]</p> <p>II.3. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa:</p> <p>II.3.1. V odosielajúcom zariadení so špeciálnym režimom nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou s vplyvom na zvieratá, ktoré majú byť premiestnené.</p> <p>II.3.2. Zvieratá neboli v kontakte so zvieratami, na ktoré sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania uvedené v bode II.2.1, alebo so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.3.3. Podľa výsledkov plánu dohľadu zariadenia so špeciálnym režimom zvieratá nepredstavujú významné riziko šírenia chorôb, pre ktoré sa uvádzajú v zozname, v zariadení so špeciálnym režimom, do ktorého sú určené.</p> <p>II.4. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.5. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu trvajúce 10 dní môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uved'te dátum).</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CONFINED-LIVE-INTRA

	<p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uved'te zariadenie so špeciálnym režimom, ktoré je schválené v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uved'te zariadenie so špeciálnym režimom, ktoré je schválené v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Iba v prípade zvierat čŕadí Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae alebo Tragulidae.</p>	
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami) <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Názov miestnej kontrolnej jednotky <span style="float: right;">Kód miestnej kontrolnej jednotky</span></p> <p>Dátum</p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 59

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE PRIMÁTOV  
DO ZARIADENIA SO ŠPECIÁLNYM REŽIMOM MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI  
(VZOR CONFINED-PRIMATE-INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromadňovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo vagón Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočichy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CONFINED-PRIMATE-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	Zvieratá <sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:	
	II.1.1.	Počas klinického vyšetrenia alebo, pokiaľ nie je možné, počas klinickej prehliadky, ktorá(-é) bola(-o) vykonaná(-é) v období 48 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb, najmä príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/1882. (uvedte dátum dd/mm/yyyy).	
	II.1.2.	Ich premiestňovanie bolo povolené dohodou medzi príslušným orgánom členského štátu pôvodu a príslušným orgánom členského štátu určenia podľa článku 63 ods. 2 písm. b) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688 a v súlade s ním.	
	II.2.	Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa:	
	II.2.1.	Zvieratá pochádzajú zo zariadenia, v ktorom nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.	
	II.2.2.	Zvieratá sa zasielajú priamo do zariadenia so špeciálnym režimom, do ktorého sú určené.	
	II.3.	Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.	
	II.4.	Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu trvajúce 10 dní môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.	
	<b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b>		
V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uvedte dátum).			
<b>Poznámky:</b>			
V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.			
Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.			
<b>Časť I:</b>			
Kolónka I.11:	„Miesto odoslania“: Uvedte zariadenie.		
Kolónka I.12:	„Miesto určenia“: Uvedte zariadenie so špeciálnym režimom, ktoré je schválené v súlade s článkami 97 a 99 nariadenia (EÚ) 2016/429.		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CONFINED-PRIMATE-INTRA

	<b>Časť II:</b> (1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.
	<b>Úradný veterinárny lekár</b>
Meno (veľkým písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 60

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK SPERMY, OOCYTOV A EMBRYÍ SUCHOZEMSKÝCH ZVIERAT DRŽANÝCH V ZARIADENÍ SO ŠPECIÁLNYM REŽIMOM, KTORÉ BOLI ODOBRANÉ ALEBO VYPRODUKOVANÉ, SPRACOVANÉ A SKLADOVANÉ V SÚLADE S NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/686, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR GP-CONFINED-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa  Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>		
			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>			
			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>			
			<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>			
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa  Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa  Krajina	Registračné číslo	ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa  Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa  Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo	ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>			
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad		<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Adresa  Krajina	Registračné číslo/číslo povolenia  ISO kód krajiny		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Krajina Číslo obchodného dokladu	Kód  ISO kód krajiny			
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené						
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby					



<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu GP-CONFINED-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	Sperma <sup>(1)</sup> /embryá získané <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup> /oocyty <sup>(1)</sup> /embryá vyprodukované <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> /embryá podrobené mikromanipulácii <sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I bola/boli odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) a odoslaná(-é) zo zariadenia so špeciálnym režimom <sup>(2)</sup> , ktoré	
	II.1.1.	je schválené, bolo mu pridelené jedinečné schvaľovacie číslo a je vedené v registri príslušného orgánu;	
	II.1.2.	splňa požiadavky, pokiaľ ide o karanténu, izoláciu a iné opatrenia biologickej bezpečnosti, opatrenia na dohľad a kontrolu, zariadenia a vybavenie uvedené v článku 16 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.	
	II.2.	Sperma <sup>(1)</sup> /oocyty <sup>(1)</sup> /embryá <sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I je/sú určená(-é) na umelé rozmnožovanie a bola/boli získané z darcovských zvierat, ktoré	
	II.2.1.	sa narodili a od narodenia sa zdržiavali v Únii alebo vstúpili do Únie v súlade s požiadavkami na vstup do Únie;	
	II.2.2.	počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy <sup>(1)</sup> , oocytov <sup>(1)</sup> alebo embryí <sup>(1)</sup> sa zdržiavali v jednom zariadení pôvodu so špeciálnym režimom;	
	<sup>(1)</sup> II.2.3.	sú hovädzi dobytok a sú identifikované, ako je stanovené v článku 38 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.]	
	<sup>(1)</sup> II.2.3.	sú ošípané a sú identifikované, ako je stanovené v článku 52 ods. 1 alebo v článku 54 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.]	
	<sup>(1)</sup> II.2.3.	sú ovce alebo kozy a sú identifikované, ako je stanovené v článku 45 ods. 2 alebo 4 alebo v článku 46 ods. 1, 2 alebo 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.]	
<sup>(1)</sup> II.2.3.	sú koňovité a sú identifikované, ako je stanovené v článku 58 ods. 1, článku 59 ods. 1 alebo článku 62 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.]		
<sup>(1)</sup> II.2.3.	sú suchozemské zvieratá iné ako hovädzi dobytok, ošípané, ovce, kozy a koňovité a sú identifikované a registrované v súlade s pravidlami zariadenia so špeciálnym režimom.]		
II.3.	Sperma <sup>(1)</sup> /oocyty <sup>(1)</sup> /embryá <sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I pochádza(-jú) zo zariadenia so špeciálnym režimom uvedeného v kolónke I.11 a je (sú) určená(-é) do iného zariadenia so špeciálnym režimom.		
II.4.	Podľa úradných informácií sperma <sup>(1)</sup> /oocyty <sup>(1)</sup> /embryá <sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I bola(-i) získaná(-é) z darcovských zvierat, ktoré		
II.4.1.	nepochádzajú zo zariadenia so špeciálnym režimom ani neboli v kontakte so zvieratami zo zariadenia so špeciálnym režimom, ktoré sa nachádza v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu choroby kategórie A uvedenej v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/1882 alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre druhy týchto darcovských zvierat;		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu GP-CONFINED-INTRA

	<p>II.4.2. pochádzajú zo zariadenia so špeciálnym režimom, v ktorom nebol hlásený výskyt choroby kategórie D uvedenej v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2018/1882 relevantnej pre uvedený druh počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>.</p> <p>II.5. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa sperma<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I bola(-i) získaná(-é) z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.5.1. boli klinicky vyšetrené veterinárnym lekárom zariadenia zodpovedným za činnosti vykonávané v zariadení so špeciálnym režimom a v deň odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> nevykazovali žiadne symptómy choroby;</p> <p>II.5.2. pokiaľ je to možné, neboli použité na prirodzenú plemenitbu počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas obdobia odberu.</p> <p>II.6. Podľa môjho najlepšieho vedomia a na základe dokladovej kontroly údajov, ktoré predložil veterinárny lekár zariadenia zodpovedný za činnosti vykonávané v zariadení so špeciálnym režimom, sperma<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I je (sú) umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v</p> <p><sup>(1)(2)</sup>[článku 10 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/686 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30.]</p> <p><sup>(1)(3)</sup>[článku 11 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30.]</p> <p>II.7. Sperma<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I</p> <p>II.7.1. sa prepravuje(-ú) v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.7.1.1. bol pred odoslaním zaplombovaný a očíslovaný veterinárnym lekárom zariadenia zodpovedným za činnosti vykonávané v zariadení so špeciálnym režimom alebo úradným veterinárnym lekárom a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.7.1.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.7.1.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p><sup>(1)(2)(5)</sup>[II.7.2. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.7.3. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b> Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	---

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu GP-CONFINED-INTRA

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	„ <i>Miesto odoslania</i> “: Uveďte adresu a jedinečné schvaľovacie číslo zariadenia so špeciálnym režimom, ktoré odosiela zásielku spermy, oocytov alebo embryí.
Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uveďte adresu a jedinečné schvaľovacie číslo zariadenia so špeciálnym režimom, do ktorého je určená zásielka spermy, oocytov alebo embryí.
Kolónka I.30:	„ <i>Typ</i> “: Uveďte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i> , oocyty získané <i>in vivo</i> , embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. „ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a. „ <i>Identifikačná značka</i> “: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty alebo embryá tvoriace zásielku. „ <i>Dátum odberu/produkcie</i> “: Uveďte dátum, keď boli sperma, oocyty alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované. „ <i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia</i> “: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo zariadenia so špeciálnym režimom, v ktorom sa vykonáva odber alebo produkcia spermy, oocytov alebo embryí v zásielke. „ <i>Množstvo</i> “: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.
<b>Časť II:</b>	
(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.	
(2) Vzťahuje sa na zásielku spermy, oocytov alebo embryí hovädzieho dobytku, ošípaných, oviec, kôz alebo koňovitých.	
(3) Vzťahuje sa na zásielku spermy, oocytov alebo embryí suchozemských zvierat iných než hovädzí dobytok, ošípané, ovce, kozy alebo koňovité.	
(4) Vzťahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.	
(5) Vzťahuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú oocyty, embryá získané <i>in vivo</i> , embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z hovädzieho dobytku, ošípaných, oviec, kôz alebo koňovitých umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 61

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT A VZOR VYHLÁSENIA NA  
PREMIESTŇOVANIE PSOV, MAČIEK A FRETIEK MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI  
(VZOR CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hromadňovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo vagón Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Právne podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			

<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>		Číslo kontajnera		Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>			<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>				
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>			<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie				
<b>I.26. Celkový počet balení</b>			<b>I.27. Celkové množstvo</b>				
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>			<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>				
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
							Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Test

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Psy, mačky a fretky<sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:</p> <p>II.1.1. Sú individuálne identifikované:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [v súlade s článkom 70 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [jasne čitateľným tetovaním aplikovaným pred 3. júlom 2011.]</p> <p>II.1.2. Zvieratá sprevádza ich individuálny identifikačný doklad podľa článku 71 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.</p> <p>II.1.3. Boli podrobené klinickému vyšetreniu alebo klinickej prehliadke dňa ..... (<i>uved'te dátum dd/mm/yyyy</i>) v období 48 hodín pred odchodom a nevykazovali symptómy ani klinické príznaky chorôb.</p> <p><sup>(3)</sup>II.1.4. Pochádzajú z registrovaného alebo schváleného zariadenia, v ktorom podľa úradných informácií počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty u držaných suchozemských zvierat, a v ktorom podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.]</p> <p>II.2. Psy, mačky a fretky<sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.1. Zvieratá mali v čase vakcinácie proti besnote aspoň 12 týždňov a uplynulo aspoň 21 dní od dokončenia prvej vakcinácie proti besnote vykonanej v súlade s požiadavkami na platnosť stanovenými v časti I prílohy VII k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 a každá následná revakcinácia sa vykonala počas obdobia platnosti predchádzajúcej vakcinácie.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i>[II.2.1. Zvieratá sú určené na priamu prepravu v súlade s článkom 54 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 do zariadenia so špeciálnym režimom uvedeného v kolónke I.12 v časti I.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i>[II.2.1. Zvieratá sú mladšie než 12 týždňov a neboli vakcinované proti besnote alebo sú vo veku od 12 do 16 týždňov a podstúpili úplnú prvú vakcináciu proti besnote v súlade s požiadavkami na platnosť stanovenými v časti I prílohy VII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 prinajmenšom 21 dní pred odchodom a členský štát určenia informoval verejnosť v súlade s článkom 57 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, že povolil premiestnenie daných zvierat na svoje územie a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [sú sprevádzané vyhlásením prevádzkovateľa alebo držiteľa spoločenského zvierat<sup>(4)</sup> priloženého k tomuto certifikátu, v ktorom sa uvádza, že od narodenia až do času odoslania zvieratá neboli v kontakte s držanými suchozemskými zvieratami, pri ktorých existovalo podozrenie na infekciu vírusom besnoty, alebo s voľne žijúcimi zvieratami druhov zo zoznamu príslušných pre infekciu vírusom besnoty;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [samica, na ktorej sú stále závislé, je ich matka, a z individuálneho identifikačného dokladu tejto samice možno zistiť, že pred ich narodením podstúpila vakcináciu proti besnote, ktorá bola v súlade s požiadavkami na platnosť stanovenými v časti I prílohy VII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu CANIS-FELIS-FERREIS-INTRA

	<p>[II.2.2. Psy, z dôvodu ich plánovaného miesta určenia<sup>(5)</sup> uvedeného v kolónke I.10 alebo v prípade regionalizácie v kolónke I.11:</p> <p>(2)<i>bud'</i> [boli ošetrené proti zamoreniu parazitom <i>Echinococcus multilocularis</i> v súlade s článkom 6 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2018/772.]</p> <p>(2)<i>alebo</i> [neboli ošetrené proti zamoreniu parazitom<sup>(6)</sup> <i>Echinococcus multilocularis</i>.]</p> <p>(2)<i>alebo</i>[II.2.2. Zvieratá sú určené na priamu prepravu v súlade s článkom 54 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 do zariadenia so špeciálnym režimom uvedeného v kolónke I.12 v časti I.]</p> <p>(3)[II.3. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.4. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><b>(3)Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa..... (uvedte dátum).</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte registrované odosielajúce zariadenie, schválený útulok pre psy, mačky a fretky, zariadenie schválené na zhromažďovanie alebo domácnosť [v prípade iného ako nekomerčného premiestňovania psov, mačiek alebo fretiek vykonávaného v súlade s článkom 55 a v náležitých prípadoch s článkom 56 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688].</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte registrované zariadenie určenia, schválený útulok pre psy, mačky a fretky, zariadenie schválené na zhromažďovanie, domácnosť [v prípade iného ako nekomerčného premiestňovania psov, mačiek alebo fretiek vykonávaného v súlade s článkom 55 a v náležitých prípadoch s článkom 56 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688] alebo zariadenie so špeciálnym režimom.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte alfanumerický kód každého zvierat'a v zásielke.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Neuplatňuje sa v prípade iného ako nekomerčného premiestňovania psov, mačiek alebo fretiek vykonávaného v súlade s článkom 55, prípadne s článkom 56 nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>(4) Vyhlásenie uvedené v bode II.2.1, ktoré sa má priložiť k tomuto certifikátu, je stanovené v kapitole 61 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/403 (za vzorom certifikátu zdravia zvierat).</p> <p>(5) Členské štáty alebo ich časti uvedené v zozname v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/878.</p> <p>(6) Ošetrenia proti zamoreniu parazitom <i>Echinococcus multilocularis</i>, ktoré boli poskytnuté po dátume podpísania tohto certifikátu, musia byť ukončené a zdokumentované v súlade s článkom 6 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2018/772.</p>
--	--



EURÓPSKA ÚNIA

Vzor certifikátu CANIS-FELIS-FERRETS-INTRA

<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

**Vzor vyhlásenia, ktoré sa má priložiť k certifikátu, uvedený v článku 54 ods. 1 písm. b) bode i) alebo v článku 56 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688**

Ja, podpísaný,

.....<sup>1</sup>.

[prevádzkovateľ alebo držiteľ spoločenského zvieratá, ktorý vykonáva iné ako nekomerčné premiestňovanie psov, mačiek alebo fretiek, ako sa stanovuje v článku 55 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688]

vyhlasujem, že od narodenia do času odchodu zvieratá neboli v kontakte s držanými suchozemskými zvieratami, v prípade ktorých existovalo podozrenie na infekciu vírusom besnoty, alebo s voľne žijúcimi zvieratami druhov zo zoznamu príslušných pre infekciu vírusom besnoty.

Transpondér/tetovanie <sup>2</sup>	Číslo pasu/certifikátu zdravia zvierat <sup>2</sup>

<sup>1</sup> Vyplňte paličkovým písmom.

<sup>2</sup> Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.

## KAPITOLA 62

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK SPERMY, OOCYTOV A EMBRYÍ PSOV (*CANIS LUPUS FAMILIARIS*) A MAČIEK (*FELIS SILVESTRIS CATUS*), KTORÉ BOLI ODOBRANÉ ALEBO VYPRODUKOVANÉ, SPRACOVANÉ A SKLADOVANÉ V SÚLADE S NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/686, MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR GP-CANIS-FELIS-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA				INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa  Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
			<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>		
			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
			<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa  Krajina	ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa  Krajina	Registračné číslo	ISO kód krajiny
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b>	Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa  Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa  Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad		<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Adresa  Krajina	Registračné číslo/číslo povolenia  ISO kód krajiny	
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Krajina Číslo obchodného dokladu	Kód ISO kód krajiny		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené					
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera		Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/kategória	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrenia		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu GP-CANIS-FELIS-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	Sperma <sup>(1)</sup> /oocyty <sup>(1)</sup> /embryá <sup>(1)</sup> zo psov <sup>(1)</sup> /z mačiek <sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I je/sú určená(-é) na umelé rozmnožovanie a bola/boli získané z darcovských zvierat, ktoré	
	II.1.1.	sa narodili a od narodenia sa zdržiavali v Únii alebo vstúpili do Únie v súlade s požiadavkami na vstup do Únie;	
	II.1.2.	sú	
	<sup>(1)</sup> bud'	[označené implantáciou transpondéra v súlade s článkom 17 ods. 1 nariadenia (EÚ) č. 576/2013;]	
	<sup>(1)</sup> alebo	[označené zreteľne čitateľným tetovaním v súlade s článkom 17 ods. 1 nariadenia (EÚ) č. 576/2013;]	
	<sup>(1)</sup> alebo	[identifikované v súlade s článkom 70 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;]	
	II.1.3.	boli vakcinované proti besnote v súlade s požiadavkami na platnosť stanovenými v časti I prílohy VII k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688.	
	II.2.	Sperma <sup>(1)</sup> /oocyty <sup>(1)</sup> /embryá <sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I pochádza(-jú) z registrovaného zariadenia, ktorému príslušný orgán pridelil jedinečné registračné číslo uvedené v kolónke I.11.	
	II.3.	Podľa úradných informácií sperma <sup>(1)</sup> /oocyty <sup>(1)</sup> /embryá <sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I bola(-i) získaná(-é) z darcovských zvierat, ktoré	
	II.3.1.	pochádzajú zo zariadení, v ktorých nebola potvrdená infekcia vírusom besnoty počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy <sup>(1)</sup> /oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> ;	
	II.3.2.	sú v súlade so všetkými preventívnymi zdravotnými opatreniami pre iné choroby alebo infekcie ako besnota stanovenými v časti 2 prílohy VII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688.	
	II.4.	Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa sperma <sup>(1)</sup> /oocyty <sup>(1)</sup> /embryá <sup>(1)</sup> bola(-i) získaná(-é) z darcovských zvierat, ktoré	
	II.4.1.	v deň odberu spermy <sup>(1)</sup> /oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> nevykazovali žiadne symptómy choroby;	
II.4.2.	neboli použité na prirodzenú plemenitbu počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy <sup>(1)</sup> /oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a počas obdobia odberu.		
II.5.	Sperma <sup>(1)</sup> /oocyty <sup>(1)</sup> /embryá <sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I je (sú) umiestnená(-é) v zapломbovanom prepravnom kontajneri a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19.		
II.6.	Podľa môjho najlepšieho vedomia a na základe dokladovej kontroly údajov, ktoré predložil prevádzkovateľ, sperma <sup>(1)</sup> /oocyty <sup>(1)</sup> /embryá <sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I je (sú) umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 11 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/686 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30.		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu GP-CANIS-FELIS-INTRA

<p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte adresu a jedinečné registračné číslo zariadenia, ktoré odosiela zásielku spermy, oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uveďte adresu a jedinečné registračné číslo zariadenia, ak ho príslušný orgán priradil, do ktorého je určená zásielka spermy, oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Typ</i>“: Uveďte, či ide o spermú, embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„<i>Druh</i>“: Podľa situácie uveďte „<i>Canis lupus familiaris</i>“ alebo „<i>Felis silvestris catus</i>“.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uveďte individuálne identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a.</p> <p>„<i>Identifikačná značka</i>“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uveďte dátum, keď boli sperma, oocyty alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uveďte jedinečné registračné číslo zariadenia, v ktorom sa vykonáva odber alebo produkcia spermy, oocytov alebo embryí v zásielke.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami) <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Názov miestnej kontrolnej jednotky <span style="float: right;">Kód miestnej kontrolnej jednotky</span></p> <p>Dátum</p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 63

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE INÝCH  
MÄSOŽRAVCOV MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR OTHCARN-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA		INTRA		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci z hrozaďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	Registračné číslo	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo	ISO kód krajiny
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno Adresa Krajina		Registračné číslo/číslo povolenia  ISO kód krajiny
	<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Krajina Číslo obchodného dokladu		Kód  ISO kód krajiny	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/kategória	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
							Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrenia		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Test



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OTHCARN-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Iné mäsožravce<sup>(1)(2)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:</p> <p>II.1.1. Sú identifikované:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [individuálne;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>a/alebo</i> [ako skupina zvierat rovnakého druhu držaných spolu počas premiestňovania na miesto určenia;]</p> <p>II.1.2. Boli podrobené klinickému vyšetreniu alebo klinickej prehliadke dňa ..... (<i>uved'te dátum dd/mm/yyyy</i>) v období 48 hodín pred odchodom a nevykazovali symptómy ani klinické príznaky chorôb.</p> <p>II.1.3. Pochádzajú z registrovaného alebo schváleného zariadenia, v ktorom počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty u držaných suchozemských zvierat, a v ktorom podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p>II.2. Iné mäsožravce<sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I spĺňajú tieto požiadavky:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [II.2.1. Podstúpili úplnú prvú vakcináciu proti besnote a uplynulo aspoň 21 dní od dokončenia prvej vakcinácie proti besnote vykonanej v súlade s požiadavkami na platnosť stanovenými v časti I prílohy VII k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 a každá následná revakcinácia sa vykonala počas obdobia platnosti predchádzajúcej vakcinácie.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [II.2.1. [Sú určené na priamu prepravu v súlade s článkom 58 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 do:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [zariadenia so špeciálnym režimom uvedeného v kolónke I.20 v časti I;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [zariadenia uvedeného v kolónke I.20 v časti I, v ktorom sú tieto zvieratá držané ako zvieratá chované na kožušinu podľa vymedzenia v bode 1 prílohy I k nariadeniu Komisie (EÚ) č. 142/2011.]]</p> <p>[II.2.2. Psovité iné ako psy z dôvodu ich plánovaného miesta určenia<sup>(4)</sup> uvedeného v kolónke I.10 alebo v prípade regionalizácie v kolónke I.11:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [boli ošetrené proti zamoreniu parazitom <i>Echinococcus multilocularis</i> v súlade s časťou 2 bodom 2 prílohy VII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [neboli ošetrené proti zamoreniu parazitom<sup>(5)</sup> <i>Echinococcus multilocularis</i>;]]</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu OTHCARN-INTRA

Identifikácia	Ošetrovanie proti echinokokom		Ošetrojúci veterinárny lekár
	Názov a výrobca výrobku	Dátum [dd/mm/yyyy] a čas ošetrovania [00:00]	Meno veľkým paličkovým písmom, odtlačok pečiatky a podpis

<sup>(3)</sup> *alebo* [sú určené na priamu prepravu v súlade s článkom 58 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 do:

<sup>(3)</sup> *bud'* [zariadenia so špeciálnym režimom uvedeného v kolónke I.20 v časti I.]]]

<sup>(3)</sup> *alebo* [zariadenia uvedeného v kolónke I.20 v časti I], v ktorom sú tieto zvieratá držané ako zvieratá chované na kožušinu podľa vymedzenia v bode 1 prílohy I k nariadeniu (EÚ) č. 142/2011.]]]

II.3. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 4 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.

II.4. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.

**Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat**

V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa.....(uvedte dátum).

**Poznámky:**

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.11: „*Miesto odoslania*“: Uvedte registrované alebo schválené odosielajúce zariadenie.

Kolónka I.12: „*Miesto určenia*“: Uvedte registrované alebo schválené zariadenie určenia.

Kolónka I.30: „*Identifikačné číslo*“: Uvedte identifikáciu každého zvieratá v zásielke.

**Časť II:**

(1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat.

(2) Iné mäsožravce sú zvieratá druhov radu *Carnivora* iné ako psy, mačky a fretky podľa vymedzenia v článku 3 bode 32 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.

(3) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.

(4) Členské štáty alebo ich časti uvedené v zozname v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/878.

(5) Na doloženie podrobných údajov o ošetrovaní proti zamoreniu parazitom *Echinococcus multilocularis* v súlade s časťou 2 bodom 2 prílohy VII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ak bolo poskytnuté po podpísaní certifikátu a pred naplánovaným vstupom do jedného z členských štátov alebo do jednej z ich častí uvedených v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/878, sa musí použiť tabuľka uvedená v bode II.2.2.

EURÓPSKA ÚNIA

Vzor certifikátu OTHCARN-INTRA

<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 64

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE VOĽNE ŽIJÚCICH SUCHOZEMSKÝCH ZVIERAT MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI (VZOR WILD-ANIMALS-INTRA)**

EUROPSKA UNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b> <b>I.2a. Miestny referenčný kód</b> <b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b> <b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	<b>KÓD QR</b>
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhrmažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	Registračné číslo
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné  Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené		
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby		

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočíchy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu WILD-ANIMALS-INTRA

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1. Zvieratá <sup>(1)</sup> v zásielke opísanej v časti I sú voľne žijúce suchozemské zvieratá a spĺňajú tieto požiadavky:		
	II.1.1. Väčšina zvierat v zásielke najmenej počas obdobia 30 dní pred odchodom zásielky alebo od narodenia, ak sú mladšie než 30 dní,		
	II.1.1.1. mala pobyt v biotope pôvodu;		
	II.1.1.2. nebola v kontakte s držanými zvieratami, ktoré mali nižší zdravotný štatút alebo boli predmetom obmedzení premiestňovania z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat;		
	II.1.1.3. nebola počas obdobia 30 dní pred odchodom zvierat'a v priamom či nepriamom kontakte s držanými zvieratami, ktoré vstúpili do Únie z tretej krajiny alebo územia.		
	II.1.2. Počas klinického vyšetrenia alebo, pokiaľ to nie je možné, počas klinickej prehliadky, ktorá(-é) bola(-o) vykonaná(-é) v období 24 hodín pred odchodom zásielky dňa ..... nevykazovali klinické príznaky alebo symptómy chorôb zo zoznamu pre zvieratá dotknutých druhov ani objavujúcich sa chorôb. (uved'te dátum dd/mm/yyyy).		
	II.2. Podľa úradných informácií voľne žijúce suchozemské zvieratá opísané v časti I nepochádzajú z biotopu, na ktorý sa vzťahujú obmedzenia premiestňovania alebo ktorý sa nachádza v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb zo zoznamu pre zvieratá dotknutých druhov.		
	<sup>(2)</sup> II.3. Podľa úradných informácií voľne žijúce suchozemské zvieratá opísané v časti I sú kopytníky a spĺňajú tieto požiadavky na zdravie:		
	<sup>(2)</sup> II.3.1. Pochádzajú z biotopu, v ktorom počas posledných 42 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> u voľne žijúcich suchozemských zvierat druhov zo zoznamu príslušných pre uvedenú chorobu.]		
<sup>(2)</sup> II.3.2. Pochádzajú z biotopu, v ktorom počas posledných 42 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i> ) u voľne žijúcich suchozemských zvierat druhov zo zoznamu príslušných pre uvedenú chorobu.]			
<sup>(2)</sup> II.3.3. Pochádzajú z biotopu, v ktorom počas obdobia 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty.]			
<sup>(2)</sup> II.3.4. Pochádzajú z biotopu, v ktorom počas posledných dvoch rokov pred odchodom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby v okruhu 150 km u voľne žijúcich suchozemských zvierat druhov zo zoznamu príslušných pre uvedenú chorobu.]			
<sup>(2)</sup> II.3.5. Pochádzajú z biotopu, v ktorom počas obdobia 15 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti u kopytníkov.]			
<sup>(2)</sup> II.3.6. Pochádzajú z biotopu, v ktorom počas posledných 30 dní pred odchodom nebol hlásený výskyt surry ( <i>Trypanosoma evansi</i> ).]]			

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu WILD-ANIMALS-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>[II.4. Podľa úradných informácií voľne žijúce suchozemské zvieratá opísané v časti I patria do čeľadí Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae alebo Tragulidae a spĺňajú tieto požiadavky na zdravie:</p> <p><sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.4.1. Pochádzajú z biotopu v členskom štáte alebo pásme bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat, a neboli vakcinované živou vakcínou proti infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) počas obdobia 60 dní pred dátumom premiestnenia a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688.]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.4.2. Pochádzajú z biotopu v členskom štáte alebo pásme, na ktoré sa vzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a</p> <p><sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.4.2.1. mali pobyt v členskom štáte alebo pásme bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v súlade s článkom 40 ods. 3 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689</p> <p><sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.4.2.1.1. minimálne počas 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.4.2.1.2. minimálne počas 28 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené sérologickému testu, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume vstupu zvierat'a do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.4.2.1.3. minimálne počas 14 dní pred dátumom premiestnenia a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume vstupu zvierat'a do členského štátu alebo pásma bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.4.2.2. boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných dvoch rokov hlásený v danom členskom štáte alebo pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p><sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [II.4.2.2.1. boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup> <i>a/alebo</i> [II.4.2.2.2. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu WILD-ANIMALS-INTRA

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.4.2.3. boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, ktorý umožňuje zistiť špecifické protilátky proti všetkým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných dvoch rokov hlásený v danom členskom štáte alebo pásme, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.4.2.3.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.4.2.3.2. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 30 dní pred dátumom premiestnenia a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanom na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.4.3. Pochádzajú z biotopu v členskom štáte alebo pásme, ktoré nie sú ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa na ne nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688, a</p> <p>[II.4.3.1. mali počas obdobia najmenej 60 dní pred odchodom pobyt v biotope nachádzajúcom sa v členskom štáte alebo v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo biotopu, v ktorom sa počas uvedeného obdobia vykonával dohľad v súlade s požiadavkami stanovenými v časti II kapitole 1 oddieloch 1 a 2 prílohy V k nariadeniu (EÚ) 2020/689, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.4.3.1.1. zvieratá boli vakcinované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo biotopu pobytu zvierat, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.4.3.1.1.1. boli vakcinované viac ako 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.4.3.1.1.2. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunity stanovenom v špecifikáciách vakcíny;]]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.4.3.1.2. zvieratá boli imunizované proti tým sérotypom (1 – 24) infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných dvoch rokov hlásený v oblasti s polomerom minimálne 150 km okolo biotopu pobytu zvierat, a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.4.3.1.2.1. zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 60 dní pred dátumom premiestnenia]]</p>
--	--



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu WILD-ANIMALS-INTRA

		( <sup>2</sup> ) <i>alebo</i> [II.4.3.1.2.2. zvieratá boli podrobené sérologickému testu, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 30 dní pred dátumom premiestnenia a testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom premiestnenia;]]]
( <sup>2</sup> ) <i>a/alebo</i>	[II.4.4.	Nesplňajú požiadavky stanovené v časti II kapitole 2 oddiele 1 bodoch 1 až 3 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a príslušný orgán členského štátu pôvodu povolil premiestnenie uvedených zvierat do iného členského štátu alebo jeho pásma
( <sup>2</sup> ) <i>bud'</i>	[II.4.4.1.	so štatútom bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods. 2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a
( <sup>2</sup> ) <i>bud'</i>	[II.4.4.1.1.	v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému nariadeniu a
( <sup>2</sup> ) <i>a/alebo</i>	[II.4.4.1.2.	v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému nariadeniu a
( <sup>2</sup> ) <i>a/alebo</i>	[II.4.4.1.3.	v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému nariadeniu a
( <sup>2</sup> ) <i>a/alebo</i>	[II.4.4.1.4.	v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému nariadeniu a
		sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia]]
( <sup>2</sup> ) <i>a/alebo</i>	[II.4.4.2.	so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené za podmienok uvedených v článku 43 ods. 2 písm. a), b) a c) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a
( <sup>2</sup> ) <i>bud'</i>	[II.4.4.2.1.	v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k uvedenému nariadeniu a
( <sup>2</sup> ) <i>a/alebo</i>	[II.4.4.2.2.	v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k uvedenému nariadeniu a
( <sup>2</sup> ) <i>a/alebo</i>	[II.4.4.2.3.	v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k uvedenému nariadeniu a
( <sup>2</sup> ) <i>a/alebo</i>	[II.4.4.2.4.	v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k uvedenému nariadeniu a
		sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia;]]]

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu WILD-ANIMALS-INTRA

<p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.4.4.3. ktoré nie sú ani bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), ani sa na ne nevzťahuje eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1– 24), a členský štát určenia informoval Komisiu a ostatné členské štáty, že takéto premiestnenie je povolené</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.4.4.3.1. bez akýchkoľvek podmienok a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.4.4.3.2. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 5 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.4.4.3.3. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 6 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.4.4.3.4. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 7 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.4.4.3.5. za podmienok uvedených v časti II kapitole 2 oddiele 1 bode 8 prílohy V k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 a</p> <p>sú splnené požiadavky stanovené v článku 32 ods. 1 písm. a), b) alebo c) alebo v článku 32 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688 a požiadavky stanovené v článku 33 uvedeného delegovaného nariadenia.]]]</p> <p>II.5. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa voľne žijúce suchozemské zvieratá pochádzajú z biotopu, v ktorom nedochádza k abnormálnej úmrtnosti s neurčenou príčinou.</p> <p>II.6. Sú prijaté opatrenia na prepravu zásielky v súlade s článkom 101 ods. 1, 2 a 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>II.7. Tento certifikát je platný 10 dní od dátumu vydania. V prípade prepravy zvierat vodnou dopravou/po mori sa obdobie platnosti certifikátu môže predĺžiť o dĺžku trvania cesty vodnou dopravou/po mori.</p> <p><b>Potvrdenie o dobrých životných podmienkach zvierat</b></p> <p>V čase kontroly boli zvieratá, na ktoré sa vzťahuje tento zdravotný certifikát, spôsobilé na prepravu v súlade s ustanoveniami nariadenia Rady (ES) č. 1/2005, a to po plánovanej ceste, ktorá sa mala začať dňa..... (uvedte dátum).</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu WILD-ANIMALS-INTRA

<b>Časť I:</b> Kolónka I.11: „ <i>Miesto odoslania</i> “: Uved'te biotop pôvodu zvierat v zásielke. Kolónka I.12: „ <i>Miesto určenia</i> “: Uved'te biotop alebo zariadenie konečného určenia zásielky. Kolónka I.30: „ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uved'te identifikačné kódy zvierat v zásielke.	
<b>Časť II:</b> (1) V zásielke môže byť jedno alebo viac zvierat. (2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkým písmenami)	Kvalifikácia a titul
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky
Dátum	
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 65

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA PREMIESTŇOVANIE ZÁSIELOK  
SPERMY, OOCYTOV A EMBRYÍ ZVIERAT ČELADÍ CAMELIDAE A CERVIDAE  
MEDZI ČLENSKÝMI ŠTÁTMI, KTORÉ BOLI ODOBRANÉ ALEBO  
VYPRODUKOVANÉ, SPRACOVANÉ A SKLADOVANÉ V SÚLADE S  
NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/686  
(VZOR GP-CAM-CER-INTRA)**

EURÓPSKA ÚNIA		INTRA	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.2a. Miestny referenčný kód</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ vykonávajúci zhromažďovanie nezávisle od zariadenia</b> Názov/meno                      Registračné číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Lietadlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia <input type="checkbox"/> Iné Doklad	<b>I.16. Prepravca</b> Názov/meno                      Registračné číslo/číslo povolenia Adresa Krajina                      ISO kód krajiny  <b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                      Číslo plomby			

<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>							
<input type="checkbox"/> Ďalšia držba	<input type="checkbox"/> Zabitie	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<input type="checkbox"/> Registrované koňovité zvieratá	<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/vystúpenie zvierat	<input type="checkbox"/> Výstava	<input type="checkbox"/> Podujatie alebo aktivita v blízkosti hraníc				
<input type="checkbox"/> Vypustenie do voľnej prírody	<input type="checkbox"/> Expedičné stredisko	<input type="checkbox"/> Oblasť sádkovania/purifikačné stredisko	<input type="checkbox"/> Zariadenie pre akvakultúru na okrasné účely				
<input type="checkbox"/> Ďalšie spracovanie	<input type="checkbox"/> Organické hnojivá a zúrodňujúce látky	<input type="checkbox"/> Technické použitie	<input type="checkbox"/> Karanténne alebo podobné zariadenie				
<input type="checkbox"/> Produkty určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Opeľovanie	<input type="checkbox"/> Živé vodné živočichy určené na ľudskú spotrebu	<input type="checkbox"/> Iné				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez tretiu krajinu</b>							
Tretia krajina		ISO kód krajiny					
Miesto výstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
Miesto vstupu		Kód hraničnej kontrolnej stanice					
<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na tranzit cez členský(-é) štát(-y)</b>				<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na vývoz</b>			
Členský štát	ISO kód krajiny	Tretia krajina	ISO kód krajiny				
Členský štát	ISO kód krajiny	Miesto výstupu	Kód hraničnej kontrolnej stanice				
Členský štát	ISO kód krajiny						
<b>I.24. Predpokladaná dĺžka trvania cesty</b>				<b>I.25. Plán cesty</b> <input type="checkbox"/> áno <input type="checkbox"/> nie			
<b>I.26. Celkový počet balení</b>				<b>I.27. Celkové množstvo</b>			
<b>I.28. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)</b>				<b>I.29. Celkový priestor vyhradený pre zásielku</b>			
<b>I.30. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo Typ
Región pôvodu		Chladiarenský sklad		Identifikačná značka	Typ balenia		Čistá hmotnosť
Bitúnok		Typ ošetrovania		Druh komodity	Počet balení		Číslo šarže
		Dátum odberu/produkcie		Výrobný podnik	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Test	

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu GP-CAMELID-CER-INTRA

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Sperma<sup>(1)</sup>/oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I je/sú určená(-é) na umelé rozmnožovanie a bola/boli získaná(-é) z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.1.1. sa narodili a od narodenia sa zdržiavali v Únii alebo vstúpili do Únie v súlade s požiadavkami na vstup do Únie;</p> <p>II.1.2. sa počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> zdržiavali v jednom zariadení pôvodu;</p> <p><sup>(1)</sup>II.1.3. sú zvieratá čeľade Camelidae a boli identifikované v súlade s článkom 73 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup>II.1.3. sú zvieratá čeľade Cervidae a boli identifikované v súlade s článkom 73 ods. 2 alebo článkom 74 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(1)</sup>/oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I pochádza(-jú) z registrovaného zariadenia, ktorému príslušný orgán prideliť jedinečné registračné číslo uvedené v kolónke I.11.</p> <p>II.3. Podľa úradných informácií sperma<sup>(1)</sup>/oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> bola(-i) získaná(-é) z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.3.1. nepochádzajú zo zariadenia ani neboli v kontakte so zvieratami zo zariadenia, ktoré sa nachádza v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu slintačky a krívačky, infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, infekcie vírusom moru malých prežúvavcov alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre druhy týchto držaných suchozemských zvierat;</p> <p>II.3.2. pochádzajú zo zariadenia, v ktorom počas obdobia najmenej predchádzajúcich 12 mesiacov pred dátumom odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup></p> <p>II.3.2.1. bol vykonaný program dohľadu na zistenie infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) v súlade s časťou 2 alebo 3 prílohy II k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688;</p> <p>II.3.2.2. neboli umiestnené žiadne zvieratá čeľadi Camelidae alebo Cervidae, ktoré nespĺňajú požiadavky uvedené v bode II.3.2.1;</p> <p>II.3.2.3. v prípade podozrenia na infekciu baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) boli vykonané vyšetrenia a choroba bola vylúčená;</p> <p>II.3.3. pochádzajú zo zariadenia, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> a <i>Brucella suis</i> počas obdobia najmenej 42 dní pred dátumom odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p>		

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu GP-CAMELID-CER-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>[II.3.4. sú zvieratá čeľade Camelidae a pochádzajú zo zariadenia, v ktorom boli všetky prítomné zvieratá podrobené s negatívnym výsledkom testu na infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> a <i>Brucella suis</i> uvedenému v časti I prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal na vzorkách odobraných počas obdobia 30 dní pred dátumom odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.3.5. pochádzajú zo zariadenia, v ktorom nebol hlásený výskyt infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.3.6. pochádzajú zo zariadenia, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby počas obdobia najmenej dvoch rokov pred dátumom odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> v okruhu 150 km od zariadenia;</p> <p>II.3.7. pochádzajú zo zariadenia, v ktorom nebola potvrdená infekcia vírusom besnoty počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.3.8. pochádzajú zo zariadenia, v ktorom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti počas obdobia najmenej 15 dní pred dátumom odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.3.9. pochádzajú zo zariadenia, v ktorom nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>, a</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [surra nebola potvrdená počas predchádzajúcich dvoch rokov;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [surra bola potvrdená počas predchádzajúcich dvoch rokov a po poslednom výskyte ohniska tejto choroby sa na zariadenie naďalej vzťahovali obmedzenia premiestňovania, kým</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá neboli odstránené zo zariadenia; a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) uvedenému v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnym výsledkom, ktorý bol vykonaný na vzorkách odobraných aspoň 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia;]</li> </ul> <p>II.3.10. spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.3.10.1. boli počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas tohto odberu držané v členskom štáte alebo jeho pásme bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.3.10.2. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas ich odberu, v členskom štáte alebo jeho pásme, ktoré majú schválený eradikačný program zameraný na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24);]</p>
--	--

## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu GP-CAMELID-CER-INTRA

	<p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.3.10.3. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> alebo počas tohto odberu v členskom štáte alebo jeho pásme, v ktorých príslušný orgán miesta pôvodu zásielky spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> získal predbežný písomný súhlas príslušného orgánu členského štátu určenia týkajúci sa podmienok zariadenia uvedeného pásma bez sezónneho výskytu choroby a súhlas s prijatím zásielky spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>];</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.3.10.4. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas tohto odberu;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.3.10.5. boli podrobené sérologickému testu na zistenie prítomnosti protilátok proti vírusu katarálnej horúčky oviec séroskupiny 1 – 24, s negatívnymi výsledkami, v období od 28 do 60 dní od dátumu každého odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>];</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.3.10.6. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vírusu katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách krvi odobraných na začiatku a na konci odberu spermy a počas odberu, v intervaloch minimálne každých 7 dní v prípade testu na izoláciu vírusu alebo minimálne každých 28 dní v prípade PCR;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.3.10.7. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vírusu katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) s negatívnymi výsledkami na vzorke krvi odobranej v deň odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>.]</p> <p>II.4. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa sperma<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I bola(-i) získaná(-é) z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.4.1. boli v deň odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> klinicky vyšetrené veterinárnym lekárom a nevykazovali žiadne symptómy choroby;</p> <p>II.4.2. neboli v kontakte so zvieratami, ktoré nespĺňali požiadavky stanovené v bode II.1.1 a v bodoch II.3.1 až II.3.10 počas obdobia pobytu najmenej 30 dní stanoveného v bode II.1.2;</p> <p>II.4.3. neboli použité na prirodzenú plemenitbu počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas obdobia odberu.</p> <p>II.5. Sperma<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I je (sú) umiestnená(-é) v zaplombovanom prepravnom kontajneri a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19.</p> <p>II.6. Podľa môjho najlepšieho vedomia a na základe dokladovej kontroly údajov, ktoré predložil prevádzkovateľ, sperma<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I je (sú) umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 11 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/686 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.30.</p>
--	---



## EURÓPSKA ÚNIA

## Vzor certifikátu GP-CAMELID-CER-INTRA

<p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte adresu a jedinečné registračné číslo zariadenia, ktoré odosiela zásielku spermy, oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uveďte adresu a jedinečné registračné číslo zariadenia, do ktorého je určená zásielka spermy, oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.30: „<i>Typ</i>“: Uveďte, či ide o spermú, embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„<i>Druh</i>“: Podľa situácie uveďte „<i>Camelidae</i>“ alebo „<i>Cervidae</i>“.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uveďte individuálne identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a.</p> <p>„<i>Identifikačná značka</i>“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uveďte dátum, keď boli sperma, oocyty alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uveďte jedinečné registračné číslo zariadenia, v ktorom sa vykonáva odber alebo produkcia spermy, oocytov alebo embryí v zásielke.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p>									
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <table border="0"> <tr> <td>Meno (veľkými písmenami)</td> <td>Kvalifikácia a titul</td> </tr> <tr> <td>Názov miestnej kontrolnej jednotky</td> <td>Kód miestnej kontrolnej jednotky</td> </tr> <tr> <td>Dátum</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Pečiatka</td> <td>Podpis</td> </tr> </table>		Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul	Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky	Dátum		Pečiatka	Podpis
Meno (veľkými písmenami)	Kvalifikácia a titul								
Názov miestnej kontrolnej jednotky	Kód miestnej kontrolnej jednotky								
Dátum									
Pečiatka	Podpis								

## PRÍLOHA II

Príloha II obsahuje tieto vzory certifikátov zdravia zvierat a certifikátov zdravia zvierat/úradných certifikátov a vyhlásení na vstup do Únie a tranzit cez Úniu:

Vzor

<b>Kopytníky</b>	
BOV-X	Kapitola 1: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup hovädzieho dobytku do Únie
BOV-Y	Kapitola 2: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup hovädzieho dobytku určeného na zabitie do Únie
BOV-X-TRANSIT-RU	Kapitola 3: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup hovädzieho dobytku určeného na tranzit z Kaliningradskej oblasti do iných oblastí Ruska do Únie cez územie Litvy
OV/CAP-X	Kapitola 4: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup oviec a kôz do Únie
OV/CAP-Y	Kapitola 5: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup oviec a kôz určených na zabitie do Únie
SUI-X	Kapitola 6: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup ošípaných a zvierat čeľade Tayassuidae do Únie
SUI-Y	Kapitola 7: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup ošípaných určených na zabitie do Únie
RUM	Kapitola 8: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup zvierat čeľadi Antilocapridae, Bovidae (iných ako hovädzí dobytok, ovce a kozy), Giraffidae, Moschidae a Tragulidae do Únie
RHINO	Kapitola 9: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zvierat čeľadi Tapiridae, Rhinocerotidae a Elephantidae do Únie
HIPPO	Kapitola 10: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zvierat čeľade Hippopotamidae do Únie
CAM-CER	Kapitola 11: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup ťavovitých a jeleňovitých do Únie
<b>Koňovité</b>	
EQUI-X	Kapitola 12: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu a vzor vyhlásenia na vstup koňovitých, ktoré nie sú určené na zabitie, do Únie
EQUI-Y	Kapitola 13: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu a vzor vyhlásenia na vstup koňovitých určených na zabitie do Únie
EQUI-TRANSIT-X	Kapitola 14: Vzor certifikátu zdravia zvierat a vzor vyhlásenia na tranzit koňovitých, ktoré nie sú určené na zabitie, cez Úniu
EQUI-TRANSIT-Y	Kapitola 15: Vzor certifikátu zdravia zvierat a vzor vyhlásenia na tranzit koňovitých určených na zabitie cez Úniu

EQUI-RE-ENTRY-30	Kapitola 16: Vzor certifikátu zdravia zvierat a vzor vyhlásenia na opätovný vstup registrovaných koní do Únie na dostihy, súťaže a kultúrne podujatia po dočasnom vývoze na obdobie najviac 30 dní
EQUI-RE-ENTRY-90-COMP	Kapitola 17: Vzor certifikátu zdravia zvierat a vzor vyhlásenia na opätovný vstup registrovaných koní do Únie na súťaž po dočasnom vývoze na obdobie najviac 90 dní s cieľom zúčastniť sa na jazdeckých podujatiach organizovaných pod záštitou Medzinárodnej jazdeckej federácie (FEI)
EQUI-RE-ENTRY-90-RACE	Kapitola 18: Vzor certifikátu zdravia zvierat a vzor vyhlásenia na opätovný vstup registrovaných koní do Únie na dostihy po dočasnom vývoze na obdobie najviac 90 dní s cieľom zúčastniť sa na konkrétnych dostihoch v Austrálii, Kanade, Spojených štátoch amerických, Hongkongu, Japonsku, Singapure, Spojených arabských emirátoch alebo Katare
<b>Kopytníky určené do zariadenia so špeciálnym režimom</b>	
CONFINED-RUM	Kapitola 19: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zvierat uvedených v kapitole 19 oddiele 1 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/403, ktoré pochádzajú zo a sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom, do Únie
CONFINED-SUI	Kapitola 20: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zvierat uvedených v kapitole 20 oddiele 1 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/403, ktoré pochádzajú zo a sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom, do Únie
CONFINED-TRE	Kapitola 21: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zvierat uvedených v kapitole 21 oddiele 1 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/403, ktoré pochádzajú zo a sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom, do Únie
CONFINED-HIPPO	Kapitola 22: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zvierat čeľade Hippopotamidae, ktoré pochádzajú zo a sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom, do Únie
<b>Vtáky a ich zárodočné produkty</b>	
BPP	Kapitola 23: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup hydiny na reprodukciu inej ako vtáky bežce a úžitkovej hydiny inej ako vtáky bežce do Únie
BPR	Kapitola 24: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup vtákov bežcov na reprodukciu a úžitkových vtákov bežcov do Únie
DOC	Kapitola 25: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup jednoduchých kurčiat iných ako vtáky bežce do Únie
DOR	Kapitola 26: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup jednoduchých kurčiat vtákov bežcov do Únie
HEP	Kapitola 27: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup násadových vajec hydiny inej ako vtáky bežce do Únie
HER	Kapitola 28: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup násadových vajec vtákov bežcov do Únie
SPF	Kapitola 29: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup vajec bez obsahu špecifikovaných patogénov do Únie

SP	Kapitola 30: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu zvierat na vstup hydiny určenej na zabitie inej ako vtáky bežce do Únie
SR	Kapitola 31: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup vtákov bežcov určených na zabitie do Únie
POU-LT20	Kapitola 32: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup menej ako 20 kusov hydiny inej ako vtáky bežce do Únie
HE-LT20	Kapitola 33: Vzor certifikátu zdravia zvierat/úradného certifikátu na vstup menej ako 20 násadových vajec hydiny inej ako vtáky bežce do Únie
CAPTIVE-BIRDS	Kapitola 34: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup vtákov chovaných v zajatí do Únie
HE-CAPTIVE-BIRDS	Kapitola 35: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup násadových vajec vtákov chovaných v zajatí do Únie
<b>Včely</b>	
QUE	Kapitola 36: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup včelích kráľovien do Únie
BBEE	Kapitola 37: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup čmeľov do Únie
<b>Psy, mačky a fretky</b>	
CANIS-FELIS-FERRETS	Kapitola 38: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup psov, mačiek a fretiek do Únie
<b>Zárodčné produkty hovädzieho dobytká</b>	
BOV-SEM-A-ENTRY	Kapitola 39: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok spermy hovädzieho dobytká do Únie, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná
BOV-SEM-B-ENTRY	Kapitola 40: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zásob spermy hovädzieho dobytká do Únie, odobranej, spracovanej a skladovanej po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021 v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 2003/43/ES, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná
BOV-SEM-C-ENTRY	Kapitola 41: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zásob spermy hovädzieho dobytká do Únie, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smernicou Rady 88/407/EHS zmenenou smernicou Rady 93/60/EHS, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná
BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	Kapitola 42: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok oocytov a embryí hovädzieho dobytká do Únie, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval

BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY	Kapitola 43: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zásob embryí hovädzieho dobytká získaných <i>in vivo</i> do Únie, odobraných, spracovaných a skladovaných pred 21. aprílom 2021 v súlade so smericou Rady 89/556/EHS, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber embryí, ktorý embryá odobral
BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY	Kapitola 44: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zásob embryí hovädzieho dobytká vyprodukovaných <i>in vitro</i> do Únie, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných pred 21. aprílom 2021 v súlade so smericou Rady 89/556/EHS, počatých s použitím spermy spĺňajúcej požiadavky smernice Rady 88/407/EHS, ktoré po 20. apríli 2021 odoslal tím na produkciu embryí, ktorý embryá vyprodukoval
BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY	Kapitola 45: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zásob embryí hovädzieho dobytká vyprodukovaných <i>in vitro</i> do Únie, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných pred 21. aprílom 2021 v súlade so smericou Rady 89/556/EHS, počatých s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačnej stanice na odber alebo skladovanie spermy schválenej príslušným orgánom krajiny vývozu, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na produkciu embryí, ktorý embryá vyprodukoval
BOV-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Kapitola 46: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, do Únie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– sperma hovädzieho dobytká, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>– zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 2003/43/ES po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>– zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 93/60/EHS,</li> <li>– oocyty a embryá hovädzieho dobytká, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>– zásoby embryí hovädzieho dobytká získaných <i>in vivo</i>, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021,</li> <li>– zásoby embryí hovädzieho dobytká vyprodukovaných <i>in vitro</i>, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021, ktoré boli počaté s použitím spermy spĺňajúcej požiadavky smernice Rady 88/407/EHS,</li> <li>– zásoby embryí hovädzieho dobytká vyprodukovaných <i>in vitro</i>, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021 a počatých s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačnej stanice na odber alebo skladovanie spermy schválenej príslušným orgánom krajiny vývozu</li> </ul>

BOV-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Kapitola 47: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, do Únie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma hovädzieho dobytká, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 2003/43/ES po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021 a</li> <li>- zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 93/60/EHS,</li> <li>- oocyty a embryá hovädzieho dobytká, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby embryí hovädzieho dobytká získaných <i>in vivo</i>, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- zásoby embryí hovädzieho dobytká vyprodukovaných <i>in vitro</i>, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021, ktoré boli počaté s použitím spermy spĺňajúcej požiadavky smernice Rady 88/407/EHS,</li> <li>- zásoby embryí hovädzieho dobytká vyprodukovaných <i>in vitro</i>, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021 a počatých s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačnej stanice na odber alebo skladovanie spermy schválenej príslušným orgánom krajiny vývozu</li> </ul>
<b>Zárodočné produkty oviec a kôz</b>	
OV/CAP-SEM-A-ENTRY	<p>Kapitola 48: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok spermy oviec a kôz do Únie, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná</p>
OV/CAP-SEM-B-ENTRY	<p>Kapitola 49: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zásob spermy oviec a kôz do Únie, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná</p>
OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	<p>Kapitola 50: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok oocytov a embryí oviec a kôz do Únie, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval</p>

OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	Kapitola 51: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok oocytov a embryí oviec a kôz do Únie, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021, ktoré odoslal po 20. apríli 2021 tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval
OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY	Kapitola 52: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, do Únie: <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma oviec a kôz, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- oocyty a embryá oviec a kôz, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021</li> </ul>
OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY	Kapitola 53: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, do Únie: <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma oviec a kôz, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- oocyty a embryá oviec a kôz odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou Rady 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021</li> </ul>
<b>Zárodočné produkty ošípaných</b>	
POR-SEM-A-ENTRY	Kapitola 54: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok spermy ošípaných do Únie, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná

POR-SEM-B-ENTRY	Kapitola 55: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zásob spermy ošípaných do Únie, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná
POR-OOCYTES-EMB-ENTRY	Kapitola 56: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok oocytov a embryí ošípaných do Únie, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval
POR-GP-PROCESSING-ENTRY	Kapitola 57: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, do Únie: <ul style="list-style-type: none"> <li>– sperma ošípaných, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>– zásoby spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021,</li> <li>– oocyty a embryá ošípaných, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> </ul>
POR-GP-STORAGE-ENTRY	Kapitola 58: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, do Únie: <ul style="list-style-type: none"> <li>– sperma ošípaných, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>– zásoby spermy ošípaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou Rady 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021,</li> <li>– oocyty a embryá ošípaných, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> </ul>
<b>Zárodočné produkty koňovitých</b>	
EQUI-SEM-A-ENTRY	Kapitola 59: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok spermy koňovitých do Únie, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré boli odoslané z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná
EQUI-SEM-B-ENTRY	Kapitola 60: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zásob spermy koňovitých do Únie, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná



EQUI-SEM-C-ENTRY	Kapitola 61: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zásob spermy koňovitých do Únie, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná
EQUI-SEM-D-ENTRY	Kapitola 62: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zásob spermy koňovitých do Únie, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010, ktoré boli odoslané po 20. apríli 2021 z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná
EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY	Kapitola 63: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok oocytov a embryí koňovitých do Únie, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval
EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY	Kapitola 64: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zásob oocytov a embryí koňovitých do Únie, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval
EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY	Kapitola 65: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zásob oocytov a embryí koňovitých do Únie, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014, ktoré odoslal tím na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval
EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY	<p>Kapitola 66: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, do Únie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– sperma koňovitých, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>– zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>– zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,</li> <li>– zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,</li> <li>– oocyty a embryá koňovitých, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>– zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014</li> </ul>
EQUI-GP-STORAGE-ENTRY	<p>Kapitola 67: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok zárodočných produktov uvedených nižšie, ktoré boli po 20. apríli 2021 odoslané z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, do Únie:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sperma koňovitých, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,</li> <li>- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,</li> <li>- oocyty a embryá koňovitých, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,</li> <li>- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,</li> <li>- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014</li> </ul>
<b>Zárodočné produkty určitých kategórií suchozemských zvierat</b>	
GP-CONFINED-ENTRY	<p>Kapitola 68: Vzor certifikátu zdravia zvierat na vstup zásielok spermy, oocytov a embryí suchozemských zvierat držaných v zariadení so špeciálnym režimom do Únie, ktoré boli odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692</p>

## KAPITOLA 1

VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP HOVÄDZIEHO DOBYTKA DO ÚNIE (VZOR BOV-X)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EÚ			
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>			
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny			
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny			
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód			
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny			
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>			
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>			
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu			
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby				
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>	<input type="checkbox"/> Ďalšia držba <input type="checkbox"/> Karanténne zariadenie <input type="checkbox"/> Výstava <input type="checkbox"/> Putovný cirkus/Vystúpenie zvierat			
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>				
	<b>I.23.</b>				

I.24.	I.25. Celkové množstvo				I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-X

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b> [*vypustí sa, ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat]</p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.1.1. nedostali:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– žiadne stilbenové ani tyrostatické látky,</li> <li>– estrogénne, androgénne a gestagénne látky ani beta-antagonistické látky na iné účely, ako je terapeutické alebo zootecnické ošetrovanie (podľa vymedzenia v smernici Rady 96/22/ES);</li> </ul> <p>II.1.2. spĺňajú záruky vzťahujúce sa na živé zvieratá a produkty z nich stanovené v plánoch rezidií predložených v súlade s článkom 29 smernice Rady 96/23/ES a dotknuté zvieratá sú uvedené v rozhodnutí Komisie 2011/163/EÚ pri dotknutej krajine pôvodu;</p> <p>II.1.3. v súvislosti s bovinnou spongiformnou encefalopatiou (BSE):</p> <p>a) zvieratá sú identifikované trvalým identifikačným systémom, ktorý umožňuje ich vysledovanie späť k matke a stádu pôvodu, a nejde o:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) prípady BSE;</li> <li>ii) hovädzi dobytok, ktorý bol počas prvého roku života chovaný spolu s prípadmi BSE počas ich prvého roku života a ktorý podľa výsledkov vyšetrenia konzumoval počas uvedeného obdobia to isté potenciálne kontaminované krmivo, alebo</li> <li>iii) ak nie sú výsledky vyšetrenia uvedené v zarážke ii) jednoznačné, hovädzi dobytok, ktorý bol počas prvého roku života chovaný s prípadmi BSE počas ich prvého roku života, alebo sa narodil v tom istom stáde ako prípady BSE a v rozmedzí 12 mesiacov pred ich narodením alebo 12 mesiacov po ich narodení;</li> </ul> <p>a</p> <p><sup>(1)</sup> <i>bud'</i> [b) i) zvieratá sa narodili a boli nepretržite chované v krajine alebo regióne, resp. v krajinách alebo regiónoch klasifikovaných v súlade s rozhodnutím Komisie 2007/453/ES ako krajiny alebo regióny so zanedbateľným rizikom BSE;</p> <p>ii) ak boli v príslušnej krajine zaznamenané miestne prípady BSE, zvieratá sa narodili po dátume, odkedy sa účinne presadzoval zákaz kŕmenia prežúvavcov mäsokostnou múčkou a oškvarkami získanými z prežúvavcov, ako sa to vymedzuje v Zákonníku zdravia suchozemských zvierat Svetovej organizácie pre zdravie zvierat, alebo sa narodili po dátume narodenia posledného miestneho zvierat'a infikovaného BSE, ak k narodeniu došlo po dátume zákazu krmiva.]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-X

	<p><sup>(1)</sup> alebo [b] i) krajina alebo región pôvodu zvierat sú klasifikované v súlade s rozhodnutím 2007/453/ES ako krajina alebo región s kontrolovaným rizikom BSE;</p> <p>ii) zvieratá sa narodili po dátume, odkedy sa účinne presadzoval zákaz kŕmenia prežúvavcov mäsokostnou múčkou a oškvarkami získanými z prežúvavcov, ako sa to vymedzuje v Zákonníku zdravia suchozemských zvierat Svetovej organizácie pre zdravie zvierat, alebo sa narodili po dátume narodenia posledného miestneho zvierat'a infikovaného BSE, ak k narodeniu došlo po dátume zákazu krmiva.]</p> <p><sup>(1)</sup> alebo [b] i) krajina alebo región pôvodu zvierat sú klasifikované v súlade s rozhodnutím 2007/453/ES ako krajina alebo región s neurčeným rizikom BSE;</p> <p>ii) kŕmenie prežúvavcov mäsokostnou múčkou a oškvarkami získanými z prežúvavcov, ako sa to vymedzuje v Zákonníku zdravia suchozemských zvierat Svetovej organizácie pre zdravie zvierat, bolo zakázané a tento zákaz bol v krajine alebo regióne pôvodu účinne presadzovaný;</p> <p>iii) zvieratá sa narodili najmenej dva roky po dátume, odkedy sa účinne presadzoval zákaz kŕmenia prežúvavcov mäsokostnou múčkou a oškvarkami získanými z prežúvavcov, ako sa to vymedzuje v Zákonníku zdravia suchozemských zvierat Svetovej organizácie pre zdravie zvierat, alebo sa narodili po dátume narodenia posledného miestneho zvierat'a infikovaného BSE, ak k narodeniu došlo po dátume zákazu krmiva.]</p> <p><b>II.2. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:</p> <p>II.2.1. pochádzajú z pásma s kódom: ___ - ___<sup>(2)</sup>, z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup hovädzieho dobytku do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>II.2.2. boli nepretržite:</p> <p>i) od narodenia alebo počas obdobia najmenej šiestich mesiacov pred dátumom ich odoslania do Únie v pásme uvedenom v bode II.2.1. a</p> <p>ii) od narodenia alebo počas obdobia najmenej 40 dní pred dátumom ich odoslania do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období nebol umiestnený žiadny hovädzí dobytok ani žiadne zvieratá iných druhov uvedených v zozname pri tých istých chorobách ako pre hovädzí dobytok.</p> <p>II.2.3. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 30 dní pred dátumom ich odoslania do Únie.</p> <p>II.2.4. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p><sup>(1)</sup> bud' [II.2.5. boli odoslané do Únie priamo z ich zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením].</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-X

	<p><sup>(1)</sup> <i>alebo</i> [II.2.5. podstúpili jedenkrát zhromažďovanie v pásme pôvodu v súlade s týmito podmienkami:</p> <p>a) zhromažďovanie sa uskutočnilo v zariadení:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) schválenom príslušným orgánom v tretej krajine alebo na území na vykonávanie zhromažďovania kopytníkov v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035;</li> <li>ii) ktorému príslušný orgán tretej krajiny alebo územia pridelil jedinečné schvaľovacie číslo;</li> <li>iii) ktoré príslušný orgán tretej krajiny alebo územia odoslania na tento účel uviedol v zozname spolu s informáciami stanovenými v článku 21 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035;</li> <li>iv) ktoré spĺňa požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</li> </ul> <p>b) zhromažďovanie v zhromažďovacom stredisku trvalo najviac 6 dní.]</p> <p>II.2.6. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich naloženia na odoslanie do Únie vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.2.11, a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.2.7. sú naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(3)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</li> <li>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</li> <li>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</li> </ul> <p>II.2.8. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.9. neboli vakcinované proti:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) slintačke a krívačke, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii baktériou <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytky), infekcii baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>), infekcii baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a</li> <li>ii) infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) živou vakcínou počas 60 dní pred ich odoslaním do Únie.</li> </ul> <p>II.2.10. pochádzajú z pásma:</p> <p>II.2.10.1. v ktorom:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky:  <i>bud'</i> [najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]<sup>(1)</sup>  <i>alebo</i> [od ___/___/___ (dd/mm/rrrr)]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>ii) nebola vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a do ktorého neboli počas uvedeného obdobia umiestnené žiadne zvieratá vakcinované proti slintačke a krívačke.</li> </ul>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-X

	<p>II.2.10.2. v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom nodulárnej dermatitídy najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.</p> <p>II.2.10.3. v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom horúčky údolia Rift a infekcie baktériou <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytku) najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a počas tohto obdobia:</p> <p>i) nebola vykonaná vakcinácia proti týmto chorobám a</p> <p>ii) neboli umiestnené zvieratá vakcinované proti týmto chorobám.</p>
<i>bud'</i>	[II.2.10.4. ktoré je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)] <sup>(1)(5)</sup>
<i>alebo</i>	[II.2.10.4. ktoré bolo bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):
	<i>bud'</i> [II.2.10.4.1. najmenej počas 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.] <sup>(1)(6)</sup>
	<i>alebo</i> [II.2.10.4.1. najmenej počas 28 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené sérologickému testu v súlade s článkom 9 písm. b) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume vstupu zvierat do pásma bez sezónneho výskytu.] <sup>(1)(6)</sup>
	<i>alebo</i> [II.2.10.4.1. najmenej počas 14 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume vstupu zvierat do pásma bez sezónneho výskytu.] <sup>(1)(6)</sup>
<i>alebo</i>	[II.2.10.4. ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a zvieratá boli vakcinované proti všetkým sérotypom (1 až 24) vírusu katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných dvoch rokov hlásený v danom pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a
	<i>bud'</i> [II.2.10.4.1. boli vakcinované viac než 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]] <sup>(1)</sup>
	<i>alebo</i> [II.2.10.4.1. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunitnej ochrany stanovenej v špecifikáciách vakcíny.]] <sup>(1)</sup>
<i>alebo</i>	[II.2.10.4. ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a zvieratá boli s pozitívnymi výsledkami podrobené sérologickému testu, ktorý umožňuje zistiť špecifické protilátky proti všetkým sérotypom (1 – 24) vírusu katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných 2 rokov hlásený v danom pásme, a:
	<i>bud'</i> [II.2.10.4.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]] <sup>(1)</sup>



## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-X

	<p><i>alebo</i> [II.2.10.4.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanom na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>bud'</i> [II.2.10.5. je bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy]]<sup>(1)(7)</sup></p> <p><i>alebo</i>[II.2.10.5. nie je bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy a v zariadení pôvodu zvierat nebol počas najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie hlásený výskyt danej choroby a</p> <p style="padding-left: 20px;">[II.2.10.5.1. zvieratá v zásielke staršie ako 24 mesiacov:</p> <p style="padding-left: 40px;"><i>bud'</i> [II.2.10.5.1.1. boli pred odoslaním do Únie držané v izolácii od ostatného hovädzieho dobytku držaného v tom istom zariadení a počas obdobia izolácie boli podrobené laboratórnemu vyšetreniu na enzootickú bovinnú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v článku 9 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom aspoň 4 mesiacov.]]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 40px;"><i>alebo</i> [II.2.10.5.1.1. boli podrobené laboratórnemu vyšetreniu na enzootickú bovinnú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v článku 9 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorke odobranej počas obdobia 30 dní pred dátumom ich odoslania do Únie a všetok hovädzi dobytok starší ako 24 mesiacov držaný v zariadení pôvodu bol podrobený laboratórnemu vyšetreniu na enzootickú bovinnú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v článku 9 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 4 mesiacov počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;">[II.2.10.5.2. zvieratá v zásielke mladšie ako 24 mesiacov sa narodili matkám, ktoré boli podrobené laboratórnemu vyšetreniu na enzootickú bovinnú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v článku 9 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 4 mesiacov počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11. pochádzajú zo zariadenia:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.11.1. ktoré je registrované príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov počas obdobia najmenej 3 rokov s týmito informáciami:</p> <p style="padding-left: 40px;">i) druhy, kategórie, počet a identifikácia zvierat v zariadení;</p> <p style="padding-left: 40px;">ii) premiestňovanie zvierat do zariadenia a z neho;</p> <p style="padding-left: 40px;">iii) úmrtnosť v zariadení.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-X

	<p>II.2.11.2. v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje.</p> <p>II.2.11.3. ktoré v čase odoslania zvierat do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.11.4. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu: slintačka a kriváčka, infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcia vírusom horúčky údolia Rift, infekcia baktériou <i>Mycobacterium mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytku) a infekcia vírusom nodulárnej dermatitídy.</p> <p><i>bud'</i> [II.2.11.5. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 150 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 2 rokov pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt epizootickej hemoragickej choroby.]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.5. ktoré sa nachádza v pásme bez sezónneho výskytu epizootickej hemoragickej choroby.]<sup>(1)(8)</sup></p> <p>II.2.11.6. bez výskytu infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>), pokiaľ ide o hovädzi dobytok<sup>(9)</sup>, a</p> <p><i>bud'</i> [II.2.11.6.1. nachádzajúceho sa v pásme bez výskytu choroby, ak sa nevykonáva vakcinácia proti uvedenej chorobe.]<sup>(1)(10)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.6.1. zvieratá boli podrobené s negatívnymi výsledkami počas obdobia 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie testu na infekciu baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v článku 9 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.6.1. zvieratá sú mladšie ako šesť týždňov.]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11.7. bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, pokiaľ ide o hovädzi dobytok<sup>(9)</sup>, a</p> <p><i>bud'</i> [II.2.11.7.1. nachádzajúceho sa v pásme bez výskytu choroby, ak sa nevykonáva vakcinácia proti uvedenej chorobe.]<sup>(1)(11)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.7.1. zvieratá boli podrobené testu na infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> jednou z diagnostických metód uvedených v článku 9 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, a to na vzorke odobranej počas obdobia 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie, pričom v prípade samíc po pôrode sa test vykoná na vzorke odobranej najmenej 30 dní po pôrode.]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.7.1. zvieratá sú mladšie ako 12 mesiacov.]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.7.1. zvieratá sú kastované.]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11.8. v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty najmenej počas 30 dní pred odoslaním zvierat do Únie.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-X

	<p>II.2.11.9. v ktorom najmenej počas 15 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt slezinovej sneti.</p> <p><i>bud'</i> [II.2.11.10. v ktorom nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) najmenej počas dvoch rokov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.10. v ktorom nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) najmenej počas 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie, a ak v zariadení pôvodu bol počas najmenej dvoch rokov pred odoslaním do Únie hlásený výskyt danej choroby, zariadenie podliehalo obmedzeniam dovtedy, kým infikované zvieratá neboli odstránené zo zariadenia a kým zostávajúce zvieratá neboli s negatívnym výsledkom podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) v zmysle článku 9 písm. b) bodu i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, ktorý sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia.]]<sup>(1)</sup></p> <p><sup>(1)(12)</sup>[II.2.12. zvieratá neboli vakcinované proti infekčnej bovinnej rinotracheitíde/infekčnej pustulárnej vulvovaginitíde a</p> <p><i>bud'</i> [II.2.12.1. pochádzajú z tretej krajiny alebo územia alebo ich pásma bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy.]]<sup>(1)(13)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.12.1. boli držané v karanténe najmenej počas 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a boli podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti celému bovinnému herpesvírusu typu 1 (BoHV-1) prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v článku 9 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, a to na vzorke odobranej do 15 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p><sup>(1)(12)</sup> [II.2.13. zvieratá neboli vakcinované proti bovinnej vírusovej hnačke a:</p> <p><i>bud'</i> [II.2.13.1. pochádzajú z tretej krajiny alebo územia alebo ich pásma bez výskytu bovinnej vírusovej hnačky.]]<sup>(1)(14)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.13.1. boli podrobené testu na zistenie antigénu alebo genómu vírusu bovinnej vírusovej hnačky, s negatívnymi výsledkami, prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 a</p> <p><i>bud'</i> [II.2.13.1.1. boli držané v karanténnom zariadení počas obdobia najmenej 21 dní pred ich odoslaním do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.13.1.1. zvieratá sú gravidné samice a boli počas obdobia aspoň 21 dní pred ich odoslaním do Únie držané v karanténnom zariadení a podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti vírusu bovinnej vírusovej hnačky prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných najmenej 21 dní po začiatku karantény.]]<sup>(1)</sup></p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-X

*alebo* [II.2.13.1.1. boli podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti vírusu bovinnej vírusovej hnačky prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných pred ich odoslaním do Únie.]]<sup>(1)</sup>

*alebo* [II.2.13.1.1. zvieratá sú gravidné samice, ktoré boli podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti vírusu bovinnej vírusovej hnačky prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných pred insemináciou predchádzajúcou súčasnej gravidite.]]<sup>(1)</sup>

**Poznámky:**

Tento certifikát je určený na vstup hovädzieho dobytku do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.27: „*Identifikačný systém a identifikačné číslo*“: Uveďte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.

**Časť II:**

- (1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
- (2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
- (3) Dátum nakládky: nemôže byť dátum pred dátumom povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátum počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tohto pásma.
- (4) Len pre pásma s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 8 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
- (5) Pre pásma s údajom BTV v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
- (6) Pre pásma s údajom SF-BTV v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
- (7) Pre pásma s údajom EBL v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
- (8) Pre pásma s údajom SF-EHD v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
- (9) V súlade s článkom 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.
- (10) Pre pásma s údajom TB pri hovädzom dobytku v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-X

	<p>(11) Pre pásma s údajom BRU pri hovädzom dobytku v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(12) Uplatňuje sa len v prípade, ak členský štát určenia alebo Švajčiarsko, v súlade s Dohodou medzi Európskym spoločenstvom a Švajčiarskou konfederáciou o obchode s poľnohospodárskymi výrobkami (Ú. v. ES L 114, 30.4.2002), má buď štatút bez výskytu chorôb uvedených v bodoch II.2.12 a II.2.13 (infekčná boviná rinotracheitída/infekčná pustulárna vulvovaginitída a boviná vírusová hnačka) alebo schválený eradikačný program v súvislosti s týmito chorobami.</p> <p>(13) Pre pásma s údajom IBR v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(14) Pre pásma s údajom BVD v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 2

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP HOVÄDZIEHO DOBYTKA URČENÉHO NA ZABITIE DO ÚNIE (VZOR  
BOV-Y)**

KRAJINA		Certifikát zdravia a zvierat/úradný certifikát na dovoz do EÚ			
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
			<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód		<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia		<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia		<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>	Číslo kontajnera		Číslo plomby	
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>	  <input type="checkbox"/> Zabitie			
<b>I.21.</b>			<b>I.22.</b>	<input type="checkbox"/> Na vnútorný trh	
			<b>I.23.</b>		

I.24.	I.25. Celkové množstvo				I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-Y

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:</p> <p>II.1.1. nedostali:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– žiadne stilbenové ani tyrostatické látky,</li> <li>– estrogénne, androgénne a gestagénne látky ani beta-antagonistické látky na iné účely, ako je terapeutické alebo zootecnické ošetrovanie (podľa vymedzenia v smernici Rady 96/22/ES);</li> </ul> <p>II.1.2. spĺňajú záruky vzťahujúce sa na živé zvieratá a produkty z nich stanovené v plánoch reziduí predložených v súlade s článkom 29 smernice Rady 96/23/ES a dotknuté zvieratá sú uvedené v rozhodnutí Komisie 2011/163/EÚ pri dotknutej krajine pôvodu;</p> <p>II.1.3. v súvislosti s bovinnou spongiformnou encefalopatiou (BSE):</p> <p>a) zvieratá sú identifikované trvalým identifikačným systémom, ktorý umožňuje ich vysledovanie späť k matke a stádu pôvodu, a nejde o:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) prípady BSE;</li> <li>ii) hovädzi dobytok, ktorý bol počas prvého roku života chovaný spolu s prípadmi BSE počas ich prvého roku života a ktorý podľa výsledkov vyšetrenia konzumoval počas uvedeného obdobia to isté potenciálne kontaminované krmivo, alebo</li> <li>iii) ak nie sú výsledky vyšetrenia uvedené v zarážke ii) jednoznačne, hovädzi dobytok, ktorý bol počas prvého roku života chovaný s prípadmi BSE počas ich prvého roku života, alebo sa narodil v tom istom stáde ako prípady BSE a v rozmedzí 12 mesiacov pred ich narodením alebo 12 mesiacov po ich narodení;</li> </ul> <p>a</p> <p><sup>(1)</sup> <i>bud'</i> [b) i) zvieratá sa narodili a boli nepretržite chované v krajine alebo regióne, resp. v krajinách alebo regiónoch klasifikovaných v súlade s rozhodnutím Komisie 2007/453/ES ako krajiny alebo regióny so zanedbateľným rizikom BSE;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ii) ak boli v príslušnej krajine zaznamenané miestne prípady BSE, zvieratá sa narodili po dátume, odkedy sa účinne presadzoval zákaz kŕmenia prežúvavcov mäsokostnou múčkou a oškvarkami získanými z prežúvavcov, ako sa to vymedzuje v Zákonníku zdravia suchozemských zvierat Svetovej organizácie pre zdravie zvierat, alebo sa narodili po dátume narodenia posledného miestneho zvierat'a infikovaného BSE, ak k narodeniu došlo po dátume zákazu kŕmiva.]</li> </ul> <p><sup>(1)</sup> <i>alebo</i> [b) i) krajina alebo región pôvodu zvierat sú klasifikované v súlade s rozhodnutím 2007/453/ES ako krajina alebo región s kontrolovaným rizikom BSE;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>ii) zvieratá sa narodili po dátume, odkedy sa účinne presadzoval zákaz kŕmenia prežúvavcov mäsokostnou múčkou a oškvarkami získanými z prežúvavcov, ako sa to vymedzuje v Zákonníku zdravia suchozemských zvierat Svetovej organizácie pre zdravie zvierat, alebo sa narodili po dátume narodenia posledného miestneho zvierat'a infikovaného BSE, ak k narodeniu došlo po dátume zákazu kŕmiva.]</li> </ul>		



## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-Y

	<p><sup>(1)</sup> <i>alebo</i> [b] i) krajina alebo región pôvodu zvierat sú klasifikované v súlade s rozhodnutím 2007/453/ES ako krajina alebo región s neurčeným rizikom BSE;</p> <p>ii) krmenie prežúvavcov mäso Kostnou múčkou a oškvarkami získanými z prežúvavcov, ako sa to vymedzuje v Zákonníku zdravia suchozemských zvierat Svetovej organizácie pre zdravie zvierat, bolo zakázané a tento zákaz bol v krajine alebo regióne pôvodu účinne presadzovaný;</p> <p>iii) zvieratá sa narodili najmenej dva roky po dátume, odkedy sa účinne presadzoval zákaz krmenia prežúvavcov mäso Kostnou múčkou a oškvarkami získanými z prežúvavcov, ako sa to vymedzuje v Zákonníku zdravia suchozemských zvierat Svetovej organizácie pre zdravie zvierat, alebo sa narodili po dátume narodenia posledného miestneho zvierat'a infikovaného BSE, ak k narodeniu došlo po dátume zákazu krmiva.]</p> <p><b>II.2. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:</p> <p>II.2.1. pochádzajú z pásma s kódom: ___ - ___<sup>(2)</sup>, z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup hovädzieho dobytku určeného na zabitie do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>II.2.2. sú určené na zabitie v Únii.</p> <p>II.2.3. boli nepretržite:</p> <p>i) od narodenia alebo počas obdobia najmenej troch mesiacov pred dátumom ich odoslania do Únie v pásme uvedenom v bode II.2.1. a</p> <p>ii) od narodenia alebo počas obdobia najmenej 40 dní pred dátumom ich odoslania do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období nebol umiestnený žiadny hovädzí dobytok ani žiadne zvieratá iných druhov uvedených v zozname pri tých istých chorobách ako pre hovädzí dobytok.</p> <p>II.2.4. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 30 dní pred dátumom ich odoslania do Únie.</p> <p>II.2.5. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p><sup>(1)</sup> <i>bud'</i> [II.2.6. boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením].</p> <p><sup>(1)</sup> <i>alebo</i> [II.2.6. podstúpili jedenkrát zhromažďovanie v pásme pôvodu v súlade s týmito podmienkami:</p> <p>a) zhromažďovanie sa uskutočnilo v zariadení:</p> <p>i) schválenom príslušným orgánom v tretej krajine alebo na území na vykonávanie zhromažďovania kopytníkov v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</p> <p>ii) ktorému príslušný orgán tretej krajiny alebo územia pridelil jedinečné schvaľovacie číslo;</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-Y

	<p>iii) ktoré príslušný orgán tretej krajiny alebo územia odoslania na tento účel uviedol v zozname spolu s informáciami stanovenými v článku 21 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035;</p> <p>iv) ktoré spĺňa požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</p> <p>b) zhromažďovanie v zhromažďovacom stredisku trvalo najviac 6 dní.]</p> <p>II.2.7. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich naloženia na odoslanie do Únie vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.2.12, a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.2.8. sú naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(3)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:</p> <p>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</p> <p>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</p> <p>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</p> <p>II.2.9. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.10. neboli vakcinované proti:</p> <p>i) slintačke a krívačke, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii baktériou <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytká), infekcii baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>), infekcii baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a</p> <p>ii) infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) živou vakcínou počas 60 dní pred ich odoslaním do Únie.</p> <p>II.2.11. pochádzajú z pásma:</p> <p>II.2.11.1. v ktorom:</p> <p>i) nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky:  <i>buď</i> [najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]<sup>(1)</sup>  <i>alebo</i> [od ___/___/___ (dd/mm/rrrr)]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>ii) nebola vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a do ktorého neboli počas uvedeného obdobia umiestnené žiadne zvieratá vakcinované proti slintačke a krívačke.</p> <p>II.2.11.2. v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom nodulárnej dermatitídy najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.</p> <p>II.2.11.3. v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcie vírusom horúčky údolia Rift a infekcie baktériou <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytká) najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a počas tohto obdobia:</p> <p>i) nebola vykonaná vakcinácia proti týmto chorobám a</p> <p>ii) neboli umiestnené zvieratá vakcinované proti týmto chorobám.</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-Y

<p><i>bud'</i> [II.2.11.4. ktoré je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24).]<sup>(1)(5)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.4. ktoré bolo bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>bud'</i> [II.2.11.4.1. najmenej počas 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>alebo</i> [II.2.11.4.1. najmenej počas 28 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené sérologickému testu v súlade s článkom 9 písm. b) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume vstupu zvierat'a do pásma bez sezónneho výskytu.]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>alebo</i> [II.2.11.4.1. najmenej počas 14 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume vstupu zvierat'a do pásma bez sezónneho výskytu.]<sup>(1)(6)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.4. ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a zvieratá boli vakcinované proti všetkým sérotypom (1 až 24) vírusu katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných dvoch rokov hlásený v danom pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>bud'</i> [II.2.11.4.1. boli vakcinované viac než 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>alebo</i> [II.2.11.4.1. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunitnej ochrany stanovenej v špecifikáciách vakcíny.]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.4. ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a zvieratá boli s pozitívnymi výsledkami podrobené sérologickému testu, ktorý umožňuje zistiť špecifické protilátky proti všetkým sérotypom (1 – 24) vírusu katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných 2 rokov hlásený v danom pásme, a</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>bud'</i> [II.2.11.4.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>alebo</i> [II.2.11.4.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]<sup>(1)</sup></p> <p><i>bud'</i> [II.2.11.5. je bez výskytu enzootickej bovinej leukózy.]<sup>(1)(7)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.5. nie je bez výskytu enzootickej bovinej leukózy a v zariadení pôvodu zvierat nebol počas najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie hlásený výskyt danej choroby a</p> <p style="padding-left: 20px;">[II.2.11.5.1. zvieratá v zásielke staršie ako 24 mesiacov:</p> <p style="padding-left: 40px;"><i>bud'</i> [II.2.11.5.1.1. boli pred odoslaním do Únie držané v izolácii od ostatného hovädzieho dobytku držaného v tom istom zariadení a počas obdobia izolácie boli podrobené laboratórnemu vyšetreniu na enzootickú bovinú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v článku 9 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom aspoň 4 mesiacov.]<sup>(1)</sup></p>	
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-Y

<p><i>alebo</i></p> <p>[II.2.11.5.1.1. boli podrobené laboratórnemu vyšetreniu na enzootickú bovinú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v článku 9 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorke odobranej počas obdobia 30 dní pred dátumom ich odoslania do Únie a všetok hovädzí dobytok starší ako 24 mesiacov držaný v zariadení pôvodu bol podrobený laboratórnemu vyšetreniu na enzootickú bovinú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v článku 9 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 4 mesiacov počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p>[II.2.11.5.2. zvieratá v zásielke mladšie ako 24 mesiacov sa narodili matkám, ktoré boli podrobené laboratórnemu vyšetreniu na enzootickú bovinú leukózu prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v článku 9 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 4 mesiacov počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.12. pochádzajú zo zariadenia:</p> <p>II.2.12.1. ktoré je registrované príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov počas obdobia najmenej 3 rokov s týmito informáciami:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) druhy, kategórie, počet a identifikácia zvierat v zariadení;</li> <li>ii) premiestňovanie zvierat do zariadenia a z neho;</li> <li>iii) úmrtnosť v zariadení.</li> </ul> <p>II.2.12.2. v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmemej riziku, ktoré zariadenie predstavuje.</p> <p>II.2.12.3. ktoré v čase odoslania zvierat do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.12.4. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu: slintačka a krívačka, infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcia vírusom horúčky údolia Rift, infekcia baktériou <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytku) a infekcia vírusom nodulárnej dermatitídy.</p> <p><i>bud'</i> [II.2.12.5. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 150 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 2 rokov pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt epizootickej hemoragickej choroby.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.12.5. ktoré sa nachádza v pásme bez sezónneho výskytu epizootickej hemoragickej choroby.]]<sup>(1)(8)</sup></p> <p>[II.2.12.6. bez výskytu infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>), pokiaľ ide o hovädzí dobytok.]]<sup>(1)(9)</sup></p> <p>[II.2.12.7. bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, pokiaľ ide o hovädzí dobytok.]]<sup>(1)(9)</sup></p> <p>II.2.12.8. v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty najmenej počas 30 dní pred odoslaním zvierat do Únie.</p>	
---	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-Y

	<p>II.2.12.9.v ktorom nebol hlásený výskyt slezinovej sneti najmenej počas 15 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.</p> <p><i>bud'</i> [II.2.12.10. v ktorom nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas najmenej dvoch rokov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.12.10. v ktorom nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) najmenej počas 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie, a ak v zariadení pôvodu bol počas dvoch rokov pred odoslaním zvierat do Únie hlásený výskyt danej choroby, zariadenie podliehalo obmedzeniam dovtedy, kým infikované zvieratá neboli odstránené zo zariadenia a kým zostávajúce zvieratá neboli s negatívnym výsledkom podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) v zmysle článku 9 písm. b) bodu i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, ktorý sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia.]]<sup>(1)</sup></p> <p><sup>(1)(10)</sup>[II.2.13. zvieratá neboli vakcinované proti infekčnej bovinnej rinotracheitíde/infekčnej pustulárnej vulvovaginitíde a</p> <p><i>bud'</i> [II.2.13.1. pochádzajú z tretej krajiny alebo územia alebo ich pásma bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy.]]<sup>(1)(11)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.13.1. boli držané v karanténe najmenej počas 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a boli podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti celému bovinnému herpesvírusu typu 1 (BoHV-1) prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v článku 9 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, a to na vzorke odobranej do 15 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p><sup>(1)(10)</sup>[II.2.14. zvieratá neboli vakcinované proti bovinnej vírusovej hnačke a:</p> <p><i>bud'</i> [II.2.14.1. pochádzajú z tretej krajiny alebo územia alebo ich pásma bez výskytu bovinnej vírusovej hnačky.]]<sup>(1)(12)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.14.1. boli podrobené testu na zistenie antigénu alebo genómu vírusu bovinnej vírusovej hnačky, s negatívnymi výsledkami, prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 a</p> <p><i>bud'</i> [II.2.14.1.1. boli držané v karanténnom zariadení počas obdobia najmenej 21 dní pred ich odoslaním do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.14.1.1. zvieratá sú gravidné samice a boli počas obdobia aspoň 21 dní pred ich odoslaním do Únie držané v karanténnom zariadení a podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti vírusu bovinnej vírusovej hnačky prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných najmenej 21 dní po začiatku karantény.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.14.1.1. boli podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti vírusu bovinnej vírusovej hnačky prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných pred ich odoslaním do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.14.1.1. zvieratá sú gravidné samice, ktoré boli podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti vírusu bovinnej vírusovej hnačky prostredníctvom jednej z diagnostických metód uvedených v časti 6 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s pozitívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných pred insemináciou predchádzajúcou súčasnej gravidite.]]<sup>(1)</sup></p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-Y

<p><b>Poznámky:</b> Tento certifikát je určený na vstup hovädzieho dobytku určeného na zabitie do Únie.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>	
<p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.27: „Identifikačný systém a identifikačné číslo“: Uveďte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p>	
<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodí sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Dátum nakládky: nemôže byť dátum pred dátumom povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátum počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tohto pásma.</p> <p>(4) Len pre pásma s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 8 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(5) Pre pásma s údajom BTV v časti 1 stĺpci 7 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(6) Pre pásma s údajom SF-BTV v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(7) Pre pásma s údajom EBL v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(8) Pre pásma s údajom SF-EHD v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(9) V súlade s článkom 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>(10) Uplatňuje sa len v prípade, ak členský štát určenia alebo Švajčiarsko, v súlade s Dohodou medzi Európskym spoločenstvom a Švajčiarskou konfederáciou o obchode s poľnohospodárskymi výrobkami (Ú. v. ES L 114, 30.4.2002), má buď štatút bez výskytu chorôb uvedených v bodoch II.2.12 a II.2.13 (infekčná boviná rinotracheitída/infekčná pustulárna vulvovaginitída a boviná vírusová hnačka) alebo schválený eradikačný program v súvislosti s týmito chorobami.</p> <p>(11) Pre pásma s údajom IBR v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(12) Pre pásma s údajom BVD v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 3

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP HOVÄDZIEHO DOBYTKA  
URČENÉHO NA TRANZIT Z KALININGRADSKEJ OBLASTI DO INÝCH  
OBLASTÍ RUSKA DO ÚNIE CEZ ÚZEMIE LITVY (VZOR BOV-X-TRANSIT-RU)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovožca</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina                      ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                      Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina                      ISO kód krajiny		
		<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ                      Kód Krajina                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené	
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>	Číslo kontajnera	Číslo plomby		
<b>I.20.</b>	<b>Certifikované ako/na/pre</b>			
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina                      ISO kód krajiny	<b>I.22.</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24.	I.25. Celkové množstvo				I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo



## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-X-TRANSIT-RU

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:</p> <p>II.1.1. pochádzajú z pásma s kódom RU-2<sup>(2)</sup>, ktoré sa ku dňu vydania tohto certifikátu uvádza v časti I prílohy XXII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 na účely tranzitu hovädzieho dobytku cez Úniu za osobitných podmienok.</p> <p><sup>(1)</sup> <i>bud'</i> [II.1.2. majú pôvod v Únii a boli premiestnené z Únie do pásma s kódom RU-2 dňa ..... (dd/mm/rrrr) a od tohto dátumu boli držané v zariadeniach, v ktorých sú držané iba zvieratá pochádzajúce z Únie.]</p> <p><sup>(1)</sup> <i>alebo</i> [II.1.2. zostali v pásme s kódom RU-2 od narodenia alebo najmenej počas posledných šiestich mesiacov pred dátumom odoslania do Ruska cez Európsku úniu a počas posledných 30 dní neboli v kontakte s dovezenými zvieratami.]</p> <p>II.1.3. neboli v kontakte so zvieratami, ktoré nespĺňajú požiadavky na zdravie zvierat opísané v tomto certifikáte.</p> <p>II.1.4. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.5. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich odoslania do Ruska cez Úniu vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.1.10, a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.1.6. boli naložené na odoslanie do Ruska cez Úniu dňa ____/____/____ (dd/mm/rrrr)<sup>(3)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</li> <li>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</li> <li>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</li> </ul> <p>II.1.7. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Ruska cez Úniu podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.8. neboli vakcinované proti:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) slintačke a krívačke, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii baktériou <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytku) a</li> <li>ii) infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) živou vakcínou počas 60 dní pred ich odoslaním do Ruska cez Úniu.</li> </ul> <p>II.1.9. pochádzajú z pásma opísaného v bode II.1.1:</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-X-TRANSIT-RU

	<p>II.1.9.1. v ktorom:</p> <p>iii) nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky:  <i>bud'</i> [najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Ruska cez Úniu]<sup>(1)</sup>  <i>alebo</i> [od / / (dd/mm/yyyy)]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>iv) nebola vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a do ktorého neboli počas uvedeného obdobia umiestnené žiadne zvieratá vakcinované proti slintačke a krívačke.</p> <p>II.1.9.2. v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom nodulárnej dermatitídy najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Ruska cez Úniu.</p> <p>II.1.9.3. v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom horúčky údolia Rift a infekcie baktériou <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytku) najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Ruska cez Úniu a počas tohto obdobia:</p> <p>i) nebola vykonaná vakcinácia proti týmto chorobám a  ii) neboli umiestnené zvieratá vakcinované proti týmto chorobám.</p> <p><i>bud'</i> [II.1.9.4. ktoré je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]<sup>(1)(5)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.1.9.4. ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a zvieratá boli vakcinované proti všetkým sérotypom (1 až 24) vírusu katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných dvoch rokov hlásený v danom pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a boli vakcinované viac než 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Ruska cez Úniu.]<sup>(1)</sup></p> <p>II.1.10. pochádzajú zo zariadenia opísaného v kolónke I.11, [v ktorom sa zdržiavali od narodenia alebo najmenej 40 dní pred dátumom odoslania do Ruska cez Úniu a]<sup>(6)</sup>:</p> <p>II.1.10.1. ktoré v čase odoslania zvierat do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.10.2. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 10 km počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu: slintačka a krívačka, infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcia vírusom horúčky údolia Rift, infekcia baktériou <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytku) a infekcia vírusom nodulárnej dermatitídy.</p> <p>II.1.10.3. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 150 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Ruska cez Úniu nebol hlásený výskyt epizootickej hemoragickej choroby.</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-X-TRANSIT-RU

<p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.27: <i>„Identifikačný systém a identifikačné číslo“</i>: Uveďte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</li><li>(2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy XXII k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</li><li>(3) Dátum nakládky: nemôže byť dátum pred dátumom povolenia udeleného pásma uvedenému v bode II.1.1 na tranzit do Ruska cez Úniu alebo dátum počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti tranzitu týchto zvierat z tohto pásma.</li><li>(4) Len pre pásma s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 8 prílohy XXII k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</li><li>(5) Pre pásma s údajom BTV v časti 1 stĺpci 7 prílohy XXII k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</li><li>(6) Vymažte/prečiarknite text v hranatých zátvorkách, ak sa vypúšťa druhá možnosť v bode II.1.2.</li></ul>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum</p> <p>Pečiatka</p>	<p>Kvalifikácia a titul</p> <p>Podpis</p>

## KAPITOLA 4

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP OVIEC A KÔZ DO ÚNIE (VZOR OV/CAP-X)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EU		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera    Číslo plomby			
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Ďalšia držba  <input type="checkbox"/> Karanténne zariadenie <input type="checkbox"/> Výstava  <input type="checkbox"/> Putovný cirkus/Vystúpenie zvierat			
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení	I.25. Celkové množstvo	I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)					
<b>I.27. Opis zásielky</b>							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/kategória	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-X

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b> [*vypustí sa, ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat]</p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.1.1. nedostali:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- žiadne stilbenové ani tyrostatické látky,</li> <li>- estrogénne, androgénne a gestagénne látky ani beta-antagonistické látky na iné účely, ako je terapeutické alebo zootecnické ošetrovanie (podľa vymedzenia v smernici Rady 96/22/ES);</li> </ul> <p>II.1.2. spĺňajú záruky vzťahujúce sa na živé zvieratá a produkty z nich stanovené v plánoch rezidií predložených v súlade s článkom 29 smernice Rady 96/23/ES a dotknuté zvieratá sú uvedené v rozhodnutí Komisie 2011/163/EÚ pri dotknutej krajine pôvodu.</p> <p><b>II.2. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:</p> <p>II.2.1. pochádzajú z pásma s kódom: ___ - ___<sup>(2)</sup>, z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup oviec a kôz do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>II.2.2. boli nepretržite:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) od narodenia alebo počas obdobia najmenej šiestich mesiacov pred dátumom ich odoslania do Únie v pásme uvedenom v bode II.1. a</li> <li>ii) od narodenia alebo počas obdobia najmenej 40 dní pred dátumom ich odoslania do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období neboli umiestnené žiadne ovce a kozy ani žiadne zvieratá iných druhov uvedených v zozname pri tých istých chorobách ako pre ovce a kozy.</li> </ul> <p>II.2.3. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 30 dní pred dátumom ich odoslania do Únie.</p> <p>II.2.4. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p><sup>(1)</sup> <i>bud'</i> [II.2.5. boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením].</p> <p><sup>(1)</sup> <i>alebo</i> [II.2.5. podstúpili jedenkrát zhromažďovanie v pásme pôvodu v súlade s týmito podmienkami:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) zhromažďovanie sa uskutočnilo v zariadení: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) schválenom príslušným orgánom v tretej krajine alebo na území na vykonávanie zhromažďovania kopytníkov v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</li> </ul> </li> </ul>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-X

	<p>ii) ktorému príslušný orgán tretej krajiny alebo územia pridelil jedinečné schvaľovacie číslo;</p> <p>iii) ktoré príslušný orgán tretej krajiny alebo územia odoslania na tento účel uviedol v zozname spolu s informáciami stanovenými v článku 21 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035;</p> <p>iv) ktoré spĺňa požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>b) zhromažďovanie v zhromažďovacom stredisku trvalo najviac 6 dní.]</p> <p>II.2.6. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich naloženia na odoslanie do Únie vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.2.11., a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.2.7. sú naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(3)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:</p> <p>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</p> <p>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</p> <p>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</p> <p>II.2.8. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe 1 k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.9. neboli vakcinované proti:</p> <p>i) slintačke a krívačke, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii vírusom moru malých prežúvavcov, kiahňam oviec a kiahňam kôz, infekčnej pleuropneumónii kôz, infekcii baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) a infekcii baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a</p> <p>ii) infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) živou vakcínou počas 60 dní pred ich odoslaním do Únie.</p> <p>II.2.10. pochádzajú z pásma:</p> <p>II.2.10.1. v ktorom:</p> <p>i) nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky:  <i>bud'</i> [najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie]<sup>(1)</sup>  <i>alebo</i> [od ___/___/___ (dd/mm/rrrr)]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>ii) nebola vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a do ktorého neboli počas uvedeného obdobia umiestnené žiadne zvieratá vakcinované proti slintačke a krívačke.</p> <p>II.2.10.2. nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, infekcie vírusom moru malých prežúvavcov, kiahní oviec a kiahní kôz a infekčnej pleuropneumónie kôz najmenej 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a počas tohto obdobia:</p> <p>i) nebola vykonaná vakcinácia proti týmto chorobám a</p> <p>ii) neboli umiestnené zvieratá vakcinované proti týmto chorobám.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-X

<p><i>bud'</i> [II.2.10.3. ktoré je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]<sup>(1)(5)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.10.3. ktoré bolo bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>bud'</i> [II.2.10.3.1. najmenej počas 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>alebo</i> [II.2.10.3.1. najmenej počas 28 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené sérologickému testu v súlade s článkom 9 písm. b) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume vstupu zvierat do pásma bez sezónneho výskytu.]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>alebo</i> [II.2.10.3.1. minimálne počas 14 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume vstupu zvierat do pásma bez sezónneho výskytu.]<sup>(1)(6)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.10.3. ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a zvieratá boli vakcinované proti všetkým sérotypom (1 až 24) vírusu katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných dvoch rokov hlásený v danom pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>bud'</i> [II.2.10.3.1. boli vakcinované viac než 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>alebo</i> [II.2.10.3.1. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunitnej ochrany stanovenej v špecifikáciách vakcíny.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.10.3. ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a zvieratá boli s pozitívnymi výsledkami podrobené sérologickému testu, ktorý umožňuje zistiť špecifické protilátky proti všetkým sérotypom (1 – 24) vírusu katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných 2 rokov hlásený v danom pásme, a:</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>bud'</i> [II.2.10.3.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>alebo</i> [II.2.10.3.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanom na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11. pochádzajú zo zariadenia:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.11.1. ktoré je registrované príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov počas obdobia najmenej 3 rokov s týmito informáciami:</p> <p style="padding-left: 40px;">i) druhy, kategórie, počet a identifikácia zvierat v zariadení;</p> <p style="padding-left: 40px;">ii) premiestňovanie zvierat do zariadenia a z neho;</p> <p style="padding-left: 40px;">iii) úmrtnosť v zariadení.</p>	
--	--



## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-X

	<p>II.2.11.2. v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje.</p> <p>II.2.11.3. ktoré v čase odoslania do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.11.4. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu: slintačka a krívačka, infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcia vírusom horúčky údolia Rift, infekcia vírusom moru malých prežúvavcov, kiahne oviec a kiahne kôz a infekčná pleuropneumónia kôz.</p> <p><i>bud'</i> [II.2.11.5. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 150 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 2 rokov pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt epizootickej hemoragickej choroby]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.5. ktoré sa nachádza v pásme bez sezónneho výskytu epizootickej hemoragickej choroby.]<sup>(1)(7)</sup></p> <p><i>bud'</i> [II.2.11.6. v ktorom počas 42 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>)]<sup>(1)(8)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.6. ktoré boli počas najmenej 12 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie podrobené dohľadu na zistenie infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) v súlade s postupmi v časti 1 bodoch 1 a 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 a počas tohto obdobia:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) boli do zariadenia umiestnené iba kozy zo zariadení, ktoré uplatňujú opatrenia stanovené v predchádzajúcom odseku;</li> <li>ii) ak u kôz držaných v zariadení bol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> and <i>M. tuberculosis</i>), boli prijaté opatrenia v súlade s časťou 1 bodom 3 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688].<sup>(1)(9)</sup></li> </ul> <p>II.2.11.7. bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, pokiaľ ide o ovce a kozy<sup>(10)</sup>; a</p> <p><i>bud'</i> [II.2.11.7.1. v pásme bez výskytu choroby, pokiaľ ide o ovce a kozy, ak sa nevykonáva vakcinácia proti uvedenej chorobe]<sup>(1)(11)</sup>;</p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.7.1. zvieratá boli podrobené testu na infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> jednou z diagnostických metód uvedených v článku 9 písm. b) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, a to na vzorke odobranej počas obdobia 30 dní pred dátumom odoslania do Únie, pričom v prípade samíc po pôrode sa test vykoná na vzorke odobranej najmenej 30 dní po pôrode.]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.7.1. zvieratá sú mladšie ako 6 mesiacov;]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.7.1. zvieratá sú kastované]<sup>(1)</sup>.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-X

	<p>II.2.11.8. v ktorom nebol najmenej počas 30 dní pred odoslaním zvierat do Únie nebol hlásený výskyt besnoty;</p> <p>II.2.11.9. v ktorom najmenej počas 15 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt slezinovej sneti;</p> <p><i>bud'</i> [II.2.11.9. v ktorom nebol najmenej počas 2 rokov pred dátumom odoslania zvierat do Únie hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>).]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.9. v ktorom počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), a ak v zariadení pôvodu bol počas dvoch rokov pred dátumom odoslania zvierat do Únie hlásený výskyt danej choroby, zariadenie podliehalo obmedzeniam dovtedy, kým infikované zvieratá neboli odstránené zo zariadenia a kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli s negatívnym výsledkom podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) v zmysle článku 9 písm. b) bodu i) nariadenia (EÚ) 2019/692, ktorý sa vykoná na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia.]<sup>(1)</sup></p> <p>[II.2.11.10. v ktorom nebol najmenej počas 6 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burholderia mallei</i> (sopľavka).]<sup>(9)</sup></p> <p>[II.2.12. zahŕňajú nekastrované ovce samčieho pohlavia, ktoré zostali nepretržite počas obdobia najmenej 60 dní pred ich odoslaním do Únie v zariadení, v ktorom počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom ich odoslania do Únie nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Brucella ovis</i> (infekčná epididymitída baranov), a ktoré počas 30 dní pred dátumom ich odoslania do Únie boli podrobené testu na zistenie baktérie <i>Brucella ovis</i>, s negatívnym výsledkom.]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.13. splňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o klasickú klusavku:</p> <p>II.2.13.1. boli od narodenia nepretržite držané v krajine, v ktorej sú splnené tieto podmienky:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) klasická klusavka je povinne oznamovaná choroba;</li> <li>b) je zavedený systém získavania informácií, dohľadu a monitorovania;</li> <li>c) ovce a kozy postihnuté klasickou klusavkou sa usmrcujú a úplne likvidujú;</li> <li>d) kŕmenie oviec a kôz mäsokostnou múčkou alebo oškvarkami z prežúvavcov, podľa vymedzenia v Kódexe zdravia suchozemských zvierat Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE), bolo zakázané a účinne presadzované v celej krajine počas obdobia minimálne posledných siedmich rokov a</li> </ol> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.2.13.2. ide o zvieratá určené na produkciu, ktoré sú určené pre iný členský štát ako tie, ktoré majú štatút krajín so zanedbateľným rizikom klasickej klusavky, schválený v súlade s kapitolou A oddielom A bodom 2.2 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, alebo ako tie, ktoré sú uvedené v zozname v kapitole A oddiele A bode 3.2 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001 ako štáty so schváleným národným programom kontroly klusavky;]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-X

	<p><sup>(1)</sup>alebo[II.2.13.2. ide o zvieratá určené na plemenitbu, ktoré sú určené pre iný členský štát ako tie, ktoré majú štatút krajín so zanedbateľným rizikom klasickej klusavky, schválený v súlade s kapitolou A oddielom A bodom 2.2 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, alebo ako tie, ktoré sú uvedené v zozname v kapitole A oddiele A bode 3.2 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001 ako štáty so schváleným národným programom kontroly klusavky a:</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [pochádzajú z chovu alebo chovov, ktoré splnili požiadavky stanovené v kapitole A oddiele A bode 1.3 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [ide o ovce genotypu priónového proteínu ARR/ARR, ktoré pochádzajú z chovu alebo chovov, na ktorý (ktoré) nebolo v posledných dvoch rokoch uložené žiadne úradné obmedzenie premiestňovania v dôsledku BSE alebo klasickej klusavky;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo[II.2.13.2. sú určené pre členský štát, ktorý má štatút krajiny so zanedbateľným rizikom klasickej klusavky, schválený v súlade s kapitolou A oddielom A bodom 2.2 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, alebo pre členský štát, ktorý je uvedený v zozname v kapitole A oddiele A bode 3.2 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001 ako štát so schváleným národným programom kontroly klusavky a:</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [pochádzajú z chovu alebo chovov, ktoré splnili požiadavky stanovené v kapitole A oddiele A bode 1.2 prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [ide o ovce genotypu priónového proteínu ARR/ARR, ktoré pochádzajú z chovu alebo chovov, na ktorý (ktoré) nebolo v posledných dvoch rokoch uložené žiadne úradné obmedzenie premiestňovania v dôsledku BSE alebo klasickej klusavky;]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup oviec a kôz do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.27: „<i>Identifikačný systém a identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-X

	<b>Časť II:</b> (1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte. (2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404. (3) Dátum nakládky: nemôže byť dátum pred dátumom povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátum počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tohto pásma. (4) Pre pásma s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 8 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404. (5) Pre pásma s údajom BTV v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404. (6) Pre pásma s údajom SF-BTV v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404. (7) Pre pásma s údajom SF-EHD v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404. (8) Len v prípade oviec. (9) Len v prípade kôz. (10) V súlade s článkom 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692. (11) Pásma s údajom BRU pri ovciach a kozách v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.	
	<b>Úradný veterinárny lekár</b>  Meno (veľkými písmenami)  Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span>  Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span>	

## KAPITOLA 5

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP OVIEC A KÔZ URČENÝCH NA ZABITIE DO ÚNIE (VZOR OV/CAP-Y)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EU		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Krajina Číslo obchodného dokladu Kód ISO kód krajiny		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby			
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>			
<input type="checkbox"/> Zabitie				
<b>I.21.</b>	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24.	I.25. Celkové množstvo	I.26.					
I.27. Opis zásielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-Y

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.1.1. nedostali:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– žiadne stilbenové ani tyrostatické látky,</li> <li>– estrogénne, androgénne a gestagénne látky ani beta-antagonistické látky na iné účely, ako je terapeutické alebo zootecnické ošetrovanie (podľa vymedzenia v smernici Rady 96/22/ES).</li> </ul> <p>II.1.2. spĺňajú záruky vzťahujúce sa na živé zvieratá a produkty z nich stanovené v plánoch reziduí predložených v súlade s článkom 29 smernice Rady 96/23/ES a dotknuté zvieratá sú uvedené v rozhodnutí Komisie 2011/163/EÚ pri dotknutej krajine pôvodu.</p> <p><b>II.2. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:</p> <p>II.2.1. pochádzajú z pásma s kódom: __ __ - __<sup>(2)</sup>, z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup oviec a kôz do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>II.2.2. sú určené na zabitie v Únii.</p> <p>II.2.3. boli nepretržite:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) od narodenia alebo počas obdobia najmenej troch mesiacov pred dátumom ich odoslania do Únie v pásme uvedenom v bode II.2.1. a</li> <li>ii) od narodenia alebo počas obdobia najmenej 40 dní pred dátumom ich odoslania do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období neboli umiestnené žiadne ovce a kozy ani žiadne zvieratá iných druhov uvedených v zozname pri tých istých chorobách ako pre ovce a kozy.</li> </ul> <p>II.2.4. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 30 dní pred dátumom ich odoslania do Únie.</p> <p>II.2.5. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb do zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p><sup>(1)</sup> <i>bud'</i> [II.2.6. boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením].</p> <p><sup>(1)</sup> <i>alebo</i> [II.2.6. podstúpili jedenkrát zhromažďovanie v pásme pôvodu v súlade s týmito podmienkami:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) zhromažďovanie sa uskutočnilo v zariadení: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) schválenom príslušným orgánom v tretej krajine alebo na území na vykonávanie zhromažďovania kopytníkov v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</li> <li>ii) ktorému príslušný orgán tretej krajiny alebo územia pridelil jedinečné schvaľovacie číslo;</li> </ul> </li> </ul>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-Y

	<p>iii) ktoré príslušný orgán tretej krajiny alebo územia odoslania na tento účel uviedol v zozname spolu s informáciami stanovenými v článku 21 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035;</p> <p>iv) ktoré spĺňa požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>b) zhromažďovanie v zhromažďovacom stredisku trvalo najviac 6 dní.]</p> <p>II.2.7. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich odoslania do Únie vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.2.12., a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.2.8. boli naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(3)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:</p> <p>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</p> <p>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</p> <p>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</p> <p>II.2.9. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.10. neboli vakcinované proti:</p> <p>i) slintačke a krívačke, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii vírusom moru malých prežúvavcov, kiahňam oviec a kiahňam kôz, infekčnej pleuropneumónii kôz, infekcii baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) a infekcii baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a</p> <p>ii) infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) živou vakcínou počas 60 dní pred ich odoslaním do Únie.</p> <p>II.2.11. pochádzajú z pásma:</p> <p>II.2.11.1. v ktorom:</p> <p>i) nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky:</p> <p><i>bud'</i> [najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [od ___/___/___ (dd/mm/rrrr)]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>ii) nebola vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a do ktorého neboli počas uvedeného obdobia umiestnené žiadne zvieratá vakcinované proti slintačke a krívačke.</p> <p>II.2.11.2. nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, infekcie vírusom moru malých prežúvavcov, kiahní oviec a kiahní kôz a infekčnej pleuropneumónie kôz najmenej 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a počas tohto obdobia:</p> <p>i) nebola vykonaná vakcinácia proti týmto chorobám a</p> <p>ii) neboli umiestnené zvieratá vakcinované proti týmto chorobám.</p> <p><i>bud'</i> [II.2.11.3. ktoré je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]<sup>(1)(5)</sup></p>
--	--



## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-Y

<p><i>alebo</i> [II.2.11.3. ktoré bolo bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>bud'</i> [II.2.11.3.1. najmenej počas 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>alebo</i> [II.2.11.3.1. najmenej počas 28 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené sérologickému testu v súlade s článkom 9 písm. b) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume vstupu zvierat'a do pásma bez sezónneho výskytu.]]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>alebo</i> [II.2.11.3.1. najmenej počas 14 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume vstupu zvierat'a do pásma bez sezónneho výskytu.]]<sup>(1)(6)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.3. ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a zvieratá boli vakcinované proti všetkým sérotypom (1 až 24) vírusu katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných dvoch rokov hlásený v danom pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>bud'</i> [II.2.11.3.1. boli vakcinované viac než 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>alebo</i> [II.2.11.3.1. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunitnej ochrany stanovenej v špecifikáciách vakcíny.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.3. ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a zvieratá boli s pozitívnymi výsledkami podrobené sérologickému testu, ktorý umožňuje zistiť špecifické protilátky proti všetkým sérotypom (1 – 24) vírusu katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných 2 rokov hlásený v danom pásme, a:</p> <p style="padding-left: 40px;"><i>bud'</i> [II.2.11.3.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 40px;"><i>alebo</i> [II.2.11.3.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanom na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.12. pochádzajú zo zariadenia:</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.12.1. ktoré je registrované príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov počas obdobia najmenej 3 rokov s týmito informáciami:</p> <p style="padding-left: 40px;">i) druhy, kategórie, počet a identifikácia zvierat v zariadení;</p> <p style="padding-left: 40px;">ii) premiestňovanie zvierat do zariadenia a z neho;</p> <p style="padding-left: 40px;">iii) úmrtnosť v zariadení.</p> <p style="padding-left: 20px;">II.2.12.2. v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje.</p>
--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-Y

<p>II.2.12.3. ktoré v čase odoslania do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.12.4. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu: slintačka a krívačka, infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcia vírusom horúčky údolia Rift, infekcia vírusom moru malých prežúvavcov, kiahne oviec a kiahne kôz a infekčná pleuropneumónia kôz.</p> <p><i>bud'</i> [II.2.12.5. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 150 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 2 rokov pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt epizootickej hemoragickej choroby]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.12.5. ktoré sa nachádza v pásme bez sezónneho výskytu epizootickej hemoragickej choroby.]<sup>(1)(7)</sup></p> <p><i>bud'</i> [II.2.12.6. v ktorom počas 42 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>)]<sup>(1)(8)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.12.6. ktoré bolo počas najmenej 12 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie podrobené dohľadu na zistenie infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) v súlade s postupmi v časti 1 bodoch 1 a 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 a počas tohto obdobia:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>iii) boli do zariadenia umiestnené iba kozy zo zariadení, ktoré uplatňujú opatrenia stanovené v predchádzajúcom odseku;</li> <li>iv) ak u kôz držaných v zariadení bol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> and <i>M. tuberculosis</i>), boli prijaté opatrenia v súlade s časťou 1 bodom 3 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688].<sup>(1)(9)</sup></li> </ul> <p>II.2.12.7. bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, pokiaľ ide o ovce a kozy<sup>(10)</sup>.</p> <p>II.2.12.8. v ktorom nebol najmenej počas 30 dní pred odoslaním zvierat do Únie hlásený výskyt besnoty.</p> <p>II.2.12.9. v ktorom najmenej počas 15 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt slezinovej sneti.</p> <p><i>bud'</i> [II.2.12.10. v ktorom nebol najmenej počas 2 rokov pred dátumom odoslania zvierat do Únie hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>).]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.12.10. v ktorom počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), a ak v zariadení pôvodu bol počas dvoch rokov pred dátumom odoslania zvierat do Únie hlásený výskyt danej choroby, zariadenie podliehalo obmedzeniam dovtedy, kým infikované zvieratá neboli odstránené zo zariadenia a kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli s negatívnym výsledkom podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) v zmysle článku 9 písm. b) bodu i) nariadenia (EÚ) 2020/692, ktorý sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia.]<sup>(1)</sup></p>
--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-Y

[II.2.12.11. v ktorom nebol najmenej počas 6 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie hlásený výskyt infekcie baktériou *Burholderia mallei* (sopľavka).]<sup>(9)</sup>

[II.2.13. zahŕňajú nekastrované ovce samčieho pohlavia, ktoré zostali nepretržite počas obdobia najmenej 60 dní pred ich odoslaním do Únie v zariadení, v ktorom počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom ich odoslania do Únie nebol hlásený výskyt infekcie baktériou *Brucella ovis* (infekčná epididymitída baranov), a ktoré počas 30 dní pred dátumom ich odoslania do Únie boli podrobené testu na zistenie baktérie *Brucella ovis*, s negatívnym výsledkom.]<sup>(1)</sup>

II.2.14. boli od narodenia nepretržite držané v krajine, v ktorej sú splnené tieto podmienky, pokiaľ ide o klasickú klusavku:

- a) klasická klusavka je povinne oznamovaná choroba;
- b) je zavedený systém získavania informácií, dohľadu a monitorovania;
- c) ovce a kozy postihnuté klasickou klusavkou sa usmrcujú a úplne likvidujú;
- d) kŕmenie oviec a kôz mäsokostnou múčkou alebo oškvarkami z prežúvavcov, podľa vymedzenia v Kódexe zdravia suchozemských zvierat Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE), bolo zakázané a účinne presadzované v celej krajine počas obdobia minimálne posledných siedmich rokov.

**Poznámky:**

Tento certifikát je určený na vstup oviec, ktoré budú zabitú v Únii.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.27: „Identifikačný systém a identifikačné číslo“: Uveďte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.

**Časť II:**

- (1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
- (2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
- (3) Dátum nakládky: nemôže byť dátum pred dátumom povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátum počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tohto pásma.
- (4) Pre pásma s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 8 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
- (5) Pre pásma s údajom BTV v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-Y

<p>(6) Pre pásma s údajom SF-BTV v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(7) Pre pásma s údajom SF-EHD v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(8) Len v prípade oviec.</p> <p>(9) Len v prípade kôz.</p> <p>(10) V súlade s článkom 10 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 6

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP OŠÍPANÝCH A ZVIERAT ČELADE TAYASSUIDAE DO ÚNIE (VZOR SUI-  
X)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Krajina Číslo obchodného dokladu Kód ISO kód krajiny		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera    Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Ďalšia držba  <input type="checkbox"/> Karanténne zariadenie <input type="checkbox"/> Výstava  <input type="checkbox"/> Putovný cirkus/Vystúpenie zvierat				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24.	I.25. Celkové množstvo				I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SUI-X

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	<b>II.1. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b> [*vypustí sa, ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat] Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v tomto certifikáte:		
	II.1.1. nedostali: <ul style="list-style-type: none"> <li>– žiadne stilbenové ani tyrostatické látky,</li> <li>– estrogénne, androgénne a gestagénne látky ani beta-antagonistické látky na iné účely, ako je terapeutické alebo zootechnické ošetrovanie (podľa vymedzenia v smernici Rady 96/22/ES).</li> </ul> II.1.2. spĺňajú záruky vzťahujúce sa na živé zvieratá a produkty z nich stanovené v plánoch rezídií predložených v súlade s článkom 29 smernice Rady 96/23/ES a dotknuté zvieratá sú uvedené v rozhodnutí 2011/163/EÚ pri dotknutej krajine pôvodu. <p>(1)(2)(10) II.1.3. sú domáce ošípané, ktoré buď pochádzajú z chovu, ktorý je úradne uznaný za chov uplatňujúci kontrolované podmienky ustajnenia v súlade s článkom 8 vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) 2015/1375, alebo nie sú odstavené a sú vo veku menej ako 5 týždňov.]</p>		
<b>II.2. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b> Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:			
II.2.1. pochádzajú z pásma s kódom: ___ - ___ <sup>(2)</sup> , z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup zvierat čeladi Suidae a Tayassuidae do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.			
II.2.2. boli nepretržite: <ol style="list-style-type: none"> <li>i) od narodenia alebo počas obdobia najmenej šiestich mesiacov bezprostredne pred dátumom ich odoslania do Únie v pásme uvedenom v bode II.2.1. a</li> <li>ii) od narodenia alebo počas obdobia najmenej 40 dní pred dátumom ich odoslania do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období neboli umiestnené žiadne zvieratá čeladi Suidae a Tayassuidae ani žiadne zvieratá iných druhov uvedených v zozname pri tých istých chorobách ako pre zvieratá čeladi Suidae a Tayassuidae.</li> </ol>			
II.2.3. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 30 dní pred dátumom ich odoslania do Únie.			
II.2.4. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.			

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SUI-X

	<p>(<sup>1</sup>) <i>bud'</i> [II.2.5. boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením].</p> <p>(<sup>1</sup>)(<sup>3</sup>) <i>alebo</i> [II.2.5. podstúpili jedenkrát zhromažďovanie v pásme pôvodu v súlade s týmito podmienkami:</p> <p style="margin-left: 20px;">a) zhromažďovanie sa uskutočnilo v zariadení:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) schválenom príslušným orgánom v tretej krajine alebo na území na vykonávanie zhromažďovania kopytníkov v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) ktorému príslušný orgán tretej krajiny alebo územia pridelil jedinečné schvaľovacie číslo;</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) ktoré príslušný orgán tretej krajiny alebo územia odoslania na tento účel uviedol v zozname spolu s informáciami stanovenými v článku 21 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035;</p> <p style="margin-left: 40px;">iv) ktoré spĺňa požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p style="margin-left: 20px;">b) zhromažďovanie v zhromažďovacom stredisku trvalo najviac 6 dní.]</p> <p>II.2.6. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich odoslania do Únie vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.2.11., a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.2.7. sú naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/yyyy)<sup>(4)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</p> <p>II.2.8. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.9. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke a klasickému moru ošipaných.</p>
--	--



## KRAJINA

## Vzor certifikátu SUI-X

	<p>II.2.10. pochádzajú z pásma, v ktorom:</p> <p>II.2.10.1. nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky:</p> <p><i>bud'</i> [najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [od ..... (dd/mm/yyyy).]<sup>(1)(5)</sup></p> <p>a v ktorom nebola vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a do ktorého neboli počas uvedeného obdobia umiestnené žiadne zvieratá vakcinované proti danej chorobe.</p> <p>II.2.10.2. najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku a v ktorom najmenej počas obdobia 12 mesiacov nebola vykonaná vakcinácia proti tejto chorobe a do ktorého sa neumiestnili žiadne zvieratá vakcinované proti tejto chorobe.</p> <p>II.2.10.3. nebol hlásený výskyt klasického moru ošipaných:</p> <p><i>bud'</i> [počas najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [od ..... (dd/mm/yyyy) a zvieratá v zásielke sa počas obdobia 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie podrobili testu na zistenie klasického moru ošipaných s negatívnym výsledkom;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p>a v ktorom nebola vykonaná vakcinácia proti klasickému moru ošipaných najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a do ktorého neboli počas uvedeného obdobia umiestnené žiadne zvieratá vakcinované proti danej chorobe.</p> <p>[II.2.10.4. Počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt afrického moru ošipaných]<sup>(1)(7)</sup>.</p> <p>II.2.11. pochádzajú zo zariadenia:</p> <p>II.2.11.1. ktoré je registrované príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov počas obdobia najmenej 3 rokov s týmito informáciami:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>i) druhy, kategórie, počet a identifikácia zvierat v zariadení;</li><li>ii) premiestňovanie zvierat do zariadenia a z neho;</li><li>iii) úmrtnosť v zariadení.</li></ul>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SUI-X

	<p>II.2.11.2. v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje.</p> <p>II.2.11.3. ktoré v čase odoslania do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.11.4. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 30 dní pred odoslaním zvierat do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu: slintačka a krívačka, infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku, klasický mor ošipáných a africký mor ošipáných.</p> <p>II.2.11.5. [v ktorom počas posledných 42 dní pred odoslaním do Únie nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a v ktorom sa počas obdobia posledných 12 mesiacov pred odoslaním do Únie</p> <p><i>bud'</i> [v potrebnej miere uplatňovali opatrenia biologickej bezpečnosti a opatrenia na zmiernenie rizika vrátane podmienok ustajnenia a systémov kŕmenia s cieľom zabrániť prenosu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> z voľne žijúcich zvierat druhov zo zoznamu na ošipané držané v zariadení a umiestnili sa doň len ošipané zo zariadení uplatňujúcich rovnocenné opatrenia biologickej bezpečnosti;]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [vykonával dohľad nad infekciou baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> v prípade ošipáných držaných v zariadení v súlade s prílohou III k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 a počas tohto obdobia:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– boli do zariadenia umiestnené iba ošipané zo zariadení, ktoré uplatňujú opatrenia biologickej bezpečnosti alebo opatrenia dohľadu stanovené vyššie, a</li> <li>– ak bol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> u ošipáných držaných v zariadení, boli prijaté opatrenia v súlade s časťou 1 bodom 3 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688]]<sup>(1)</sup></li> </ul> <p>II.2.11.6. v ktorom nebol najmenej počas 30 dní pred odoslaním zvierat do Únie hlásený výskyt infekcie vírusom Aujeszského choroby;</p> <p>[II.2.11.7. v ktorom nebol najmenej počas 30 dní pred odoslaním zvierat do Únie hlásený výskyt besnoty]]<sup>(1)(7)</sup>;</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SUI-X

II.2.11.8. v ktorom nebol najmenej počas 15 dní pred odoslaním zvierat do Únie hlásený výskyt slezinovej sneti.

II.2.12. Dodatočné záruky týkajúce sa chorôb kategórie C<sup>(1)(8)</sup>

[II.2.12.1. zvieratá

*bud'* [II.12.1.1 pochádzajú z tretej krajiny alebo územia alebo ich pásma bez výskytu infekcie vírusom Aujeszského choroby]<sup>(1)(9)</sup>;

*alebo* [II.12.1.1. ak je to potrebné, podstúpili sérologický test na zistenie protilátok proti celému vírusu Aujeszského choroby alebo protilátok proti proteínu ADV-gE prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 7 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnym výsledkom, na vzorke odobranej počas obdobia 15 dní pred dátumom ich odoslania do Únie.]]<sup>(1)(7)</sup>

**Poznámky:**

Tento certifikát je určený na vstup ošipaných a zvierat čeľade Tayassuidae do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zvierat.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.27: „*Identifikačný systém a identifikačné číslo*“: Uvedte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.

**Časť II:**

- (1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
- (2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
- (3) Možné len v prípade ošipaných.
- (4) Dátum nakládky: nemôže byť dátum pred dátumom povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátum počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tohto pásma.
- (5) Len pre krajiny s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 8 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SUI-X

<p>(6) Pre krajiny s údajom CSF v časti 1 stĺpci 6 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(7) Vzťahuje sa len na kopytníky čeľade Suidae.</p> <p>(8) Ak to vyžaduje členský štát určenia.</p> <p>(9) Pre krajiny s údajom ADV v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404, ktoré sú uznané za krajiny bez infekcie vírusom Aujeszkeho choroby alebo majú schválený eradikačný program a spĺňajú požiadavky delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>(10) Len pre tretie krajiny uvedené v článku 13 ods. 2 vykonávacieho nariadenia (EÚ) 2015/1375.</p>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkýmipísmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 7

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP OŠÍPANÝCH URČENÝCH NA ZABITIE DO ÚNIE (VZOR SUI-Y)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EU			
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
			<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód		<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia		<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia		<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera		Číslo plomby		
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>				
<input type="checkbox"/> Zabitie					
<b>I.21.</b>		<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
<b>I.23.</b>					

I.24.	I.25. Celkové množstvo				I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SUI-Y

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.1.1. nedostali:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– žiadne stilbenové ani tyrostatické látky,</li> <li>– estrogénne, androgénne a gestagénne látky ani beta-antagonistické látky na iné účely, ako je terapeutické alebo zootecnické ošetrovanie (podľa vymedzenia v smernici Rady 96/22/ES).</li> </ul> <p>II.1.2. splňajú záruky vzťahujúce sa na živé zvieratá a produkty z nich stanovené v plánoch reziduí predložených v súlade s článkom 29 smernice Rady 96/23/ES a dotknuté zvieratá sú uvedené v rozhodnutí 2011/163/EÚ pri dotknutej krajine pôvodu.</p> <p><sup>(1)(2)(10)</sup>[II.1.3. sú domáce ošípané, ktoré buď pochádzajú z chovu, ktorý je úradne uznaný za chov uplatňujúci kontrolované podmienky ustajnenia v súlade s článkom 8 vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) 2015/1375, alebo nie sú odstavené a sú vo veku menej ako 5 týždňov.]</p> <p><b>II.2. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:</p> <p>II.2.1. pochádzajú z pásma s kódom: __ __ - __ <sup>(2)</sup>, z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup ošípaných určených na zabitie do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>II.2.2. sú určené na zabitie v Únii.</p> <p>II.2.3. boli nepretržite:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>i) od narodenia alebo počas obdobia najmenej troch mesiacov pred dátumom ich odoslania do Únie v pásme uvedenom v bode II.2.1. a</li> <li>ii) od narodenia alebo počas obdobia najmenej 40 dní pred dátumom ich odoslania do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období neboli umiestnené žiadne ošípané ani žiadne zvieratá iných druhov uvedených v zozname pri tých istých chorobách ako pre ošípané.</li> </ol> <p>II.2.4. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 30 dní pred dátumom ich odoslania do Únie.</p> <p>II.2.5. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SUI-Y

	<p><sup>(1)</sup> <i>bud'</i> [II.2.6. boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením].</p> <p><sup>(1)(3)</sup> <i>alebo</i> [II.2.6. podstúpili jedenkrát zhromažďovanie v pásme pôvodu v súlade s týmito podmienkami:</p> <p style="margin-left: 20px;">a) zhromažďovanie sa uskutočnilo v zariadení:</p> <p style="margin-left: 40px;">i) schválenom príslušným orgánom v tretej krajine alebo na území na vykonávanie zhromažďovania kopytníkov v súlade s článkom 5 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</p> <p style="margin-left: 40px;">ii) ktorému príslušný orgán tretej krajiny alebo územia prideliť jedinečné schvaľovacie číslo;</p> <p style="margin-left: 40px;">iii) ktoré príslušný orgán tretej krajiny alebo územia odoslania na tento účel uviedol v zozname spolu s informáciami stanovenými v článku 21 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035;</p> <p style="margin-left: 40px;">iv) ktoré spĺňa požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p style="margin-left: 20px;">b) zhromažďovanie v zhromažďovacom stredisku trvalo najviac 6 dní.]</p> <p>II.2.7. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich odoslania do Únie vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.2.12., a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.2.8. boli naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(4)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</p> <p>II.2.9. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.10. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke a klasickému moru ošipaných.</p> <p>II.2.11. pochádzajú z pásma, v ktorom:</p> <p style="margin-left: 20px;">II.2.11.1. nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky:</p> <p style="margin-left: 40px;"><i>bud'</i> [najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]<sup>(1)</sup></p> <p style="margin-left: 40px;"><i>alebo</i> [od ___/___/___ (dd/mm/rrrr).]<sup>(1)(5)</sup></p> <p style="margin-left: 40px;">a v ktorom nebola vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a do ktorého neboli počas uvedeného obdobia umiestnené žiadne zvieratá vakcinované proti danej chorobe.</p>
--	---



## KRAJINA

## Vzor certifikátu SUI-Y

	<p>II.2.11.2. najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku a v ktorom najmenej počas obdobia posledných 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebola vykonaná vakcinácia proti tejto chorobe a do ktorého sa počas uvedeného obdobia neumiestnili žiadne zvieratá vakcinované proti tejto chorobe.</p> <p>II.2.11.3. nebol hlásený výskyt klasického moru ošipaných:</p> <p style="padding-left: 20px;"><i>bud'</i> [počas najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]<sup>(1)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;"><i>alebo</i> [od ..... (dd/mm/rrrr) a zvieratá v zásielke boli počas obdobia 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie podrobené testu na zistenie klasického moru ošipaných s negatívnym výsledkom;]<sup>(1)(6)</sup></p> <p style="padding-left: 20px;">a v ktorom nebola vykonaná vakcinácia proti klasickému moru ošipaných najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a do ktorého neboli počas uvedeného obdobia umiestnené žiadne zvieratá vakcinované proti danej chorobe.</p> <p>[II.2.11.4. počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt afrického moru ošipaných]<sup>(1)(7)</sup>.</p> <p>II.2.12. pochádzajú zo zariadenia:</p> <p>II.2.12.1. ktoré je registrované príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov počas obdobia najmenej 3 rokov s týmito informáciami:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) druhy, kategórie, počet a identifikácia zvierat v zariadení;</li> <li>ii) premiestňovanie zvierat do zariadenia a z neho;</li> <li>iii) úmrtnosť v zariadení.</li> </ul> <p>II.2.12.2. v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje.</p> <p>II.2.12.3. ktoré v čase odoslania do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.12.4. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 30 dní pred odoslaním zvierat do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu: slintačka a krívačka, infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku, klasický mor ošipaných a africký mor ošipaných.</p> <p>II.2.12.5. [v ktorom počas posledných 42 dní pred odoslaním do Únie nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a v ktorom sa počas obdobia 12 mesiacov pred odoslaním do Únie</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SUI-Y

	<p><i>bud'</i> [v potrebnej miere uplatňovali opatrenia biologickej bezpečnosti a opatrenia na zmiernenie rizika vrátane podmienok ustajnenia a systémov kŕmenia s cieľom zabrániť prenosu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> z voľne žijúcich zvierat druhov zo zoznamu na ošipané držané v zariadení a umiestnili sa doň len ošipané zo zariadení uplatňujúcich rovnocenné opatrenia biologickej bezpečnosti;]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [vykonával dohľad nad infekciou baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> v prípade ošipaných držaných v zariadení v súlade s prílohou III k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 a počas tohto obdobia:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– boli do zariadenia umiestnené iba ošipané zo zariadení, ktoré uplatňujú opatrenia biologickej bezpečnosti alebo opatrenia dohľadu stanovené vyššie, a</li> <li>– ak bol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> u ošipaných držaných v zariadení, boli prijaté opatrenia v súlade s časťou 1 bodom 3 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688].<sup>(1)</sup></li> </ul> <p>II.2.12.6. v ktorom nebol najmenej počas 30 dní pred odoslaním zvierat do Únie hlásený výskyt infekcie vírusom Aujeszského choroby;</p> <p>[II.2.12.7. v ktorom nebol najmenej počas 30 dní pred odoslaním zvierat do Únie hlásený výskyt besnoty]<sup>(1)(7)</sup>;</p> <p>II.2.12.8. v ktorom nebol najmenej počas 15 dní pred odoslaním zvierat do Únie hlásený výskyt slezinovej sneti.</p> <p>[<i>bud'</i> II.2.13. pochádzajú z tretej krajiny alebo územia alebo ich pásma bez výskytu infekcie vírusom Aujeszského choroby]<sup>(1)(9)</sup>;</p> <p><i>alebo</i> [II.2.13. ak je to potrebné, podstúpili sérologický test na zistenie protilátok proti celému vírusu Aujeszského choroby alebo protilátok proti proteínu ADV-gE prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 7 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnym výsledkom, na vzorke odobranej počas obdobia 15 dní pred dátumom ich odoslania do Únie.]<sup>(1)(7)(1)(8)</sup></p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený pre ošipané a zvieratá čeľade Tayassuidae, ktoré budú zabitú v Únii.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SUI-Y

	<p><b>Časť I:</b> Kolónka I.27: „<i>Identifikačný systém a identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Možno len v prípade ošipaných.</p> <p>(4) Dátum nakládky: nemôže byť dátum pred dátumom povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátum počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tohto pásma.</p> <p>(5) Len pre krajiny s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 8 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(6) Pre krajiny s údajom CSF v časti 1 stĺpci 6 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(7) Vzťahuje sa len na kopytníky čelade Suidae.</p> <p>(8) Uplatňuje sa len v prípade, ak má členský štát určenia alebo Švajčiarsko, v súlade s Dohodou medzi Európskym spoločenstvom a Švajčiarskou konfederáciou o obchode s poľnohospodárskymi výrobkami (Ú. v. ES L 114, 30.4.2002), štatút bez výskytu príslušnej choroby kategórie C alebo schválený eradikačný program.</p> <p>(9) Pre krajiny s údajom ADV v časti 1 stĺpci 7 prílohy II k nariadeniu (EÚ) 2021/404, ktoré sú uznané za krajiny bez infekcie vírusom Aujeszkeho choroby alebo majú schválený eradikačný program a spĺňajú požiadavky delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/688.</p> <p>(10) Len pre tretie krajiny uvedené v článku 13 ods. 2 vykonávacieho nariadenia (EÚ) 2015/1375.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 8

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP ZVIERAT ČELADÍ ANTILOCAPRIDAE, BOVIDAE (INÝCH AKO  
HOVÁDZÍ DOBYTOK, OVCE A KOZY), GIRAFFIDAE, MOSCHIDAE A  
TRAGULIDAE DO ÚNIE (VZOR RUM)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EÚ		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSO C</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Ďalšia držba  <input type="checkbox"/> Karanténne zariadenie <input type="checkbox"/> Výstava  <input type="checkbox"/> Putovný cirkus/Vystúpenie zvierat				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24.	I.25. Celkové množstvo				I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu RUM

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1 Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b> [*vypustí sa, ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat]</p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.1.1. nedostali:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– žiadne stilbenové ani tyrostatické látky,</li> <li>– estrogénne, androgénne a gestagénne látky ani beta-antagonistické látky na iné účely, ako je terapeutické alebo zootecnické ošetrovanie (podľa vymedzenia v smernici Rady 96/22/ES).</li> </ul> <p>II.1.2. spĺňajú záruky vzťahujúce sa na živé zvieratá a produkty z nich stanovené v plánoch reziduí predložených v súlade s článkom 29 smernice Rady 96/23/ES a dotknuté zvieratá sú uvedené v rozhodnutí Komisie 2011/163/EÚ pri dotknutej krajine pôvodu.</p> <p><b>II.2. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:</p> <p>II.2.1. pochádzajú z pásma s kódom: ___ - ___<sup>(2)</sup>, z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup kopytníkov čeľadí Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae a Tragulidae do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>II.2.2. boli nepretržite:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) od narodenia alebo počas najmenej šiestich mesiacov pred odoslaním do Únie v pásme uvedenom v bode II.2.1. a</li> <li>ii) od narodenia alebo počas obdobia najmenej 40 dní pred dátumom odoslania do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období neboli umiestnené žiadne kopytníky čeľadí Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae a Tragulidae ani žiadne zvieratá iných druhov uvedených v zozname pri tých istých chorobách ako pre kopytníky čeľadí Antilocapridae, Bovidae, Giraffidae, Moschidae a Tragulidae.</li> </ul> <p>II.2.3. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 6 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie.</p> <p>II.2.4. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.5. boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením.</p> <p>II.2.6. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich odoslania do Únie vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.2.11., a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu RUM

<p>II.2.7. boli naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(3)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</li> <li>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</li> <li>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</li> </ul> <p>II.2.8. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.9. neboli vakcinované proti:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii baktériou <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytku), infekčnej pleuropneumónii kôz, infekcii baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>), infekcii baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a</li> <li>ii) infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) živou vakcínou počas 60 dní pred ich odoslaním do Únie.</li> </ul> <p>II.2.10. pochádzajú z pásma:</p> <p>II.2.10.1. v ktorom:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky: <i>bud'</i> [najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie]<sup>(1)</sup> <i>alebo</i> [od ___/___/___ (dd/mm/rrrr)]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>ii) nebola vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie a do ktorého neboli počas uvedeného obdobia umiestnené žiadne zvieratá vakcinované proti slintačke a krívačke.</li> </ul> <p>II.2.10.2. nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, [infekcie vírusom horúčky údolia Rift]<sup>(1)(5)</sup>, [infekcie baktériou <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytku)]<sup>(1)(6)</sup> [a infekčnej pleuropneumónie kôz]<sup>(1)(7)</sup> najmenej počas obdobia 12 mesiacov pred odoslaním do Únie a počas uvedeného obdobia:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) nebola vykonaná vakcinácia proti týmto chorobám a</li> <li>ii) neboli umiestnené zvieratá vakcinované proti týmto chorobám.</li> </ul> <p><i>bud'</i> [II.2.10.3. ktoré je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]<sup>(1)(8)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.10.3. ktoré bolo bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):</p> <p><i>bud'</i> [II.2.10.3.1. najmenej počas 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]<sup>(1)(9)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.10.3.1. najmenej počas 28 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené sérologickému testu v súlade s článkom 9 písm. b) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume vstupu zvierat'a do pásma bez sezónneho výskytu.]<sup>(1)(9)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.10.3.1. minimálne počas 14 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume vstupu zvierat'a do pásma bez sezónneho výskytu.]<sup>(1)(9)</sup></p>	
---	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu RUM

<p><i>alebo</i> [II.2.10.3. ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a zvieratá boli vakcinované proti všetkým sérotypom (1 až 24) vírusu katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných dvoch rokov hlásený v danom pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p><i>bud'</i> [II.2.10.3.1. boli vakcinované viac než 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.10.3.1. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunitnej ochrany stanovenej v špecifikáciách vakcíny.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.10.3. ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a zvieratá boli s pozitívnymi výsledkami podrobené sérologickému testu, ktorý umožňuje zistiť špecifické protilátky proti všetkým sérotypom (1 – 24) vírusu katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných 2 rokov hlásený v danom pásme, a:</p> <p><i>bud'</i> [II.2.10.3.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.10.3.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanom na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom odoslania do Únie. ]]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11. pochádzajú zo zariadenia:</p> <p>II.2.11.1. ktoré je registrované príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov počas obdobia najmenej 3 rokov s týmito informáciami:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) druhy, kategórie, počet a identifikácia zvierat v zariadení;</p> <p style="margin-left: 20px;">ii) premiestňovanie zvierat do zariadenia a z neho;</p> <p style="margin-left: 20px;">iii) úmrtnosť v zariadení.</p> <p>II.2.11.2 v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje.</p> <p>II.2.11.3. ktoré v čase odoslania do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p>	
---	--



## KRAJINA

## Vzor certifikátu RUM

	<p>II.2.11.4. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 30 dní pred odoslaním do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– slintačka a krívačka,</li> <li>– infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku,</li> <li>– [infekcia vírusom horúčky údolia Rift]<sup>(1)(5)</sup>,</li> <li>– [infekcia baktériou <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytku)]<sup>(1)(6)</sup></li> <li>– [infekčná pleuropneumónia kôz]<sup>(1)(7)</sup></li> </ul> <p><i>bud'</i> [II.2.11.5. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 150 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 2 rokov pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt epizootickej hemoragickej choroby]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.11.5. ktoré sa nachádza v pásme bez sezónneho výskytu epizootickej hemoragickej choroby.]<sup>(1)(10)</sup></p> <p>II.2.11.6. v ktorom nebol počas 42 dní pred odoslaním do Únie hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) u držaných zvierat druhov zo zoznamu</p> <p>II.2.11.7. v ktorom nebol počas 42 dní pred odoslaním do Únie hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> u držaných zvierat druhov zo zoznamu.</p> <p>[II.2.11.8. v ktorom nebol najmenej počas 30 dní pred odoslaním do Únie hlásený výskyt besnoty].<sup>(1)(11)</sup></p> <p>II.2.11.9. v ktorom nebol najmenej počas 15 dní pred odoslaním do Únie hlásený výskyt slezinovej sneti.</p> <p>II.2.11.10. v ktorom nebol najmenej počas 30 dní pred odoslaním do Únie hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), a ak v zariadení pôvodu bol počas posledných dvoch rokov pred odoslaním do Únie hlásený výskyt danej choroby, dotknuté zariadenie podliehalo obmedzeniam dovtedy, kým infikované zvieratá neboli odstránené zo zariadenia a kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli s negatívnym výsledkom podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) v zmysle časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup zvierat čeľadí Antilocapridae, Bovidae (iných ako hovädzí dobytok, ovce a kozy), Giraffidae, Moschidae a Tragulidae do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zvierat.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu RUM

	<p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.27: „<i>Identifikačný systém a identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Dátum nakládky: Vstup týchto zvierat sa nepovolí, ak boli zvieratá naložené na odoslanie do Únie buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z tretej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v bode II.2.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tejto tretej krajiny, územia alebo ich pásma.</p> <p>(4) Len pre krajiny s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 8 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(5) Neuplatňuje sa na kopytníky čeľade Tragulidae.</p> <p>(6) Uplatňuje sa len na kopytníky druhu <i>Syncerus cafer</i>.</p> <p>(7) Uplatňuje sa len na kopytníky druhu <i>Gazzella</i> spp.</p> <p>(8) Pre krajiny s údajom BTV v časti 1 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(9) Pre krajiny s údajom SF-BTV v časti 1 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(10) Pre krajiny s údajom SF-EHD v časti 1 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(11) Uplatňuje sa len na kopytníky čeľade Bovidae.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 9

VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZVIERAT ČĽADÍ  
TAPIRIDAE, RHINOCEROTIDAE A ELEPHANTIDAE DO ÚNIE (VZOR RHINO)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ			
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>		<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>  <b>KÓD QR</b>
			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
			<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód		<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia		<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>  <b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby				
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>				
	<input type="checkbox"/> Ďalšia držba		<input type="checkbox"/> Putovný cirkus/Vystúpenie zvierat  <input type="checkbox"/> Karanténne zariadenie <input type="checkbox"/> Výstava		
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina ISO kód krajiny		<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>  <b>I.23.</b>			

I.24.	I.25. Celkové množstvo				I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu RHINO

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	<b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b>		
	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:		
	II.1.1.	pochádzajú z pásma s kódom: ___ - ___ <sup>(2)</sup> , z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup zvierat čeľadí Tapiridae, Rhinocerothidae a Elephantidae do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.	
	II.1.2.	boli nepretržite:	
	i)	od narodenia alebo počas najmenej šiestich mesiacov pred odoslaním do Únie v pásme uvedenom v bode II.1.1 a	
	ii)	od narodenia alebo počas obdobia najmenej 40 dní pred dátumom odoslania do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období neboli umiestnené žiadne zvieratá.	
	II.1.3.	neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 6 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie.	
	II.1.4.	nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane chorôb zo zoznamu a objavujúcich sa chorôb.	
	II.1.5.	boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením.	
	II.1.6.	boli naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr) <sup>(3)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:	
	i)	zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;	
	ii)	bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;	
	iii)	sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.	
II.1.7.	boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu alebo v ich pásme na účely zistenia príznakov naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu uvedených v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.		
II.1.8.	neboli vakcinované proti [slintačke a krívačke a] <sup>(1)(4)</sup> infekcii vírusom horúčky údolia Rift.		
II.1.9.	pochádzajú z pásma:		
	[II.1.9.1. v ktorom:		
	i)	nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky: <i>bud'</i> [najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie] <sup>(1)</sup> <i>alebo</i> [od ___/___/___ (dd/mm/rrrr)] <sup>(1)(5)</sup>	
	ii)	nebola vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie a do ktorého neboli počas uvedeného obdobia umiestnené žiadne zvieratá vakcinované proti slintačke a krívačke.] <sup>(1)(4)</sup>	

## KRAJINA

## Vzor certifikátu RHINO

	<p>II.1.9.2. nebol hlásený výskyt infekcie vírusom horúčky údolia Rift počas obdobia 12 mesiacov pred odoslaním do Únie a počas uvedeného obdobia:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) nebola vykonaná vakcinácia proti danej chorobe a</li> <li>ii) neboli umiestnené zvieratá vakcinované proti danej chorobe.</li> </ul> <p>II.1.10. pochádzajú zo zariadenia:</p> <p>II.1.10.1. ktoré je registrované príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov počas obdobia najmenej 3 rokov s týmito informáciami:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) druhy, kategórie, počet a identifikácia zvierat v zariadení;</li> <li>ii) premiestňovanie zvierat do zariadenia a z neho;</li> <li>iii) úmrtnosť v zariadení.</li> </ul> <p>II.1.10.2. v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmornej riziku, ktoré zariadenie predstavuje.</p> <p>II.1.10.3. ktoré v čase odoslania do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.10.4. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 30 dní pred odoslaním do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu: [slintačka a krívačka a]<sup>(1)(4)</sup> infekcia vírusom horúčky údolia Rift.</p> <p>II.1.10.5. v ktorom nebol najmenej počas 15 dní pred odoslaním do Únie hlásený výskyt slezinovej sneti.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup zvierat čeľadí Tapiridae, Rhinocerotidae a Elephantidae do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zvierat.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.27: „Identifikačný systém a identifikačné číslo“: Uveďte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu RHINO

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Dátum nahlásenia: Vstup týchto zvierat sa nepovolí, ak boli zvieratá naložené na odoslanie do Únie buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z tretej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v bode II.2.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tejto tretej krajiny, územia alebo ich pásma.</p> <p>(4) Uplatňuje sa len na kopytníky čeľade Elephantidae.</p> <p>(5) Len pre krajiny s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 8 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 10

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZVIERAT ČELĀDE  
HIPPOPOTAMIDAE DO ÚNIE (VZOR HIPPO)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EU		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby			
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Ďalšia držba  <input type="checkbox"/> Karanténne zariadenie <input type="checkbox"/> Výstava  <input type="checkbox"/> Putovný cirkus/Vystúpenie zvierat			
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			



I.24.	I.25. Celkové množstvo				I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HIPPO

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:</p> <p>II.1.1. pochádzajú z pásma s kódom: ___ - ___<sup>(2)</sup>, z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup zvierat čeľade Hippopotamidae do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>II.1.2. boli nepretržite:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) od narodenia alebo počas najmenej šiestich mesiacov pred odoslaním zvierat do Únie v pásme uvedenom v bode II.1.1 a</li> <li>ii) od narodenia alebo počas obdobia najmenej 40 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období neboli umiestnené žiadne zvieratá čeľade Hippopotamidae ani žiadne zvieratá iných druhov uvedených v zozname pri tých istých chorobách ako pre zvieratá čeľade Hippopotamidae.</li> </ul> <p>II.1.3. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 6 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie.</p> <p>II.1.4. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.5. boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením.</p> <p>II.1.6. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich odoslania do Únie vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.1.11., a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.1.7. boli naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(3)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</li> <li>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</li> <li>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</li> </ul> <p>II.1.8. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.9. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) a infekcii baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>.</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HIPPO

	<p>II.1.10. pochádzajú z pásma:</p> <p>II.1.10.1. v ktorom:</p> <p>i) nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky:  <i>bud'</i> [najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie]<sup>(1)</sup>  <i>alebo</i> [od / / (dd/mm/rrrr)]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>ii) nebola vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania zvierat do Únie a do ktorého neboli počas uvedeného obdobia umiestnené žiadne zvieratá vakcinované proti slintačke a krívačke.</p> <p>II.1.10.2. nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku a infekcie vírusom horúčky údolia Rift počas obdobia 12 mesiacov pre odoslaním zvierat do Únie a počas uvedeného obdobia:</p> <p>i) nebola vykonaná vakcinácia proti týmto chorobám a</p> <p>ii) neboli umiestnené zvieratá vakcinované proti týmto chorobám.</p> <p>II.1.11. pochádzajú zo zariadenia:</p> <p>II.1.11.1. ktoré je registrované príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov počas obdobia najmenej 3 rokov s týmito informáciami:</p> <p>i) druhy, kategórie, počet a identifikácia zvierat v zariadení;</p> <p>ii) premiestňovanie zvierat do zariadenia a z neho;</p> <p>iii) úmrtnosť v zariadení.</p> <p>II.1.11.2. v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje.</p> <p>II.1.11.3. ktoré v čase odoslania zvierat do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.11.4. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 30 dní pred odoslaním zvierat do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu: slintačka a krívačka, infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku a infekcia vírusom horúčky údolia Rift.</p> <p>II.1.11.5. v ktorom nebol počas 42 dní pred odoslaním zvierat do Únie hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) u držaných zvierat druhov zo zoznamu.</p> <p>II.1.11.6. v ktorom nebol počas 42 dní pred odoslaním zvierat do Únie hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> u držaných zvierat druhov zo zoznamu.</p> <p>II.1.11.7. v ktorom nebol najmenej počas 15 dní pred odoslaním zvierat do Únie hlásený výskyt slezinovej sneti.</p> <p><i>bud'</i> [II.1.11.8. v ktorom nebol najmenej počas 2 rokov pred dátumom odoslania zvierat do Únie hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>).]<sup>(1)</sup></p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HIPPO

	<p><i>alebo</i> [II.1.11.8. v ktorom počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie nebol hlásený výskyt surru (<i>Trypanosoma evansi</i>), a ak v zariadení pôvodu bol počas dvoch rokov pred dátumom odoslania zvierat do Únie hlásený výskyt danej choroby, zariadenie podliehalo obmedzeniam dovtedy, kým infikované zvieratá neboli odstránené zo zariadenia a kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli s negatívnym výsledkom podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) v zmysle článku 9 písm. b) bodu i) nariadenia (EÚ) 2020/692, ktorý sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia.] <sup>(1)</sup></p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup zvierat čeľade Hippopotamidae do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zvierat.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.27: „<i>Identifikačný systém a identifikačné číslo</i>“: Uveďte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Dátum nakládky: Vstup týchto zvierat sa nepovolí, ak boli zvieratá naložené na odoslanie do Únie buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z tretej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v bode II.2.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tejto tretej krajiny, územia alebo ich pásma.</p> <p>(4) Len pre krajiny s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 8 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 11

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP ŤAVOVITÝCH A JELEŇOVITÝCH DO ÚNIE (VZOR CAM-CER)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EÚ		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby			
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Ďalšia držba  <input type="checkbox"/> Karanténne zariadenie <input type="checkbox"/> Výstava  <input type="checkbox"/> Putovný cirkus/Vystúpenie zvierat			
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24.	I.25. Celkové množstvo				I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CAM-CER

	II. Zdravotné informácie	II.a.	Referenčný kód certifikátu	II.b.	Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b> [*vypustí sa, ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat]</p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.1.1. nedostali:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– žiadne stilbenové ani tyrostatické látky,</li> <li>– estrogénne, androgénne a gestagénne látky ani beta-antagonistické látky na iné účely, ako je terapeutické alebo zootecnické ošetrovanie (podľa vymedzenia v smernici Rady 96/22/ES).</li> </ul> <p>II.1.2. spĺňajú záruky vzťahujúce sa na živé zvieratá a produkty z nich stanovené v plánoch rezidií predložených v súlade s článkom 29 smernice Rady 96/23/ES a dotknuté zvieratá sú uvedené v rozhodnutí Komisie 2011/163/EÚ pri dotknutej krajine pôvodu.</p>				
	<p><b>II.2. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:</p> <p>II.2.1. pochádzajú z pásma s kódom: __ __ - __<sup>(2)</sup>, z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup ťavovitých a jeleňovitých do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>II.2.2. boli nepretržite:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) od narodenia alebo počas obdobia najmenej šiestich mesiacov pred dátumom ich odoslania do Únie v pásme uvedenom v bode II.2.1. a</li> <li>ii) od narodenia alebo počas obdobia najmenej 40 dní pred ich dátumom odoslania do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období neboli umiestnené žiadne zvieratá.</li> </ul> <p>II.2.3. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 6 dní pred dátumom ich odoslania do Únie.</p> <p>II.2.4. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.5. boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením.</p> <p>II.2.6. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich odoslania do Únie vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.11., a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.2.7. boli naložené na odoslanie do Únie dňa __/__/__ (dd/mm/rrrr)<sup>(3)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</li> <li>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</li> <li>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</li> </ul>				

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CAM-CER

II.2.8. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.

II.2.9. neboli vakcinované proti:

- i) slintačky a krívačky, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii vírusom moru malých prežúvavcov, infekcii baktériami skupiny *Mycobacterium tuberculosis* komplex (*M. bovis*, *M. caprae* a *M. tuberculosis*), infekcii baktériami *Brucella abortus*, *B. melitensis* a *B. suis* a
- ii) infekcii vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) živou vakcínou počas 60 dní pred ich odoslaním do Únie.

II.2.10. pochádzajú z pásma:

II.2.10.1. v ktorom:

- i) nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky:

*bud'* [najmenej 24 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie]<sup>(1)</sup>

*alebo* [od \_\_/\_\_/\_\_\_\_ (dd/mm/yyyy)]<sup>(1)(4)</sup>

- ii) nebola vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke najmenej počas 12 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie a do ktorého neboli počas uvedeného obdobia umiestnené žiadne zvieratá vakcinované proti slintačke a krívačke.

II.2.10.2. v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, infekcie vírusom moru malých prežúvavcov počas obdobia 12 mesiacov pred odoslaním do Únie a počas tohto obdobia:

- i) nebola vykonaná vakcinácia proti týmto chorobám a
- ii) neboli umiestnené zvieratá vakcinované proti týmto chorobám.

*bud'* [II.2.10.3. ktoré je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24)]<sup>(1)(5)</sup>

*alebo* [II.2.10.3. ktoré bolo bez sezónneho výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):

*bud'* [II.2.10.3.1. najmenej počas 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]<sup>(1)(6)</sup>

*alebo* [II.2.10.3.1. najmenej počas 28 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené sérologickému testu v súlade s článkom 9 písm. b) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 28 dní po dátume vstupu zvierat do pásma bez sezónneho výskytu.]<sup>(1)(6)</sup>

*alebo* [II.2.10.3.1. najmenej počas 14 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po dátume vstupu zvierat do pásma bez sezónneho výskytu.]<sup>(1)(6)</sup>



## KRAJINA

## Vzor certifikátu CAM-CER

<p><i>alebo</i> [II.2.10.3. ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a zvieratá boli vakcinované proti všetkým sérotypom (1 až 24) vírusu katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných dvoch rokov hlásený v danom pásme, a nachádzajú sa v období imunity garantovanom v špecifikáciách vakcíny a</p> <p><i>bud'</i> [II.2.10.3.1. boli vakcinované viac než 60 dní pred dátumom odoslania do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.10.3.1. boli vakcinované inaktivovanou vakcínou a podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných minimálne 14 dní po nástupe imunitnej ochrany stanovenej v špecifikáciách vakcíny.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.10.3. ktoré nie je bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), a zvieratá boli s pozitívnymi výsledkami podrobené sérologickému testu, ktorý umožňuje zistiť špecifické protilátky proti všetkým sérotypom (1 – 24) vírusu katarálnej horúčky oviec, ktorých výskyt bol počas posledných 2 rokov hlásený v danom pásme, a:</p> <p><i>bud'</i> [II.2.10.3.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 60 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p><i>alebo</i> [II.2.10.3.1. sérologický test sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 30 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie a zvieratá boli podrobené testu PCR, s negatívnymi výsledkami, vykonanom na vzorkách odobraných najskôr 14 dní pred dátumom odoslania zvierat do Únie.]]<sup>(1)</sup></p> <p>II.2.11. pochádzajú zo zariadenia:</p> <p>II.2.11.1. ktoré je registrované príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov počas obdobia najmenej 3 rokov s týmito informáciami:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) druhy, kategórie, počet a identifikácia zvierat v zariadení;</li> <li>ii) premiestňovanie zvierat do zariadenia a z neho;</li> <li>iii) úmrtnosť v zariadení.</li> </ul> <p>II.2.11.2. v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje.</p> <p>II.2.11.3. ktoré v čase odoslania do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.2.11.4. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 30 dní pred odoslaním do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu: slintačka a krívačka, infekcia vírusom horúčky údolia Rift a infekcia vírusom moru malých prežúvavcov.</p> <p><i>bud'</i> [II.2.11.5. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 150 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 2 rokov pred dátumom odoslania do Únie nebol hlásený výskyt epizootickej hemoragickej choroby.]]<sup>(1)</sup></p>	
---	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CAM-CER

<p>alebo [II.2.11.5. ktoré sa nachádza v pásme bez sezónneho výskytu epizootickej hemoragickej choroby.](<sup>1</sup>)(<sup>7</sup>)</p> <p>II.2.11.6. ktoré bolo počas najmenej 12 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie podrobené dohľadu na zistenie infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) u zvierat rovnakého druhu ako zvieratá v zásielke v súlade s postupmi v časti 2 bodoch 1 a 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 a počas tohto obdobia:</p> <p>i) do zariadenia boli umiestnené iba zvieratá zo zariadení, ktoré uplatňujú opatrenia stanovené v predchádzajúcom odseku;</p> <p>ii) [bol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) u zvierat rovnakého druhu ako zvieratá v zásielke, ktoré sú držané v zariadení, a boli prijaté opatrenia v súlade s časťou 2 bodom 3 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688]].(<sup>1</sup>)</p> <p>II.2.11.7. v ktorom počas posledných 42 dní pred odoslaním do Únie nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> u zvierat rovnakého druhu ako zvieratá v zásielke a zvieratá v zásielke boli podrobené testu na zistenie infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnymi výsledkami, a to na vzorke odobranej počas posledných 30 dní pred odoslaním do Únie, pričom v prípade samíc po pôrode sa test vykonal na vzorke odobranej najmenej 30 dní po pôrode.</p> <p>II.2.11.8. v ktorom nebol najmenej počas 30 dní pred odoslaním do Únie hlásený výskyt besnoty.</p> <p>II.2.11.9. v ktorom nebol najmenej počas 15 dní pred odoslaním do Únie hlásený výskyt slezinovej sneti.</p> <p>II.2.11.10. v ktorom nebol najmenej počas 30 dní pred odoslaním do Únie hlásený výskyt surru (<i>Trypanosoma evansi</i>), a ak v zariadení pôvodu bol počas posledných dvoch rokov pred odoslaním do Únie hlásený výskyt danej choroby, dotknuté zariadenie podliehalo obmedzeniam dovtedy, kým infikované zvieratá neboli odstránené zo zariadenia a kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli s negatívnym výsledkom podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) v zmysle časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia.</p> <p>[II.2.11.11. v ktorom, ak bol v zariadení v období troch rokov pred dátumom odoslania do Únie hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), po poslednom výskyte ohniska choroby sa na zariadenie naďalej vzťahovali obmedzenia premiestňovania nariadené príslušným orgánom, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <p>i) infikované zvieratá boli usmrtené a zlikvidované a</p> <p>ii) zostávajúce zvieratá boli podrobené testu vykonanému podľa kapitoly 3.5.11 bodu 3.1 Príručky pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (verzia prijatá v roku 2015), a to s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej šesť mesiacov po dátume usmrtienia a likvidácie infikovaných zvierat a po vyčistení a vydezinfikovaní zariadenia].(<sup>1</sup>)(<sup>8</sup>)</p> <p>[II.2.12. pochádzajú zo zariadenia, v ktorom v období 30 dní pred odoslaním do Únie nebol u ťavovitých hlásený výskyt infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulámej vulvovaginitídy.](<sup>1</sup>)(<sup>9</sup>)</p>	
---	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CAM-CER

<p><b>Poznámky:</b> Tento certifikát je určený na vstup ťavovitých a jeleňovitých do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zvierat.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>	
<p><b>Časť I:</b> Kolónka I.27: „<i>Identifikačný systém a identifikačné číslo</i>“: Uveďte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p>	
<p><b>Časť II:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</li> <li>(2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</li> <li>(3) Dátum nakládky: Vstup týchto zvierat sa nepovolí, ak boli zvieratá naložené na odoslanie do Únie buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z tretej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v bode II.2.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tejto tretej krajiny, územia alebo ich pásma.</li> <li>(4) Len pre krajiny s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 8 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</li> <li>(5) Pre krajiny s údajom BTV v časti 1 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</li> <li>(6) Pre krajiny s údajom SF-BTV v časti 1 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</li> <li>(7) Pre krajiny s údajom SF-EHD v časti 1 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</li> <li>(8) Uplatňuje sa len na kopytníky čeľade Camelidae.</li> <li>(9) Uplatňuje sa len v prípade, ak má členský štát určenia alebo Švajčiarsko, v súlade s Dohodou medzi Európskym spoločenstvom a Švajčiarskou konfederáciou o obchode s poľnohospodárskymi výrobkami (Ú. v. ES L 114, 30.4.2002), štatút bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy u hovädzieho dobytku alebo schválený eradikačný program.</li> </ol>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 12

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU A VZOR  
VYHLÁSENIA NA VSTUP KOŇOVITÝCH, KTORÉ NIE SÚ URČENÉ NA ZABITIE,  
DO ÚNIE (VZOR EQUI-X)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EÚ		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>	<input type="checkbox"/> Ďalšia držba <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> Registrovaný kôň <input type="checkbox"/>			
<b>I.21.</b>	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24.	I.25. Celkové množstvo	I.26.
<b>I.27. Opis zásielky</b>		
Číselný znak KN	Druh Poddruh/katéria	Pohlavie Identifikačný systém Identifikačné číslo Vek

KRAJINA

Vzor certifikátu EQ UI-X

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zviera čelade koňovité opísané v časti I:</p> <p>II.1.1. nie je určené na zabitie na ľudskú spotrebu a nie je určené na zabitie v rámci eradikácie choroby prenosnej na koňovité, a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [ide o registrované koňovité zviera podľa vymedzenia v článku 2 bode 30 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [ide o registrovaného koňa podľa vymedzenia v článku 2 bode 30 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [ide o zviera čelade koňovité iné ako registrované koňovité zviera alebo registrovaný kôň.]</p> <p>II.1.2. počas klinického vyšetrenia vykonaného dňa ..... nevykazovalo žiadne príznaky ani symptómy chorôb zo zoznamu pre koňovité uvedených vo vykonávacom nariadení Komisie (EÚ) 2018/1882 (<i>uved'te dátum dd/mm/yyyy</i>)<sup>(2)</sup> počas obdobia 48 hodín alebo v prípade registrovaného koňa počas obdobia 48 hodín alebo posledný pracovný deň pred odchodom z registrovaného zariadenia.</p> <p>II.1.3. spĺňa požiadavky potvrdené v bodoch II.2 až II.5, prípadne v bode II.6 tohto certifikátu;</p> <p>II.1.4. sprevádza ho písomné vyhlásenie podpísané prevádzkovateľom zvierat'a, ktoré je súčasťou tohto certifikátu.</p> <p>II.2. <i>Potvrdenie tretej krajiny, územia alebo ich pásma a odosielajúceho zariadenia</i></p> <p>II.2.1. Zviera čelade koňovité opísané v časti I sa odosiela z/zo ..... (<i>uved'te názov krajiny, územia alebo ich pásma</i>), krajina, územie alebo ich pásma, ktorá(-é) má k dátumu vydania tohto certifikátu kód: .....<sup>(3)</sup> a je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny .....<sup>(3)</sup>.</p> <p>II.2.2. V krajine alebo na území odoslania sa povinne oznamujú tieto choroby: africký mor koní, venezuelská encefalomyelitída koní, infekcia baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), žrebčia nákaza (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infekčná anémia koní, besnota a slezinová sneť.</p> <p>II.2.3. Zviera čelade koňovité opísané v časti I pochádza z krajiny, územia alebo ich pásma, v ktorých sa nevyskytli žiadne klinické, sérologické (u nevakcinovaných koňovitých) ani epidemiologické dôkazy afrického moru koní počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a a v ktorých nebola vykonaná žiadna systematická vakcinácia proti africkému moru koní počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu.</p> <p>II.2.4. Zviera čelade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [sa počas posledných 36 mesiacov pred dátumom odchodu vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v zariadení odoslania nebol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka).]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-X

	<p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvieratá hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie naďalej podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené komplement fixačnému testu na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka)<sup>(4)</sup> s negatívnymi výsledkami, vykonanému pri zriedení séra v pomere 1 : 5 na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po usmrtení a likvidácii infikovaných zvierat.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [minimálne počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení usmrtené a zlikvidované posledné zviera druhu zo zoznamu.]]</p> <p>II.2.5. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [sa počas obdobia posledných 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvieratá vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na surru uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvieratá hlásený výskyt surry.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvieratá hlásený výskyt surry a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené enzýmovému imunisorbentovému stanoveniu (ELISA) na detekciu trypanosomózy alebo kartovému aglutinačnému testu (CATT) na detekciu trypanosomózy pri zriedení séra v pomere 1 : 4<sup>(4)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení posledného infikovaného zvieratá zo zariadenia.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabitú posledné zviera druhu zo zoznamu.]]</p> <p>II.2.6. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvieratá hlásený výskyt žrebčej nákazy.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [sa počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvieratá vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na žrebčiu nákazu uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvieratá hlásený výskyt žrebčej nákazy.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvieratá hlásený výskyt žrebčej nákazy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-X

	<p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení, s výnimkou kastrovaných koňovitých samcov, neboli podrobené komplement fixačnému testu na žrebčiu nákazu vykonanému pri zriedení séra 1 : 5<sup>(4)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabitě alebo po vykastrovaní infikovaných nekastrovaných koňovitých samcov.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení <i>bud'</i> usmrtené a zlikvidované, alebo zabitě posledné zviera druhu zo zoznamu.]]]</p> <p>II.2.7. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia, v ktorom</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvieratá hlásený výskyt infekčnej anémie koní.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [bol počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvieratá hlásený výskyt infekčnej anémie koní a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené imunodifúznemu testu v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo ELISA<sup>(4)</sup> na infekčnú anémiu koní vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 90 dní po čistení a dezinfekcii zariadenia po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabitě.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [minimálne počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení <i>bud'</i> usmrtené a zlikvidované, alebo zabitě posledné zviera druhu zo zoznamu.]]]</p> <p>II.2.8. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia, v ktorom</p> <p>II.2.8.1. nebol počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvieratá hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty u držaných suchozemských zvierat;</p> <p>II.2.8.2. nebol počas obdobia 15 dní pred dátumom odchodu zvieratá hlásený výskyt slezinovej sneti u kopytníkov.</p> <p>II.2.9. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zviera čeľade koňovité opísané v časti I nebolo v kontakte s držanými zvieratami druhov zo zoznamu, ktoré nespĺňali požiadavky uvedené v bodoch II.2.3. až II.2.8.1 počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvieratá a požiadavku uvedenú v bode II.2.8.2 počas obdobia 15 dní pred dátumom odchodu zvieratá.</p> <p>II.3. <i>Potvrdenie o pobyte a izolácii pred vývozom</i></p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.3.1. Miestom nepretržitého pobytu zvieratá čeľade koňovité opísaného v časti I počas obdobia 40 dní pred dátumom jeho odchodu alebo od narodenia, ak je mladšie ako 40 dní, bola krajina alebo územie odoslania alebo ich pásma alebo vstúpilo do krajiny alebo na územie odoslania alebo do ich pásma z členského štátu Európskej únie alebo z Nórska.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.3.1. Registrovaný kôň opísaný v časti I počas obdobia 40 dní pred odchodom alebo od narodenia, ak je mladší ako 40 dní,</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [mal nepretržitý pobyt v krajine či na území odoslania alebo v ich pásme;]]]</p>
--	---



## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-X

	<p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [vstúpil do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma raz alebo viackrát z</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [členského štátu Európskej únie alebo z Nórska;]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [krajiny, územia alebo ich pásma, z ktorých je povolený vstup registrovaných koní do Únie a z ktorých bol dovezený do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma za podmienok aspoň tak prísnych, ako sú podmienky požadované v súlade s právnymi predpismi Únie na vstup registrovaných koní z tejto krajiny, územia alebo ich pásma priamo do Únie, a ktorá(-é) je:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [zaradená(-é) do rovnakej sanitárnej skupiny .....<sup>(3)</sup> ako krajina či územie odoslania alebo ich pásma;]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [zaradená(-é) do sanitárnej skupiny A, B alebo C;]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [Čína<sup>(5)</sup><sup>(6)</sup>, Hongkong, Japonsko, Kórea, Macao, Singapur alebo Spojené arabské emiráty.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.3.2. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny A, B, C, D alebo G a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu alebo od narodenia, ak je mladšie ako 30 dní, alebo od vstupu z členského štátu Únie alebo z Nórska</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [bolo držané oddelene od iných koňovitých, okrem žriebäť a pri matke, v zariadení, ktoré sa nachádza v krajine, na území alebo v ich pásme zaradenej(-om) do sanitárnej skupiny A.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [pred vývozom bolo držané v izolácii od iných koňovitých, okrem žriebäť a pri matke, v zariadení, ktoré sa nachádza v krajine, na území alebo v ich pásme zaradenej(-om) do sanitárnej skupiny A.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [ide o registrovaného koňa, ktorý bol držaný v zariadeniach pod veterinárnym dohľadom počas obdobia 30 dní pred dátumom jeho odchodu alebo od narodenia, ak je mladší ako 30 dní, alebo od vstupu v súlade s bodom II.3.1 z členského štátu Európskej únie, z Nórska alebo z krajiny, územia alebo ich pásma, ktorá(-é) je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny A, B, C, D, E alebo G.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(7)</sup><i>alebo</i> [II.3.2. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny E a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [počas obdobia 40 dní pred dátumom jeho odchodu alebo od narodenia, ak je mladšie ako 40 dní, alebo od vstupu v súlade s bodom II.3.1 z členského štátu Európskej únie, z Nórska alebo z krajiny, územia alebo ich pásma, ktorá(-é) je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny A, B, C, D, E alebo G, bolo držané]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v izolácii v zariadení chránenom pred vektorovým hmyzom.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení pod veterinárnym dohľadom a krajina či územie odoslania alebo ich pásma je Svetovou organizáciou pre zdravie zvierat (OIE) úradne uznaná(-é) za oblasť bez výskytu afrického moru koní.]]]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-X

	<sup>(1)</sup> alebo	[ide o registrovaného koňa, ktorý bol držaný v zariadeniach pod veterinárnym dohľadom počas obdobia 30 dní pred dátumom jeho odchodu alebo od narodenia, ak je mladší ako 30 dní, alebo od vstupu v súlade s bodom II.3.1 z členského štátu Európskej únie, z Nórska alebo z krajiny, územia alebo ich pásma, ktorá(-é) je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny A, B, C, D, E alebo G, a krajina či územie odoslania alebo ich pásma je úradne uznaná(-é) organizáciou OIE za oblasť bez výskytu afrického moru koní.]]
	<sup>(1)(7)</sup> alebo	[II.3.2. Registrovaný kôň opísaný v časti I je odoslaný z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny F a:
	<sup>(1)</sup> bud'	[počas obdobia 40 dní pred dátumom jeho odchodu bol držaný v schválenej karanténnej stanici ..... (uved'te názov karanténnej stanice), uzavretý v priestoroch chránených pred vektormi aspoň dve hodiny pred západom slnka až do dvoch hodín po východe slnka a pohyb (vo výbehu) prebiehal pod úradným veterinárnym dohľadom, a to po aplikácii prostriedkov na odpudzovanie hmyzu v kombinácii s insekticidom účinným proti hmyzu rodu <i>Culicoides</i> pred odchodom z karanténnych stajní a v prísnej izolácii od koňovitých, ktoré neboli pripravované na vývoz za aspoň takých prísnych podmienok, aké sa vyžadujú na vstup do Únie.]]
	<sup>(1)</sup> alebo	[počas obdobia 14 dní pred dátumom odchodu bol trvale uzavretý v schválenej karanténnej stanici bez prístupu vektorov ..... (uved'te názov karanténnej stanice) a neustálym monitorovaním ochrany pred vektormi sa dokázala absencia hmyzích vektorov vo vnútri časti karanténnej stanice, ktorá je bez prístupu vektorov.]]
II.4.		<i>Potvrdenie o vakcinácii a zdravotných testoch</i>
	<sup>(1)</sup> bud'	[II.4.1. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I nebolo vakcinované proti africkému moru koní v krajine či na území odoslania alebo v ich pásme a nie sú k dispozícii žiadne informácie, z ktorých by vyplývala predchádzajúca vakcinácia.]
	<sup>(1)</sup> alebo	[II.4.1. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I bolo vakcinované proti africkému moru koní viac ako 12 mesiacov pred dátumom jeho odchodu.]
	<sup>(1)(7)</sup> alebo	[II.4.1. Registrovaný kôň opísaný v časti I bol vakcinovaný proti africkému moru koní najviac 24 mesiacov a najmenej 40 dní pred dátumom vstupu do karanténnej stanice chránenej pred vektormi alebo bez prístupu vektorov, ktorá sa nachádza v krajine, na území alebo v ich pásme zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny F, a táto vakcinácia pozostávala z úplnej prvej vakcinácie proti africkému moru koní alebo revakcinácie v rámci obdobia platnosti predchádzajúcej vakcinácie, ktoré sa vykonali podľa pokynov výrobcu registrovanej vakcíny chrániacej pred cirkulujúcimi sérotypmi vírusu afrického moru koní, a posledná vakcinácia sa podala ..... (uved'te dátum).]
		II.4.2. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I nebolo vakcinované proti venezuelskej encefalomyelitíde koní počas obdobia 60 dní pred dátumom jeho odchodu a
	<sup>(1)</sup> bud'	[pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine alebo na území, v ktorej/na ktorom nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom jeho odchodu hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní.]

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-X

	<p><sup>(1)</sup>alebo [pochádza zo zariadenia, v ktorom počas posledných 6 mesiacov pred dátumom jeho odchodu nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní a ktoré sa nachádza v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorom/na ktorom sa počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom jeho odchodu vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na venezuelskú encefalomyelitídu koní uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup>, a počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom odchodu zvieratá opísaného v časti I všetky koňovité v zariadení zostali klinicky zdravé a</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [zvíra čelade koňovité opísané v časti I bolo držané chránené pred napadnutím hmyzími vektormi v karanténnej stanici, v ktorej sa každé zvíra čelade koňovité, ktorému sa zvýšila telesná teplota, meraná každý deň, podrobilo testu na izoláciu vírusu venezuelskej encefalomyelitídy koní<sup>(4)</sup>, s negatívnym výsledkom; a zvíra čelade koňovité opísané v časti I</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [bolo vakcinované proti venezuelskej encefalomyelitíde koní úplnou prvou vakcináciou a revakcinované podľa odporúčaní výrobcu najmenej 60 dní a najviac 12 mesiacov pred dátumom odchodu;]]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [bolo podrobené testu inhibície hemaglutinácie na venezuelskú encefalomyelitídu koní<sup>(4)</sup> vykonanému, s negatívnym výsledkom, na vzorke odobranej najmenej 14 dní po dátume jeho vstupu do karanténnej stanice.]]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [telesná teplota zvieratá čelade koňovité opísaného v časti I sa merala denne, a to buď bez zvýšenia, alebo zvíra bolo podrobené testu na izoláciu vírusu venezuelskej encefalomyelitídy koní s negatívnym výsledkom, a zvíra čelade koňovité opísané v časti I bolo podrobené</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– testu inhibície hemaglutinácie na venezuelskú encefalomyelitídu koní<sup>(4)</sup> vykonanému na párových vzorkách odobraných dvakrát s odstupom 21 dní, pričom druhá vzorka bola odobraná počas obdobia 10 dní pred dátumom jeho odchodu, bez zvýšenia titra protilátok, a</li> <li>– reverznej transkriptázovej-polymerázovej reťazovej reakcii (RT-PCR) na zistenie genómu vírusu venezuelskej encefalomyelitídy koní<sup>(4)</sup>, s negatívnym výsledkom, vykonanej na vzorke odobranej počas obdobia 48 hodín pred jeho odchodom a</li> <li>– ochrane pred napadnutím vektormi počas obdobia po odbere vzorky až po naložení na odoslanie prostredníctvom kombinovaného používania schválených repelentov proti hmyzu a insekticídov na zvierati a dezinfekcie stajní a prostriedkov, v ktorých je prepravované.]]</li> </ul> <p><sup>(1)(7)</sup>bud' [II.4.3. Zvíra čelade koňovité opísané v časti I je odoslané z Islandu, ktorý je úradne certifikovaný ako krajina bez výskytu infekčnej anémie koní, Island bol miestom nepretržitého pobytu zvieratá od jeho narodenia a dotknuté zvíra neprišlo do kontaktu s koňovitými, ktoré vstúpili na Island z iných krajín.]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [II.4.3. Zvíra čelade koňovité opísané v časti I bolo podrobené imunodifúznemu testu v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo testu ELISA na infekčnú anémiu koní<sup>(4)</sup> s negatívnym výsledkom vykonanému na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum), pričom test sa uskutočnil počas</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [obdobia 30 dní pred dátumom jeho odchodu.]]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>alebo [obdobia 90 dní pred dátumom jeho odchodu z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny A.]]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-X

	<p>(1)[II.4.4. Zvíra čeláde koňovitě opísané v části I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny B, D alebo E alebo z Číny alebo z krajiny, územia alebo ich pásma, v ktorej(-om) bol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), a zvíra bolo podrobené komplement fixačnému testu na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka)<sup>(4)</sup> vykonanému s negatívnym výsledkom pri zriedení séra 1 : 5 na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum) počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu.]</p> <p>(1)[II.4.5. Zvíra čeláde koňovitě opísané v části I je nevykastrovaný samec alebo samica čeláde koňovitě staršie ako 270 dní odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny B, D, E alebo F alebo z Číny alebo z krajiny, v ktorej bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt žrebčej nákazy, a boli podrobené komplement fixačnému testu na žrebčiu nákazu<sup>(4)</sup> vykonanému s negatívnym výsledkom pri zriedení séra v pomere 1 : 5 na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum), počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu, a zvíra čeláde koňovitě opísané v části I nebolo použité na plemenitbu najmenej počas obdobia 30 dní pred dátumom a po dátume odberu vzorky.]</p> <p>(1)[II.4.6. Zvíra čeláde koňovitě opísané v části I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny E, z Brazílie, Bolívie, Uruguaja, Malajzie (polostrov) alebo z krajiny alebo územia, v ktorej(-om) bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt surry, a zvíra bolo podrobené kartovému aglutinačnému testu na trypanosomózu (CATT)<sup>(4)</sup> vykonanému s negatívnym výsledkom pri zriedení séra v pomere 1 : 4 na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum) počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu.]</p> <p>(1)(7)[II.4.7. Zvíra čeláde koňovitě opísané v části I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma, ktorá(-é) je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny E a</p> <p>(3)<i>bud'</i> [bolo podrobené nepriamemu testu ELISA alebo blokujuúcemu testu ELISA na africký mor koní<sup>(8)</sup> vykonanému tým istým laboratóriom v ten istý deň na vzorkách krvi odobraných dvakrát s odstupom 21 až 30 dní ..... (uved'te dátum) a ..... (uved'te dátum), pričom druhá vzorka bola odobraná počas obdobia 10 dní pred dátumom odchodu,</p> <p>(3)<i>bud'</i> [v každom prípade s negatívnymi výsledkami.]]]</p> <p>(3)<i>alebo</i> [s pozitívnym výsledkom pri prvej vzorke a</p> <p>(3)<i>bud'</i> [druhá vzorka sa následne testovala s negatívnym výsledkom prostredníctvom RT-PCR v reálnom čase<sup>(8)</sup>.]]]</p> <p>(3)<i>alebo</i> [uvedené dve vzorky boli testované bez väčšieho ako dvojnásobného zvýšenia titra protilátok vo vírusneutralizačnom teste, ktorý je opísaný v kapitole 2.5.1 bode 2.4 Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE).]]]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [bolo podrobené nepriamemu testu ELISA alebo blokujuúcemu testu ELISA na africký mor koní<sup>(8)</sup> s negatívnym výsledkom na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum), počas obdobia 21 dní pred dátumom odchodu a krajina alebo územie odoslania je Svetovou organizáciou pre zdravie zvierat úradne uznaná(-é) za oblasť bez výskytu afrického moru koní.]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [ide o registrovaného koňa, ktorý nie je vakcinovaný proti africkému moru koní a je odoslaný z krajiny, územia alebo ich pásma úradne uznanéj(-ého) Svetovou organizáciou pre zdravie zvierat za oblasť bez výskytu afrického moru koní.]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-X

	<p>(1)(7)[II.4.8. Zvířata čeláďe koňovitě opísané v části I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny F a</p> <p>(1)<i>bud'</i> [bolo podrobené nepriamemu testu ELISA alebo blokujuúcemu testu ELISA na africký mor koní<sup>(8)</sup> vykonanému tým istým laboratóriom v ten istý deň na vzorkách krvi odobraných dvakrát s odstupom 21 až 30 dní ..... (uved'te dátum) a ..... (uved'te dátum), pričom prvá vzorka bola odobraná najmenej 7 dní po umiestnení do karanténnej stanice chránenej pred vektormi, druhá vzorka bola odobraná počas obdobia 10 dní pred dátumom odchodu,</p> <p>(1)<i>bud'</i> [v každom prípade s negatívnymi výsledkami.]]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [s pozitívnym výsledkom pri prvej vzorke a</p> <p>(1)<i>bud'</i> [druhá vzorka sa následne testovala s negatívnym výsledkom prostredníctvom RT-PCR v reálnom čase<sup>(8)</sup>.]]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [uvedené dve vzorky boli testované bez väčšieho ako dvojnásobného zvýšenia titra protilátok vo vírusneutralizačnom teste, ktorý je opísaný v kapitole 2.5.1 bode 2.4 Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE).]]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [bolo podrobené nepriamemu testu ELISA alebo blokujuúcemu testu ELISA a RT-PCR v reálnom čase na africký mor koní<sup>(8)</sup> vykonaným v každom prípade s negatívnym výsledkom na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum) najmenej 28 dní po dátume umiestnenia do karanténnej stanice chránenej pred vektormi a počas obdobia 10 dní pred dátumom odchodu.]]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [bolo podrobené RT-PCR v reálnom čase na africký mor koní<sup>(8)</sup> vykonanému s negatívnym výsledkom na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum) najmenej 14 dní po dátume umiestnenia do karanténnej stanice bez prístupu vektorov a najviac 72 hodín pred odchodom.]]</p> <p>II.5. <i>Potvrdenie o prepravných podmienkach</i></p> <p>(1)(7)<i>bud'</i> [II.5.1. Zvířata čeláďe koňovitě opísané v části I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny A, B, C, D, E alebo G a boli prijaté opatrenia na jeho prepravu priamo do Únie bez toho, aby zvířata podstúpilo zhromažďovanie a aby prišlo do kontaktu s inými koňovitými, ktoré nespĺňajú aspoň tie isté zdravotné požiadavky, aké sú opísané v tomto zdravotnom certifikáte.]</p> <p>(1)(7)<i>alebo</i> [II.5.1. Zvířata je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny F a boli prijaté opatrenia na jeho prepravu priamo z karanténnej stanice chránenej pred vektormi alebo bez prístupu vektorov bez toho, aby prišlo do kontaktu s inými koňovitými, ktoré nespĺňajú aspoň tie isté zdravotné požiadavky, aké sú opísané v tomto zdravotnom certifikáte,</p> <p>(1)<i>bud'</i> [na letisko za podmienok chránených pred vektormi a boli prijaté opatrenia, aby sa lietadlo vopred vyčistilo a vydezinfikovalo dezinfekčným prostriedkom úradne uznaným v tretej krajine odoslania a tesne pred odletom vystriekalo prostriedkom proti hmyzím vektorom.]]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [do námorného prístavu v danej krajine, na území alebo v ich pásme za podmienok chránených pred vektormi a boli prijaté opatrenia s cieľom prepraviť zvířata na plavidle, ktoré pripláva priamo do prístavu v Európskej únii bez zastavenia v prístave nachádzajúcom sa v krajine, na území alebo v ich pásme, z ktorej(-ého) nie je povolený vstup koňovitých do Únie, v boxoch, ktoré boli vopred vyčistené a vydezinfikované dezinfekčným prostriedkom úradne uznaným v tretej krajine odoslania a tesne pred odchodom vystriekané prostriedkom proti hmyzím vektorom.]]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-X

<p>II.5.2. Boli prijaté a overené opatrenia s cieľom zabrániť akémukoľvek kontaktu s inými koňovitými, ktoré nespĺňajú aspoň tie isté zdravotné požiadavky, aké sú opísané v tomto zdravotnom certifikáte, počas obdobia od certifikácie do odoslania do Európskej únie.</p> <p>II.5.3. Prepravné vozidlá alebo kontajnery, do ktorých má byť zviera naložené, boli pred nakládkou vyčistené a vydezinfikované dezinfekčným prostriedkom úradne schváleným v krajine alebo na území odoslania a sú skonštruované tak, aby počas prepravy nedochádzalo k úniku výkalov, moču, podstielky alebo krmovín.</p> <p><sup>(1)(9)</sup>II.6. <b>Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zviera čelade koňovité opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.6.1. v krajine či na území odoslania nedostalo:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– žiadne stilbenové ani tyrostatické látky,</li> <li>– estrogénne, androgénne a gestagénne látky ani beta-antagonistické látky na iné účely, ako je terapeutické alebo zootecnické ošetrovanie (podľa vymedzenia v smernici Rady 96/22/ES);</li> </ul> <p>II.6.2. spĺňa záruky vzťahujúce sa na živé koňovité stanovené v pláne rezidií predloženom a schválenom v súlade s článkom 29 smernice Rady 96/23/ES a bolo odoslané z krajiny alebo územia uvedeného v súvislosti s koňovitými v prílohe k rozhodnutiu Komisie 2011/163/EÚ.]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.8: Uveďte kód krajiny či územia odoslania alebo ich pásma, ako sú uvedené v stĺpci 2 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>Kolónka I.27: „<i>Identifikačný systém</i>“: Zviera musí byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, alebo alternatívnym spôsobom v súlade s článkom 62 uvedeného nariadenia (napr. značka), a to za predpokladu, že je to zaznamenané v jeho identifikačnom doklade (pas). Uveďte identifikačný systém a anatomickú časť zvierat'a, na ktorej sa označenie nachádza. Ak je zviera sprevádzané pasom, je potrebné uviesť číslo tohto pasu a názov príslušného orgánu, ktorý potvrdil jeho platnosť.</p> <p>„<i>Vek</i>“: Dátum narodenia (dd/mm/yyyy).</p> <p>„<i>Pohlavie</i>“: M = samec, F = samica, C = kastrát.</p>	
---	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-X

<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Certifikát musí byť vydaný v deň nakládky alebo posledný pracovný deň pred nakládkou zvierat'a na odoslanie do členského štátu určenia v Únii.</p> <p>Vstup do Únie sa nepovolí, ak bolo zviera naložené buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z príslušnej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v kolónke II.1.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu koňovitých z tejto krajiny, územia alebo ich pásma. Overté porovnaním so stĺpcami 8 a 9 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Kód krajiny, územia alebo ich pásma a sanitárna skupina, ako sa uvádzajú v stĺpcoch 2 a 3 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(4) Testy na soplavku, surru, žrebčiu nákazu, infekčnú anémiu koní a venezuelskú encefalomyelitídu koní opísané referenčným laboratóriom Európskej únie pre choroby koňovitých iné ako africký mor koní: <a href="https://sites.v2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sites.v2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(5) Pásmo krajiny alebo územia, z ktorého(-ej) je povolený vstup do Únie, ako sa uvádza v stĺpcoch 2 a 5 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(6) Povolené len v prípade, ak krajina odoslania je zaradená do sanitárnej skupiny G.</p> <p>(7) Vyjadrenia, ktoré súvisia úplne a výlučne so sanitárnou skupinou odlišnou od sanitárnej skupiny, do ktorej je zaradená(-é) krajina či územie odoslania alebo ich pásmo, možno vynechať pod podmienkou, že sa zachová číslovanie následných vyhlásení.</p> <p>(8) Testy na africký mor koní opísané referenčným laboratóriom Európskej únie pre africký mor koní: <a href="https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx">https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</a></p> <p>(9) Ak vypustíte tento bod, zviera čelade koňovité, ktoré je určené na voľný obeh v súlade s colnými režimami stanovenými v nariadení Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 952/2013 (Ú. v. EÚ L 269, 10.10.2013, s. 1), bude vylúčené zo zabíjania na ľudskú spotrebu v identifikačnom doklade vydanom v súlade s pravidlami Únie týkajúcimi sa zdravia zvierat.</p>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

### Vyhlasenie prevádzkovateľa zodpovedného za vstup zásielky zvierat'a čel'ade koňovité, ktoré nie je určené na zabitie, do Únie

Identifikácia zvierat'a <sup>(1)</sup> Druh (vedecké meno)	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Pohlavie
.....	.....	.....	.....	.....

Ja, podpísaný prevádzkovateľ zvierat'a čel'ade koňovité opísaného vyššie, týmto vyhlasujem, že:

- zvierat'a čel'ade koňovité
  - <sup>(2)</sup> *bud'* [sa zdržiavalo v ..... (uved'te názov krajiny či územia odoslania alebo ich pásma) počas obdobia najmenej 40 dní pred dátumom odoslania alebo od narodenia alebo od vstupu z Európskej únie alebo z Nórska;]
  - <sup>(2)</sup> *alebo* [vstúpilo do/na ..... (uved'te názov krajiny či územia odoslania alebo ich pásma) počas požadovaného obdobia pobytu, a to najmenej 40 dní pred dátumom odoslania:
    - a) .....(uved'te dátum) z/zo..... (uved'te názov krajiny alebo územia, z ktorej(-ého) daný kôň vstúpil do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma)
    - b) .....(uved'te dátum) z/zo..... (uved'te názov krajiny alebo územia, z ktorej(-ého) daný kôň vstúpil do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma)
    - c) .....(uved'te dátum) z/zo..... (uved'te názov krajiny alebo územia, z ktorej(-ého) daný kôň vstúpil do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma);]
- počas 15 dní pred dátumom odchodu zvierat'a čel'ade koňovité neprišlo do kontaktu so zvieratami trpiacimi infekčnými alebo nákazlivými chorobami prenosnými na koňovité;
- sú splnené podmienky pobytu a podmienky izolácie pred vývozom uplatniteľné v súlade s bodom II.3 sprievodného zdravotného certifikátu pre krajinu či územie odoslania alebo ich pásma;
- sú splnené prepravné podmienky uplatniteľné v súlade s bodom II.5 sprievodného zdravotného certifikátu pre krajinu alebo časť územia krajiny odoslania;
- oboznámil som sa s požiadavkami na zdravie zvierat a veterinárnu certifikáciu pri premiestňovaní koňovitých z jedného členského štátu EÚ do druhého, ktoré sú stanovené v delegovanom nariadení Komisie (EÚ) 2020/688;
- plánovaný odchod zvierat'a čel'ade koňovité z Európskej únie je ..... (dátum) na hraničnej stanici ..... (uved'te názov a miesto hraničnej stanice výstupu) alebo sa naň budú vzťahovať pravidlá identifikácie a registrácie platné v súlade s delegovaným nariadením Komisie (EÚ) 2019/2035.

Názov/meno a adresa prevádzkovateľa: .....

Dátum: .....(dd/mm/rrrr)

.....  
(Podpis)

<sup>(1)</sup> *Identifikačný systém:* Zvierat'a musí byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, alebo alternatívnym spôsobom v súlade s článkom 62 uvedeného nariadenia, a to za predpokladu, že je to zaznamenané v jeho identifikačnom doklade (pas). Uved'te identifikačný systém (napríklad ušná značka, tetovanie, vypálená značka, transpondér) a anatomickú časť zvierat'a, na ktorej sa označenie nachádza.

Ak je zvierat'a sprevádzané pasom, je potrebné uviesť číslo tohto pasu a názov príslušného orgánu, ktorý potvrdil jeho platnosť.

*Vek:* Dátum narodenia (dd/mm/rrrr).

*Pohlavie* (M = samec, F = samica, C = kastrát).

<sup>(2)</sup> Nehodí sa prečiarknite/vymažte.



## KAPITOLA 13

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU A VZOR  
VYHLÁSENIA NA VSTUP KOŇOVITÝCH URČENÝCH NA ZABITIE DO ÚNIE  
(VZOR EQUI-Y)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>				
			<input type="checkbox"/> Zabitie	
<b>I.21.</b>		<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>		
		<b>I.23.</b>		

I.24.	I.25. Celkové množstvo			I.26.	
I.27. Opis zásielky					
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Množstvo
Bitúnok					

KRAJINA

EQUI-Y

Vstup – koňovité určené na zabitie

	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
<b>Časť II: Certifikácia</b>	<b>II. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b>	
	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:	
	II.1. Koňovité <sup>(1)</sup> v zásielke opísané v časti I:	
	II.1.1. sú určené na zabitie na ľudskú spotrebu a nie sú určené na zabitie v rámci eradikácie choroby prenosnej na koňovité;	
	II.1.2. počas klinického vyšetrenia vykonaného dňa ..... nevykazovali žiadne príznaky ani symptómy chorôb zo zoznamu pre koňovité uvedených vo vykonávacom nariadení Komisie (EÚ) 2018/1882 (vlozte dátum dd/mm/yyyy) <sup>(2)</sup> , v rámci obdobia 48 hodín pred odchodom	
	<sup>(3)bud'</sup> [z registrovaného zariadenia pôvodu v krajine či na území odoslania alebo ich pásma;]	
	<sup>(3)alebo</sup> [zo zariadenia, ktoré na zhromažďovanie koňovitých schválil príslušný orgán v krajine alebo na území odoslania v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 5 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;]	
	II.1.3. spĺňajú požiadavky potvrdené v bodoch II.2 až II.6 tohto certifikátu, a to aj v prípade odoslania zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie;	
	II.1.4. sprevádza ich písomné vyhlásenie podpísané prevádzkovateľom zásielky zvierat, ktoré je súčasťou tohto certifikátu.	
	II.2. <i>Potvrdenie tretej krajiny, územia alebo ich pásma a odosielajúceho zariadenia</i>	
	II.2.1. Koňovité opísané v časti I sa odosielajú z/zo ..... (uvedte názov krajiny, územia alebo ich pásma), krajina, územie alebo ich pásmo, ktorá(-é) má k dátumu vydania tohto certifikátu kód: ..... <sup>(4)</sup> a je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny ..... <sup>(4)</sup> .	
	II.2.2. V krajine alebo na území odoslania sa povinne oznamujú tieto choroby: africký mor koní, venezuelská encefalomyelitída koní, infekcia baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), surra ( <i>Trypanosoma evansi</i> ), žrebčia nákaza ( <i>Trypanosoma equiperdum</i> ), infekčná anémia koní, infekcia vírusom besnoty a slezinová sneť.	
	II.2.3. Koňovité opísané v časti I sú odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma, v ktorých sa nevyskytli žiadne klinické, sérologické (u nevakcinovaných koňovitých) ani epidemiologické dôkazy afrického moru koní počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat a v ktorých nebola vykonaná žiadna systematická vakcinácia proti africkému moru koní počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu.	
	II.2.4. Koňovité opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia pôvodu nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých	
	<sup>(3)bud'</sup> [nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat.]	
	<sup>(3)alebo</sup> [sa počas posledných 36 mesiacov pred dátumom odchodu vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) uznaný Európskou úniou <sup>(2)</sup> a	

## KRAJINA

## EQUI-Y

## Vstup – koňovité určené na zabitie

	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
<p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [v zariadení pôvodu nebol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka).]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [v zariadení pôvodu bol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie naďalej podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené komplement fixačnému testu na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka)<sup>(5)</sup> s negatívnymi výsledkami vykonanému pri zriedení séra v pomere 1 : 5 na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po usmrtení a likvidácii infikovaných zvierat.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení usmrtené a zlikvidované posledné zviera čelade koňovité.]]]</p> <p>II.2.5. Koňovité opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia pôvodu nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [sa počas obdobia posledných 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na surru uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(4)</sup><i>bud'</i> [v zariadení pôvodu nebol počas obdobia posledných 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [v zariadení pôvodu bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt surry a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie naďalej podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené enzýmovému imunosorbentovému stanoveniu (ELISA) na detekciu trypanosomózy alebo kartovému aglutinačnému testu na detekciu trypanosomózy (CATT) pri zriedení séra v pomere 1 : 4<sup>(5)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení posledného infikovaného zvierat'a zo zariadenia.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [minimálne počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabitie posledné zviera druhu zo zoznamu.]]]</p> <p>II.2.6. Koňovité opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia pôvodu nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt žrebčej nákazy.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [sa počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na žrebčiu nákazu uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [v zariadení pôvodu nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt žrebčej nákazy.]</p>		

## KRAJINA

## EQUI-Y

## Vstup – koňovité určené na zabitie

	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><sup>(3)</sup>alebo [v zariadení pôvodu bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt žrebčej nákazy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie naďalej podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení, s výnimkou kastrovateľných koňovitých samcov, neboli podrobené kompletnému fixačnému testu na žrebčiu nákazu vykonanému pri zriedení séra 1 : 5<sup>(5)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabité alebo po vykastrovaní infikovaných nekastrovaných koňovitých samcov.]]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera čelade koňovité.]]</p>	
II.2.7.	Koňovité opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia pôvodu, v ktorom	
	<sup>(3)</sup> bud' [nebol počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt infekčnej anémie koní.]	
	<sup>(3)</sup> alebo [v zariadení bol počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt infekčnej anémie koní a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania	
	<sup>(3)</sup> bud' [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené imunodifúznemu testu v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo ELISA(5) na infekčnú anémiu koní vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 90 dní po čistení a dezinfekcii zariadenia po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabité.]]	
	<sup>(3)</sup> alebo [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera čelade koňovité.]]	
II.2.8.	Koňovité opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia pôvodu, v ktorom	
	II.2.8.1. nebol počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvierat a hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty u držaných suchozemských zvierat;	
	II.2.8.2. nebol počas posledných 15 dní pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt slezinovej sneti u kopytníkov.	
II.2.9.	Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zodpovedného za zásielku koňovité opísané v časti I neboli v kontakte s držanými zvieratami druhov zo zoznamu, ktoré nespĺňali požiadavky uvedené v bodoch II.2.3. až II.2.8.1 počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvierat a požiadavku uvedenú v bode II.2.8.2 počas obdobia 15 dní pred dátumom odchodu zvierat.	

## KRAJINA

## EQUI-Y

## Vstup – koňovité určené na zabitie

	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
II.3. <i>Potvrdenie o pobyte a izolácii pred vývozom</i>		
II.3.1. Koňovité opísané v časti I sa nachádzali v krajine či na území odoslania alebo v ich pásme počas obdobia najmenej 90 dní pred dátumom odchodu.		
<sup>(3)</sup> <i>bud'</i> II.3.2. Koňovité opísané v časti I sú odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny A, B, C, D alebo G a počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zo zariadenia pôvodu boli držané v izolácii pred vývozom.]		
<sup>(3)(6)</sup> <i>alebo</i> II.3.2. Koňovité opísané v časti I sú odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny E a počas obdobia 40 dní pred dátumom odchodu zo zariadenia pôvodu boli držané		
<sup>(3)</sup> <i>bud'</i> [v izolácii v zariadení pôvodu chránenom pred hmyzími vektormi.]]		
<sup>(3)</sup> <i>alebo</i> [v zariadení pôvodu pod veterinárnym dohľadom a krajina či územie odoslania alebo ich pásma je Svetovou organizáciou pre zdravie zvierat (OIE) úradne uznaná(-é) za oblasť bez výskytu afrického moru koní.]]		
<sup>(3)</sup> II.3.3. Bezprostredne pred ich odoslaním z krajiny či územia odoslania alebo ich pásma boli koňovité v zásielke opísané v časti I držané v zariadení schválenom na zhromažďovanie, ktoré sa uvádza v bode II.1.2, a to počas obdobia najviac 6 dní po odchode z ich zariadení pôvodu. Zvieratá boli držané v schválenom zariadení, ktoré spĺňa požiadavky na zariadenia uvedené v bode II.2., za podmienok, ktoré účinne chránia ich zdravotný štatút, a bez toho, aby prišli do kontaktu s koňovitými, ktoré nespĺňajú požiadavky uvedené v bodoch II.2., II.3.1., II.3.2. a II.4. tohto certifikátu.]		
II.4. <i>Potvrdenie o vakcinácii a zdravotných testoch</i>		
II.4.1. Koňovité opísané v časti I neboli vakcinované proti africkému moru koní v krajine či na území odoslania alebo v ich pásme a nie sú k dispozícii žiadne informácie, z ktorých by vyplývala predchádzajúca vakcinácia.		
II.4.2. Koňovité opísané v časti I neboli počas obdobia 60 dní pred dátumom odchodu vakcinované proti venezuelskej encefalomyelitíde koní a pochádzajú zo zariadenia, ktoré sa nachádza v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorej(-om) nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní.		
<sup>(3)</sup> <i>bud'</i> II.4.3. Koňovité opísané v časti I sú odoslané z Islandu, ktorý je úradne certifikovaný ako krajina bez výskytu infekčnej anémie koní, Island bol miestom nepretržitého pobytu zvierat od ich narodenia a dotknuté zvieratá neprišli do kontaktu s koňovitými, ktoré vstúpili na Island z iných krajín.]		
<sup>(3)</sup> <i>alebo</i> II.4.3. Koňovité opísané v časti I boli počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu podrobené imunodifúznemu testu v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) v každom prípade s negatívnym výsledkom alebo testu ELISA na infekčnú anémiu koní <sup>(5)</sup> vykonanému na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum).		

## KRAJINA

## EQUI-Y

## Vstup – koňovité určené na zabitie

	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
(3)[II.4.4.	Koňovité opísané v časti I sú odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny B, D alebo E alebo z krajiny, územia alebo ich pásma, v ktorej(-om) bol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), a zvieratá boli podrobené komplement fixačnému testu na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) <sup>(5)</sup> vykonanému v každom prípade s negatívnym výsledkom pri zriedení séra 1 : 5 na vzorke krvi odobranej ..... (uvedte dátum) počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu.	
(3)[II.4.5.	Koňovité opísané v časti I sú nevykastované samce alebo samice čeľade koňovité staršie ako 270 dní odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny B, D alebo E alebo z krajiny, v ktorej bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt žrebčej nákazy, a boli podrobené komplement fixačnému testu na žrebčiu nákazu <sup>(5)</sup> vykonanému v každom prípade s negatívnym výsledkom pri zriedení séra v pomere 1 : 5 na vzorke krvi odobranej ..... (uvedte dátum) počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu.]	
(3)[II.4.6.	Koňovité opísané v časti I sú odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma, ktorá(-é) je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny E, z Brazílie, Bolívie a Uruguaja alebo z krajiny alebo územia, v ktorej(-om) bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt surry, a zvieratá boli podrobené kartovému aglutinačnému testu na trypanosomózu (CATT) <sup>(5)</sup> vykonanému v každom prípade s negatívnym výsledkom pri zriedení séra 1 : 4 na vzorke krvi odobranej ..... (uvedte dátum) počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu.]	
(3) <sup>(6)</sup> [II.4.7.	Koňovité opísané v časti I sú odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny E a	
(3) <i>bud'</i>	[boli podrobené nepriamemu testu ELISA alebo blokujuúcemu testu ELISA na africký mor koní <sup>(7)</sup> , v každom prípade s negatívnymi výsledkami, vykonanému tým istým laboratóriom v ten istý deň na vzorkách krvi odobraných dvakrát s odstupom 21 až 30 dní ..... (uvedte dátum) a ..... (uvedte dátum), pričom druhá vzorka bola odobraná počas obdobia 10 dní pred dátumom odchodu.]]	
(3) <i>alebo</i>	[boli podrobené nepriamemu testu ELISA alebo blokujuúcemu testu ELISA na africký mor koní <sup>(7)</sup> s negatívnym výsledkom na vzorke krvi odobranej ..... (uvedte dátum), počas obdobia 21 dní pred dátumom odchodu a krajina alebo územie odoslania je Svetovou organizáciou pre zdravie zvierat úradne uznaná(-é) za oblasť bez výskytu afrického moru koní.]]	
II.5.	<i>Potvrdenie o prepravných podmienkach</i>	
II.5.1.	Boli prijaté opatrenia na prepravu tejto zásielky zvierat priamo do Únie bez toho, aby boli zvieratá po certifikácii podrobené ďalšiemu zhromažďovaniu mimo Európskej únie a aby prišli do kontaktu s inými koňovitými, ktoré nespĺňajú aspoň tie isté zdravotné požiadavky, aké sú opísané v tomto zdravotnom certifikáte.	

KRAJINA

EQUI-Y

Vstup – koňovité určené na zabitie

	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
II.5.2.	Boli prijaté a overené opatrenia s cieľom zabrániť akémukoľvek kontaktu s inými koňovitými, ktoré nespĺňajú aspoň tie isté zdravotné požiadavky, aké sú opísané v tomto zdravotnom certifikáte, počas obdobia od certifikácie do odoslania do Európskej únie.	
II.5.3.	Prepravné vozidlá alebo kontajnery, do ktorých majú byť zvieratá naložené, boli pred nakládkou vyčistené a vydezinfikované dezinfekčným prostriedkom úradne schváleným v krajine alebo na území odoslania a sú skonštruované tak, aby počas prepravy nedochádzalo k úniku výkalov, moču, podstielky alebo krmovín.	
<b>II.6. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b>		
Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že koňovité opísané v časti I:		
II.6.1.	v krajine či na území odoslania nedostali: <ul style="list-style-type: none"> <li>– žiadne stilbenové ani tyrostatické látky;</li> <li>– estrogénne, androgénne a gestagénne látky ani beta-antagonistické látky na iné účely, ako je terapeutické alebo zootecnické ošetrovanie (podľa vymedzenia v smernici Rady 96/22/ES);</li> </ul>	
II.6.2.	splňajú záruky vzťahujúce sa na živé koňovité stanovené v pláne rezidií predloženom a schválenom v súlade s článkom 29 smernice Rady 96/23/ES a boli odoslané z krajiny alebo územia uvedeného v súvislosti s koňovitými v prílohe k rozhodnutiu Komisie 2011/163/EÚ.	
<b>Poznámky:</b>		
V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.		
Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.		
<b>Časť I:</b>		
Kolónka I.8:	Uveďte kód krajiny či územia odoslania alebo ich pásma, ako sú uvedené v stĺpci 2 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.	
Kolónka I.27:	„Identifikačný systém“: Zvieratá musia byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, ktorý umožňuje spojenie zvierat s certifikátom zdravia zvierat/úradným certifikátom. Uveďte identifikačný systém a anatomickú časť zvierat, na ktorej sa označenie nachádza.	



KRAJINA

EQUI-Y

Vstup – koňovité určené na zabitie

	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) V zásielke môže byť jedno zviera čelade koňovité alebo viac koňovitých.</p> <p>(2) Certifikát musí byť vydaný v rámci obdobia 48 hodín pred nakládkou zvierat na odoslanie do členského štátu určenia v Únii. Vstup do Únie sa nepovolí, ak boli zvieratá naložené buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z príslušnej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v kolónke II.1.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu koňovitých z tejto krajiny, územia alebo ich pásma. Overte porovnaním so stĺpcami 8 a 9 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(4) Kód krajiny, územia alebo ich pásma a sanitárna skupina, ako sa uvádzajú v stĺpcoch 2 a 3 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(5) Testy na soplavku, surru, žrebčiu nákazu, infekčnú anémiu koní a venezuelskú encefalomyelitídu koní opísané referenčným laboratóriom Európskej únie pre choroby koňovitých iné ako africký mor koní: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(6) Vyjadrenia, ktoré súvisia úplne a výlučne so sanitárnou skupinou odlišnou od sanitárnej skupiny, do ktorej je zaradená(-é) krajina či územie odoslania alebo ich pásmo, možno vynechať pod podmienkou, že sa zachová číslovanie následných vyhlásení.</p> <p>(7) Testy na africký mor koní opísané referenčným laboratóriom Európskej únie pre africký mor koní: <a href="https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx">https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</a></p>		
<p>Úradný veterinárny lekár</p> <p>Meno (veľkými písmenami):</p> <p>Dátum:</p> <p>Pečiatka:</p> <p>Kvalifikácia a titul:</p> <p>Podpis:</p>		

Vyhlásenie prevádzkovateľa zodpovedného za vstup zásielky koňovitých určených na zabitie do Únie				
Identifikácia zvierat <sup>(1)</sup> Celkový počet	Druh (vedecké meno) .....	Identifikačný systém .....	Identifikačné číslo (číslo) .....	Množstvo .....
<p>Ja, podpísaný prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku koňovitých určených na zabitie, ktoré sú opísané vyššie, týmto vyhlasujem, že:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– zvieratá sa zdržiavali v krajine či na území odoslania alebo v ich pásme počas obdobia najmenej 90 dní pred dátumom odoslania;</li> <li>– počas obdobia 15 dní pred dátumom odoslania zvieratá neprišli do kontaktu so zvieratami trpiacimi infekčnými alebo nákazlivými chorobami prenosnými na koňovité;</li> <li>– sú splnené podmienky pobytu a podmienky izolácie pred vývozom uplatniteľné v súlade s bodom II.3 sprievodného zdravotného certifikátu pre krajinu či územie odoslania alebo ich pásma;</li> <li>– sú splnené prepravné podmienky uplatniteľné v súlade s bodom II.5 sprievodného zdravotného certifikátu pre krajinu či územie odoslania alebo ich pásma;</li> <li>– preprava sa uskutoční takým spôsobom, aby bolo možné účinne chrániť zdravie a dobré životné podmienky zvierat vo všetkých etapách cesty;</li> <li>– zvieratá budú odoslané <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [priamo zo zariadenia pôvodu na bitúnok určenia bez toho, aby prišli do kontaktu s inými koňovitými, ktoré nemajú taký istý zdravotný štatút;]</li> <li><sup>(2)</sup> <i>alebo</i> [zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie koňovitých na bitúnok určenia bez toho, aby prišli do kontaktu s inými koňovitými, ktoré nemajú taký istý zdravotný štatút;]</li> </ul> </li> </ul> <p>Názov/meno a adresa prevádzkovateľa: .....</p> <p>Dátum: .....(dd/mm/yyyy)</p> <p>.....</p> <p style="text-align: center;">(Podpis)</p>				
<p>(1) <i>Identifikačný systém</i>: Zvieratá musia byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, ktorý umožňuje spojenie zvierat s certifikátom zdravia zvierat/úradným certifikátom. Uveďte identifikačný systém (napríklad ušná značka, tetovanie, vypálená značka, transpondér) a anatomických častí zvierat, na ktorej sa označenie nachádza.</p> <p>(2) Nehodia sa prečiarknite/vymažte.</p>				

## KAPITOLA 14

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT A VZOR VYHLÁSENIA NA TRANZIT  
KOŇOVITÝCH, KTORÉ NIE SÚ URČENÉ NA ZABITIE, CEZ ÚNIU (VZOR EQUI-  
TRANSIT-X)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Krajina Číslo obchodného dokladu Kód ISO kód krajiny		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b>			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby		
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>	<input type="checkbox"/> Registrovaný kôň			
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22.</b>		<b>I.23.</b>	

I.24.		I.25. Celkové množstvo			I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Císelný znak	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
KN							

KRAJINA

Vzor certifikátu EQ UI-TRANSIT-X

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zviera čelade koňovité opísané v časti I:</p> <p>II.1.1. nie je určené na zabitie na ľudskú spotrebu a nie je určené na zabitie v rámci eradikácie choroby prenosnej na koňovité, a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [ide o registrované koňovité zviera podľa vymedzenia v článku 2 bode 30 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [ide o registrovaného koňa podľa vymedzenia v článku 2 bode 30 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [ide o koňovité iné ako registrované koňovité zviera alebo registrovaný kôň.]</p> <p>II.1.2. počas klinického vyšetrenia vykonaného dňa ..... nevykazovalo žiadne príznaky ani symptómy chorôb zo zoznamu pre koňovité uvedených vo vykonávacom nariadení Komisie (EÚ) 2018/1882 (<i>uved'te dátum dd/mm/yyyy</i>)<sup>(2)</sup> počas obdobia 48 hodín alebo v prípade registrovaného koňa počas obdobia 48 hodín alebo posledný pracovný deň pred odchodom z registrovaného zariadenia.</p> <p>II.1.3. spĺňa požiadavky potvrdené v bodoch II.2 až II.5 tohto certifikátu;</p> <p>II.1.4. sprevádza ho písomné vyhlásenie podpísané prevádzkovateľom zvierat'a, ktoré je súčasťou tohto certifikátu.</p> <p>II.2. <i>Potvrdenie tretej krajiny, územia alebo ich pásma a odosielajúceho zariadenia</i></p> <p>II.2.1. Zviera čelade koňovité opísané v časti I sa odosiela z/zo ..... (<i>uved'te názov krajiny, územia alebo ich pásma</i>), krajina, územie alebo ich pásma, ktorá(-é) má k dátumu vydania tohto certifikátu kód: .....<sup>(3)</sup> a je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny .....<sup>(3)</sup>.</p> <p>II.2.2. V krajine alebo na území odoslania sa povinne oznamujú tieto choroby: africký mor koní, venezuelská encefalomyelitída koní, infekcia baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), žrebčia nákaza (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infekčná anémia koní, infekcia vírusom besnoty a slezinová sneť.</p> <p>II.2.3. Zviera čelade koňovité opísané v časti I pochádza z krajiny, územia alebo ich pásma, v ktorých sa nevyskytli žiadne klinické, sérologické (u nevakcinovaných koňovitých) ani epidemiologické dôkazy afrického moru koní počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a a v ktorých nebola vykonaná žiadna systematická vakcinácia proti africkému moru koní počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu.</p> <p>II.2.4. Zviera čelade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a.]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [sa počas posledných 36 mesiacov pred dátumom odchodu vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v zariadení odoslania nebol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka).]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie naďalej podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené kompletnému fixačnému testu na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka)<sup>(4)</sup> s negatívnymi výsledkami, vykonanému pri zriedení séra v pomere 1 : 5 na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po usmrtení a likvidácii infikovaných zvierat.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení usmrtené a zlikvidované posledné zviera čeľade koňovité.]]</p> <p>II.2.5. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [sa počas obdobia posledných 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na surru uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt surry.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt surry a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené enzýmovému imunisorbentovému stanoveniu (ELISA) na detekciu trypanosomózy alebo kartovému aglutinačnému testu (CATT) na detekciu trypanosomózy pri zriedení séra v pomere 1 : 4<sup>(4)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení posledného infikovaného zvierat'a zo zariadenia.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení bud' usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera druhu zo zoznamu.]]</p> <p>II.2.6. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt žrebčej nákazy.]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [sa počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na žrebčiu nákazu uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt žrebčej nákazy.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt žrebčej nákazy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení, s výnimkou kastrovaných koňovitých samcov, neboli podrobené komplement fixačnému testu na žrebčiu nákazu vykonanému pri zriedení séra 1 : 5<sup>(4)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabitě alebo po vykastrovaní infikovaných nekastrovaných koňovitých samcov.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení bud' usmrtené a zlikvidované, alebo zabitě posledné zviera čelade koňovité.]]</p> <p>II.2.7. Zviera čelade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia, v ktorom</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekčnej anémie koní.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekčnej anémie koní a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené imunodifúznemu testu v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo ELISA(4) na infekčnú anémiu koní vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 90 dní po čistení a dezinfekcii zariadenia po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabitě.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení bud' usmrtené a zlikvidované, alebo zabitě posledné zviera čelade koňovité.]]</p> <p>II.2.8. Zviera čelade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia, v ktorom</p> <p>II.2.8.1. nebol počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty u držaných suchozemských zvierat;</p> <p>II.2.8.2. nebol počas obdobia 15 dní pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt slezinovej sneti u kopytníkov.</p> <p>II.2.9. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zviera čelade koňovité opísané v časti I nebolo v kontakte s držanými zvieratami druhov zo zoznamu, ktoré nespĺňali požiadavky uvedené v bodoch II.2.3. až II.2.8.1 počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvierat'a a požiadavku uvedenú v bode II.2.8.2 počas obdobia 15 dní pred dátumom odchodu zvierat'a.</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-TRANSIT-X

	<p>II.3. <i>Potvrdenie o pobyte a izolácii pred vývozom</i></p> <p>II.3.1. Zviera čel'ade koňovité opísané v časti I počas obdobia 40 dní pred odchodom alebo od narodenia, ak je mladšie ako 40 dní,</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [malo nepretržitý pobyt v krajine či na území odoslania alebo v ich pásme;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [vstúpilo do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma raz alebo viackrát z</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [členského štátu Európskej únie alebo z Nórska;]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [krajiny, územia alebo ich pásma, z ktorých je povolený vstup registrovaných koní do Únie a z ktorých bolo dovezené do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma za podmienok aspoň tak prísnych, ako sú podmienky požadované v súlade s právnymi predpismi Únie na vstup registrovaných koní z tejto krajiny, územia alebo ich pásma priamo do Únie, a ktorá(-é) je:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [zaradená(-é) do rovnakej sanitárnej skupiny ..... <sup>(3)</sup> ako krajina či územie odoslania alebo ich pásma;]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [zaradená(-é) do sanitárnej skupiny A, B alebo C;]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [Čína<sup>(5)</sup><sup>(6)</sup>, Hongkong, Japonsko, Kórea, Macao, Singapur alebo Spojené arabské emiráty.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.3.2. Zviera čel'ade koňovité opísané v časti I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny A, B, C, D alebo G a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu alebo od narodenia, ak je mladšie ako 30 dní, alebo od vstupu z členského štátu Európskej únie alebo z Nórska</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [bolo držané oddelene od iných koňovitých, okrem žriebäť a pri matke, v zariadení, ktoré sa nachádza v krajine, na území alebo v ich pásme zaradenej(-om) do sanitárnej skupiny A.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [pred vývozom bolo držané v izolácii od iných koňovitých, okrem žriebäť a pri matke, v zariadení, ktoré sa nachádza v krajine, na území alebo v ich pásme zaradenej(-om) do sanitárnej skupiny A.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [ide o registrovaného koňa, ktorý bol držaný v zariadení pod veterinárnym dohľadom počas obdobia 30 dní pred dátumom jeho odchodu alebo od vstupu v súlade s bodom II.3.1 z členského štátu Európskej únie alebo Nórska alebo z krajiny, územia alebo ich pásma, ktorá(-é) je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny A, B, C, D, E alebo G.]]]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(7)</sup><i>alebo</i> [II.3.2. Zviera čel'ade koňovité opísané v časti I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny E a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [počas obdobia 40 dní pred dátumom jeho odchodu alebo od narodenia, ak je mladšie ako 40 dní, alebo od vstupu v súlade s bodom II.3.1 z členského štátu Európskej únie alebo z Nórska alebo z krajiny, územia alebo ich pásma, ktorá(-é) je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny A, B, C, D, E alebo G, bolo držané</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v izolácii v zariadení chránenom pred hmyzími vektormi.]]]</p>
--	--



## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-TRANSIT-X

		<sup>(1)</sup> alebo [v zariadení pod veterinárnym dohľadom a krajina či územie odoslania alebo ich pásma je Svetovou organizáciou pre zdravie zvierat (OIE) úradne uznaná(-é) za oblasť bez výskytu afrického moru koní.]]
	<sup>(1)</sup> alebo	[ide o registrovaného koňa, ktorý bol držaný počas obdobia 30 dní pred dátumom jeho odchodu alebo od vstupu v súlade s bodom II.3.1 z členského štátu Európskej únie alebo Nórska alebo z krajiny, územia alebo ich pásma, ktorá(-é) je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny A, B, C, D, E alebo G, v zariadeniach pod veterinárnym dohľadom a krajina či územie odoslania alebo ich pásma je Svetovou organizáciou pre zdravie zvierat úradne uznaná(-é) za oblasť bez výskytu afrického moru koní.]]
	<sup>(1)(7)</sup> alebo	[II.3.2. Registrovaný kôň opísaný v časti I je odoslaný z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny F a:
	<sup>(1)</sup> bud'	[počas obdobia 40 dní pred dátumom jeho odchodu bol držaný v schválenej karanténnej stanici ..... (uvedte názov karanténnej stanice), uzavretý v priestoroch chránených pred vektormi aspoň dve hodiny pred západom slnka až do dvoch hodín po východe slnka a pohyb (vo výbehu) prebiehal pod úradným veterinárnym dohľadom, a to po aplikácii prostriedkov na odpudzovanie hmyzu v kombinácii s insekticídmi účinnými proti hmyzu rodu <i>Culicoides</i> pred odchodom z karanténnych stajní a v prísnej izolácii od koňovitých, ktoré neboli pripravované na vývoz za aspoň takých prísnych podmienok, aké sa vyžadujú na vstup do Únie.]]
	<sup>(1)</sup> alebo	[počas obdobia 14 dní pred dátumom jeho odchodu bol trvale uzavretý v schválenej karanténnej stanici bez prístupu vektorov ..... (uvedte názov karanténnej stanice) a neustálym monitorovaním ochrany pred vektormi sa dokázala absencia hmyzích vektorov vo vnútri časti karanténnej stanice, ktorá je bez možnosti prístupu vektorov.]]
II.4.		<i>Potvrdenie o vakcinácii a zdravotných testoch</i>
	<sup>(1)</sup> bud'	[II.4.1. Zviera čelade koňovité opísané v časti I nebolo vakcinované proti africkému moru koní v krajine či na území odoslania alebo v ich pásme a nie sú k dispozícii žiadne informácie, z ktorých by vyplývala predchádzajúca vakcinácia.]
	<sup>(1)</sup> alebo	[II.4.1. Zviera čelade koňovité opísané v časti I bolo vakcinované proti africkému moru koní viac ako 12 mesiacov pred dátumom jeho odchodu.]
	<sup>(1)(7)</sup> alebo	[II.4.1. Registrovaný kôň opísaný v časti I bol vakcinovaný proti africkému moru koní najviac 24 mesiacov a najmenej 40 dní pred dátumom vstupu do karanténnej stanice chránenej pred vektormi alebo bez prístupu vektorov, ktorá sa nachádza v krajine, na území alebo v ich pásme zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny F, a táto vakcinácia pozostávala z úplnej prvej vakcinácie proti africkému moru koní alebo revakcinácie v rámci obdobia platnosti predchádzajúcej vakcinácie, ktoré sa vykonali podľa pokynov výrobcu registrovanej vakcíny chrániacej pred cirkulujúcimi sérotypmi vírusu afrického moru koní, a posledná vakcinácia sa podala ..... (uvedte dátum).]
		[II.4.2. Zviera čelade koňovité opísané v časti I nebolo vakcinované proti venezuelskej encefalomyelitíde koní počas obdobia 60 dní pred dátumom ich odchodu a
	<sup>(1)</sup> bud'	[pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine alebo na území, v ktorej/na ktorom nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom jeho odchodu hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní.]

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-TRANSIT-X

		<p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [pochádza zo zariadenia, v ktorom počas posledných 6 mesiacov pred dátumom jeho odchodu nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní a ktoré sa nachádza v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorom/na ktorom sa počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom jeho odchodu vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na venezuelskú encefalomyelitídu koní uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup>, a počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom odchodu zvieratá opísaného v časti I všetky koňovité v zariadení zostali klinicky zdravé a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [zvíra čelade koňovité opísané v časti I bolo držané chránené pred napadnutím hmyzími vektormi v karanténnej stanici, v ktorej sa každé zvíra čelade koňovité, ktorému sa zvýšila telesná teplota, meraná každý deň, podrobilo testu na izoláciu vírusu venezuelskej encefalomyelitídy koní<sup>(4)</sup>, s negatívnym výsledkom; a zvíra čelade koňovité opísané v časti I</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [bolo vakcinované proti venezuelskej encefalomyelitíde koní úplnou prvou vakcináciou a revakcinované podľa odporúčaní výrobcu najmenej 60 dní a najviac 12 mesiacov pred dátumom odchodu;]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [bolo podrobené testu inhibície hemaglutinácie na venezuelskú encefalomyelitídu koní<sup>(4)</sup> vykonanému, s negatívnym výsledkom, na vzorke odobranej najmenej 14 dní po dátume jeho vstupu do karanténnej stanice.]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [telesná teplota zvierat čelade koňovité opísaného v časti I sa merala denne, a to buď bez zvýšenia, alebo zvíra bolo podrobené testu na izoláciu vírusu venezuelskej encefalomyelitídy koní s negatívnym výsledkom, a zvíra čelade koňovité opísané v časti I bolo podrobené</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– testu inhibície hemaglutinácie na venezuelskú encefalomyelitídu koní<sup>(4)</sup> vykonanému na párových vzorkách odobraných dvakrát s odstupom 21 dní, pričom druhá vzorka bola odobraná počas obdobia 10 dní pred dátumom jeho odchodu, bez zvýšenia titra protilátok, a</li> <li>– reverznej transkriptázovej-polymerázovej reťazovej reakcii (RT-PCR) na zistenie genómu vírusu venezuelskej encefalomyelitídy koní<sup>(4)</sup>, s negatívnym výsledkom, vykonanej na vzorke odobranej počas obdobia 48 hodín pred jeho odchodom a</li> <li>– ochrane pred napadnutím hmyzími vektormi počas obdobia po odbere vzorky až po naloženie na odoslanie prostredníctvom kombinovaného používania schválených repelentov proti hmyzu a insekticídov na zvierati a dezinfekcie stajní a prostriedkov, v ktorých je prepravované.]]</li> </ul> <p><sup>(1)(7)</sup><i>bud'</i> [II.4.3. Zvíra čelade koňovité opísané v časti I je odoslané z Islandu, ktorý je úradne certifikovaný ako krajina bez výskytu infekčnej anémie koní, Island bol miestom nepretržitého pobytu zvierat od jeho narodenia a dotknuté zvíra neprišlo do kontaktu s koňovitými, ktoré vstúpili na Island z iných krajín.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.4.3. Zvíra čelade koňovité opísané v časti I bolo podrobené imunodifúznemu testu v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo testu ELISA na infekčnú anémiu koní<sup>(4)</sup> s negatívnym výsledkom vykonanému na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum), pričom test sa uskutočnil počas</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [obdobia 30 dní pred dátumom jeho odchodu.]]</p>
--	--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-TRANSIT-X

	<p>(1)(7)<i>alebo</i> [obdobia 90 dní pred dátumom jeho odchodu z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny A.]</p> <p>(1)[II.4.4. Zvíra čelade koňovité opísané v časti I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny B, D alebo E alebo z Číny alebo z krajiny, územia alebo ich pásma, v ktorej(-om) bol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), a zvíra bolo podrobené komplement fixačnému testu na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka)<sup>(4)</sup> vykonanému s negatívnym výsledkom pri zriedení séra 1 : 5 na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum) počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu.]</p> <p>(1)[II.4.5. Zvíra čelade koňovité opísané v časti I je nevykastrovaný samec alebo samica čelade koňovité staršie ako 270 dní odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny B, D, E alebo F alebo z Číny alebo z krajiny, v ktorej bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt žrebčej nákazy, a boli podrobené komplement fixačnému testu na žrebčiu nákazu<sup>(4)</sup> vykonanému s negatívnym výsledkom pri zriedení séra v pomere 1 : 5 na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum), počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu, a zvíra čelade koňovité opísané v časti I nebolo použité na plemenitbu najmenej počas obdobia 30 dní pred dátumom a po dátume odberu vzorky.]</p> <p>(1)[II.4.6. Zvíra čelade koňovité opísané v časti I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny E, z Brazílie, Bolívie, Uruguaja alebo z krajiny alebo územia, v ktorej(-om) bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt surry, a zvíra bolo podrobené kartovému aglutinačnému testu na trypanosomózu (CATT)<sup>(4)</sup> vykonanému s negatívnym výsledkom pri zriedení séra 1 : 4 na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum) počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu.]</p> <p>(1)(7)[II.4.7. Koňovité opísané v časti I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma, ktorá(-é) je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny E a</p> <p>(3)<i>bud'</i> [bolo podrobené nepriamemu testu ELISA alebo blokujuúcemu testu ELISA na africký mor koní<sup>(8)</sup> vykonanému tým istým laboratóriom v ten istý deň na vzorkách krvi odobraných dvakrát s odstupom 21 až 30 dní ..... (uved'te dátum) a ..... (uved'te dátum), pričom druhá vzorka bola odobraná počas obdobia 10 dní pred dátumom odchodu,</p> <p>(3)<i>bud'</i> [v každom prípade s negatívnymi výsledkami.]]]</p> <p>(3)<i>alebo</i> [s pozitívnym výsledkom pri prvej vzorke a</p> <p>(3)<i>bud'</i> [druhá vzorka sa následne testovala s negatívnym výsledkom prostredníctvom RT-PCR v reálnom čase<sup>(8)</sup>.]]]</p> <p>(3)<i>alebo</i> [uvedené dve vzorky boli testované bez väčšieho ako dvojnásobného zvýšenia titra protilátok vo vírusneutralizačnom teste, ktorý je opísaný v kapitole 2.5.1 bode 2.4 Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE).]]]</p> <p>(1)<i>alebo</i> [bolo podrobené nepriamemu testu ELISA alebo blokujuúcemu testu ELISA na africký mor koní<sup>(8)</sup> s negatívnym výsledkom na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum), počas obdobia 21 dní pred dátumom odchodu a krajina alebo územie odoslania je Svetovou organizáciou pre zdravie zvierat úradne uznaná(-é) za oblasť bez výskytu afrického moru koní.]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)</sup>alebo [ide o registrovaného koňa, ktorý nie je vakcinovaný proti africkému moru koní a je odoslaný z krajiny, územia alebo ich pásma úradne uznané(-ého) Svetovou organizáciou pre zdravie zvierat za oblasť bez výskytu afrického moru koní.]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.4.8. Zviera čelade koňovité opísané v časti I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny F a</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [bolo podrobené nepriamemu testu ELISA alebo blokujúcemu testu ELISA na africký mor koní<sup>(8)</sup> vykonanému tým istým laboratóriom v ten istý deň na vzorkách krvi odobraných dvakrát s odstupom 21 až 30 dní ..... (uvedte dátum) a ..... (uvedte dátum), pričom prvá vzorka bola odobraná najmenej 7 dní po umiestnení do karanténnej stanice chránenej pred vektormi, druhá vzorka bola odobraná počas obdobia 10 dní pred dátumom odchodu,</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [v každom prípade s negatívnymi výsledkami.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [s pozitívnym výsledkom pri prvej vzorke a</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [druhá vzorka sa následne testovala s negatívnym výsledkom prostredníctvom RT-PCR v reálnom čase<sup>(8)</sup>.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [uvedené dve vzorky boli testované bez väčšieho ako dvojnásobného zvýšenia titra protilátok vo vírusneutralizačnom teste, ktorý je opísaný v kapitole 2.5.1 bode 2.4 Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE).]]]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [bolo podrobené nepriamemu testu ELISA alebo blokujúcemu testu ELISA a RT-PCR v reálnom čase na africký mor koní<sup>(8)</sup> vykonaným v každom prípade s negatívnym výsledkom na vzorke krvi odobranej ..... (uvedte dátum) najmenej 28 dní po dátume umiestnenia do karanténnej stanice chránenej pred vektormi a počas obdobia 10 dní pred dátumom odchodu.]]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [bolo podrobené RT-PCR v reálnom čase na africký mor koní<sup>(8)</sup> vykonanému s negatívnym výsledkom na vzorke krvi odobranej ..... (uvedte dátum) najmenej 14 dní po dátume umiestnenia do karanténnej stanice bez prístupu vektorov a najviac 72 hodín pred odchodom.]]</p> <p>II.5. <i>Potvrdenie o prepravných podmienkach</i></p> <p><sup>(1)(7)</sup>bud' [II.5.1. Zviera čelade koňovité opísané v časti I je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny A, B, C, D, E alebo G a boli prijaté opatrenia na jeho prepravu priamo do Únie bez toho, aby zviera podstúpilo zhromažďovanie a aby prišlo do kontaktu s inými koňovitými, ktoré nespĺňajú aspoň tie isté zdravotné požiadavky, aké sú opísané v tomto zdravotnom certifikáte.]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>alebo [II.5.1. Zviera je odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny F a boli prijaté opatrenia na jeho prepravu priamo z karanténnej stanice chránenej pred vektormi alebo bez prístupu vektorov bez toho, aby prišlo do kontaktu s inými koňovitými, ktoré nespĺňajú aspoň tie isté zdravotné požiadavky, aké sú opísané v tomto zdravotnom certifikáte,</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [na letisko za podmienok chránených pred vektormi a boli prijaté opatrenia, aby sa lietadlo vopred vyčistilo a vydezinfikovalo dezinfekčným prostriedkom úradne uznaným v tretej krajine odoslania a tesne pred odletom vystriekalo prostriedkom proti hmyzím vektorom.]]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-TRANSIT-X

	<p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [do námorného prístavu v danej krajine, na území alebo v ich pásme za podmienok chránených pred vektormi a boli prijaté opatrenia s cieľom prepraviť zvierá na plavidle, ktoré pripláva priamo do prístavu v Únii bez zastavenia v prístave nachádzajúcom sa v krajine, na území alebo v ich pásme, z ktorej(-ého) nie je povolený vstup koňovitých do Únie, v boxoch, ktoré boli vopred vyčistené a vydezinfikované dezinfekčným prostriedkom úradne uznaným v tretej krajine odoslania a tesne pred odchodom vystriekané prostriedkom proti hmyzím vektorom.]]</p> <p>II.5.2. Boli prijaté a overené opatrenia s cieľom zabrániť akémukoľvek kontaktu s inými koňovitými, ktoré nespĺňajú aspoň tie isté zdravotné požiadavky, aké sú opísané v tomto zdravotnom certifikáte, počas obdobia od certifikácie do odoslania do Únie.</p> <p>II.5.3. Prepravné vozidlá alebo kontajnery, do ktorých má byť zvierá naložené, boli pred naložením vyčistené a vydezinfikované dezinfekčným prostriedkom úradne schváleným v tretej krajine odoslania a sú skonštruované tak, aby počas prepravy nedochádzalo k úniku výkalov, moču, podstielky alebo krmovín.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.8: Uvedte kód krajiny či územia odoslania alebo ich pásma, ako sú uvedené v stĺpci 2 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>Kolónka I.27: „<i>Identifikačný systém</i>“: Zvierá musí byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, alebo alternatívnym spôsobom v súlade s článkom 62 uvedeného nariadenia (napr. značka), a to za predpokladu, že je to zaznamenané v jeho identifikačnom doklade (pas). Uvedte identifikačný systém a anatomickú časť zvierat'a, na ktorej sa označenie nachádza. Ak je zvierá sprevádzané pasom, je potrebné uviesť číslo tohto pasu a názov príslušného orgánu, ktorý potvrdil jeho platnosť.</p> <p>„<i>Vek</i>“: Dátum narodenia (dd/mm/yyyy).</p> <p>„<i>Pohlavie</i>“: M = samec, F = samica, C = kastrát.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-TRANSIT-X

<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Certifikát musí byť vydaný počas obdobia 48 hodín pred nakládkou alebo posledný pracovný deň pred nakládkou zvierat'a na odoslanie do členského štátu určenia v Únii. Vstup do Únie sa nepovolí, ak bolo zviera naložené buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z príslušnej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v kolónke II.1.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu koňovitých z tejto krajiny, územia alebo ich pásma. Overte porovnaním so stĺpcami 8 a 9 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Kód krajiny, územia alebo ich pásma a sanitárna skupina, ako sa uvádzajú v stĺpcoch 2 a 3 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(4) Testy na sopl'avku, surru, žrebčiu nákazu, infekčnú anémiu koní a venezuelskú encefalomyelitídu koní opísané referenčným laboratóriom Európskej únie pre choroby koňovitých iné ako africký mor koní: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(5) Pásmo krajiny alebo územia, z ktorého(-ej) je povolený vstup do Únie, ako sa uvádza v stĺpcoch 2 a 5 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(6) Povolené len v prípade, ak krajina odoslania je zaradená do sanitárnej skupiny G.</p> <p>(7) Vyjadrenia, ktoré súvisia úplne a výlučne so sanitárnou skupinou odlišnou od sanitárnej skupiny, do ktorej je zaradená(-é) krajina či územie odoslania alebo ich pásmo, možno vynechať pod podmienkou, že sa zachová číslovanie následných vyhlásení.</p> <p>(8) Testy na africký mor koní opísané referenčným laboratóriom Európskej únie pre africký mor koní: <a href="https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx">https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</a></p>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

### Vyhlasenie prevádzkovateľa zodpovedného za tranzit zásielky zvierat'a čel'ade koňovité, ktoré nie je určené na zabitie, cez Úniu

Identifikácia zvierat'a <sup>(1)</sup>				
Druh (vedecké meno)	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Pohlavie
.....	.....	.....	.....	.....

Ja, podpísaný prevádzkovateľ zvierat'a čel'ade koňovité opísaného vyššie, týmto vyhlasujem, že:

- zvierat'a čel'ade koňovité
  - <sup>(2)</sup>*bud'* [sa zdržiavalo v ..... (uved'te názov krajiny či územia odoslania alebo ich pásma) počas obdobia najmenej 40 dní pred dátumom odoslania;]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [vstúpilo do/na ..... (uved'te názov krajiny či územia odoslania alebo ich pásma) počas požadovaného obdobia pobytu, a to najmenej 40 dní pred dátumom odoslania:
    - a) .....(uved'te dátum) z/zo..... (uved'te názov krajiny alebo územia, z ktorej(-ého) daný kôň vstúpil do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma)
    - b) .....(uved'te dátum) z/zo..... (uved'te názov krajiny alebo územia, z ktorej(-ého) daný kôň vstúpil do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma)
    - c) .....(uved'te dátum) z/zo..... (uved'te názov krajiny alebo územia, z ktorej(-ého) daný kôň vstúpil do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma);]
- počas 15 dní pred dátumom odchodu koňovité neprišlo do kontaktu so zvieratami trpiacimi infekčnými alebo nákazlivými chorobami prenosnými na koňovité;
- preprava sa uskutočnila takým spôsobom, aby bolo možné účinne chrániť zdravie a dobré životné podmienky zvierat'a čel'ade koňovité vo všetkých etapách cesty;
- sú splnené podmienky pobytu a podmienky izolácie pred vývozom uplatniteľné v súlade s bodom II.3 sprievodného zdravotného certifikátu pre krajinu či územie odoslania alebo ich pásma;
- sú splnené prepravné podmienky uplatniteľné v súlade s bodom II.5 sprievodného zdravotného certifikátu pre krajinu alebo časť územia krajiny odoslania;
- plánovaný odchod zvierat'a čel'ade koňovité z Únie je ..... (dátum) na hraničnej stanici ..... (uved'te názov a miesto hraničnej stanice výstupu);

Názov/meno a adresa prevádzkovateľa: .....

Dátum: .....(dd/mm/yyyy)

(Podpis)

<sup>(1)</sup> *Identifikačný systém:* Zvierat'a musí byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, alebo alternatívnym spôsobom v súlade s článkom 62 uvedeného nariadenia, a to za predpokladu, že je to zaznamenané v jeho identifikačnom doklade (pas). Uved'te identifikačný systém (napríklad ušná značka, tetovanie, vypálená značka, transpondér) a anatomickú časť zvierat'a, na ktorej sa označenie nachádza.

Ak je zvierat'a sprevádzané pasom, je potrebné uviesť číslo tohto pasu a názov príslušného orgánu, ktorý potvrdil jeho platnosť.

*Vek:* Dátum narodenia (dd/mm/yyyy).

*Pohlavie* (M = samec, F = samica, C = kastrát).

<sup>(2)</sup> Nehodiacie sa prečiarknite/vymažte.

## KAPITOLA 15

## VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT A VZOR VYHLÁSENIA NA TRANZIT KOŇOVITÝCH URČENÝCH NA ZABITIE CEZ ÚNIU (VZOR EQUI-TRANSIT-Y)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EU		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Krajina Číslo obchodného dokladu		Kód ISO kód krajiny
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b>			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby		
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>			
<input type="checkbox"/> Zabitie				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22.</b>			
	<b>I.23.</b>			



I.24.		I.25. Celkové množstvo			I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Císelný znak	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
KN							

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-TRANSIT-Y

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Koňovité<sup>(1)</sup> v zásielke opísané v časti I:</p> <p>II.1.1. sú určené na zabitie na ľudskú spotrebu a nie sú určené na zabitie v rámci eradikácie choroby prenosnej na koňovité;</p> <p>II.1.2. počas klinického vyšetrenia vykonaného dňa ..... nevykazovali žiadne príznaky ani symptómy chorôb zo zoznamu pre koňovité uvedených vo vykonávacom nariadení Komisie (EÚ) 2018/1882 (vlozte dátum dd/mm/yyyy)<sup>(2)</sup>, v rámci obdobia 48 hodín pred odchodom  <sup>(3)bud'</sup> [z registrovaného zariadenia pôvodu v krajine či na území odoslania alebo ich pásma;]  <sup>(3)alebo</sup> [zo zariadenia, ktoré na zhromažďovanie koňovitých schválil príslušný orgán v krajine alebo na území odoslania alebo v ich pásme v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 5 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</p> <p>II.1.3. spĺňajú požiadavky potvrdené v bodoch II.2 až II.5 tohto certifikátu, a to aj v prípade odoslania zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie;</p> <p>II.1.4. sprevádza ich písomné vyhlásenie podpísané prevádzkovateľom zásielky zvierat, ktoré je súčasťou tohto certifikátu.</p> <p>II.2. <i>Potvrdenie tretej krajiny, územia alebo ich pásma a odosielajúceho zariadenia</i></p> <p>II.2.1. Koňovité opísané v časti I sa odosielajú z/zo ..... (uveďte názov krajiny, územia alebo ich pásma), krajina, územie alebo ich pásma, ktorá(-é) má k dátumu vydania tohto certifikátu kód: .....<sup>(4)</sup> a je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny .....<sup>(4)</sup>.</p> <p>II.2.2. V krajine alebo na území odoslania sa povinne oznamujú tieto choroby: africký mor koní, venezuelská encefalomyelitída koní, infekcia baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), žrebčia nákaza (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infekčná anémia koní, infekcia vírusom besnoty a slezinová sneť.</p> <p>II.2.3. Koňovité opísané v časti I sú odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma, v ktorých sa nevyskytli žiadne klinické, sérologické (u nevakcinovaných koňovitých) ani epidemiologické dôkazy afrického moru koní počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat a v ktorých nebola vykonaná žiadna systematická vakcinácia proti africkému moru koní počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu.</p> <p>II.2.4. Koňovité opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia pôvodu nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých  <sup>(3)bud'</sup> [nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat.]  <sup>(3)alebo</sup> [sa počas posledných 36 mesiacov pred dátumom odchodu vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a  <sup>(3)bud'</sup> [v zariadení pôvodu nebol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka).]]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-TRANSIT-Y

	<p><sup>(3)</sup>alebo [v zariadení pôvodu bol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie naďalej podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené komplement fixačnému testu na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka)<sup>(5)</sup> s negatívnymi výsledkami vykonanému pri zriedení séra v pomere 1 : 5 na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po usmrtení a likvidácii infikovaných zvierat.]]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení usmrtené a zlikvidované posledné zviera čefade koňovité.]]</p> <p>II.2.5. Koňovité opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia pôvodu nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [sa počas obdobia posledných 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na surru uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(4)</sup>bud' [v zariadení pôvodu nebol počas obdobia posledných 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt surry.]]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [v zariadení pôvodu bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt surry a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania,</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [dovtedy, kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené enzýmovému imunorobentovému stanoveniu (ELISA) na detekciu trypanosomózy alebo kartovému aglutinačnému testu na detekciu trypanosomózy (CATT) pri zriedení séra v pomere 1 : 4<sup>(5)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení posledného infikovaného zvierat'a zo zariadenia.]]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera druhu zo zoznamu.]]</p> <p>II.2.6. Koňovité opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia pôvodu nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt žrebčej nákazy.]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [sa počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na žrebčiu nákazu uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [v zariadení pôvodu nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt žrebčej nákazy.]]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [v zariadení pôvodu bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt žrebčej nákazy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie naďalej podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení, s výnimkou kastrovaných koňovitých samcov, neboli podrobené komplement fixačnému testu na žrebčiu nákazu vykonanému pri zriedení séra 1 : 5<sup>(5)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabité alebo po vykastrovaní infikovaných nekastrovaných koňovitých samcov.]]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQUI-TRANSIT-Y

	<p><sup>(3)</sup>alebo [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera čelade koňovité.]]</p> <p>II.2.7. Koňovité opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia pôvodu, v ktorom</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [nebol počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt infekčnej anémie koní.]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [v zariadení bol počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt infekčnej anémie koní a po poslednom výskyt ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené imunodifúznemu testu v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo ELISA(5) na infekčnú anémiu koní vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 90 dní po čistení a dezinfekcii zariadenia po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabité.]]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera čelade koňovité.]]</p> <p>II.2.8. Koňovité opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia pôvodu, v ktorom</p> <p>II.2.8.1. nebol počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvierat a hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty u držaných suchozemských zvierat;</p> <p>II.2.8.2. nebol počas obdobia 15 dní pred dátumom odchodu zvierat hlásený výskyt slezinovej sneti u kopytníkov.</p> <p>II.2.9. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zodpovedného za zásielku koňovité opísané v časti I neboli v kontakte s držanými zvieratami druhov zo zoznamu, ktoré nespĺňali požiadavky uvedené v bodoch II.2.3. až II.2.8.1 počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvierat a požiadavku uvedenú v bode II.2.8.2 počas obdobia 15 dní pred dátumom odchodu zvierat.</p> <p>II.3. <i>Potvrdenie o pobyte a izolácii pred vývozom</i></p> <p>II.3.1. Koňovité opísané v časti I sa nachádzali v krajine či na území odoslania alebo v ich pásme počas obdobia najmenej 90 dní pred dátumom odchodu.</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [II.3.2. Koňovité opísané v časti I sú odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny A, B, C, D alebo G a počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zo zariadenia pôvodu boli držané v izolácii pred vývozom.]</p> <p><sup>(3)(6)</sup>alebo [II.3.2. Koňovité opísané v časti I sú odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny E a počas obdobia 40 dní pred dátumom odchodu zo zariadenia pôvodu boli držané</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [v izolácii v zariadení pôvodu chránenom pred hmyzími vektormi.]]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [v zariadení pôvodu pod veterinárnym dohľadom a krajina či územie odoslania alebo ich pásmo je Svetovou organizáciou pre zdravie zvierat (OIE) úradne uznaná(-é) za oblasť bez výskytu afrického moru koní.]]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.3.3. Bezprostredne pred ich odoslaním z krajiny či územia odoslania alebo ich pásma boli koňovité v zásielke opísané v časti I držané v zariadení schválenom na zhromažďovanie, ktoré sa uvádza v bode II.1.2, a to počas obdobia najviac 6 dní po odchode z ich zariadení pôvodu. Zvieratá boli držané v schválenom zariadení, ktoré spĺňa požiadavky na zariadenia uvedené v bode II.2., za podmienok, ktoré účinne chránia ich zdravotný štatút, a bez toho, aby prišli do kontaktu s koňovitými, ktoré nespĺňajú požiadavky uvedené v bodoch II.2., II.3.1., II.3.2. a II.4. tohto certifikátu.]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQUI-TRANSIT-Y

	<p>II.4. <i>Potvrdenie o vakcinácii a zdravotných testoch</i></p> <p>II.4.1. Koňovité opísané v časti I neboli vakcinované proti africkému moru koní v krajine či na území odoslania alebo v ich pásme a nie sú k dispozícii žiadne informácie, z ktorých by vyplývala predchádzajúca vakcinácia.</p> <p>II.4.2. Koňovité opísané v časti I neboli počas obdobia 60 dní pred dátumom odchodu vakcinované proti venezuelskej encefalomyelitíde koní a pochádzajú zo zariadenia, ktoré sa nachádza v krajine, na území alebo ich pásme, v ktorej(-om) nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní.</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [II.4.3. Koňovité opísané v časti I sú odoslané z Islandu, ktorý je úradne certifikovaný ako krajina bez výskytu infekčnej anémie koní, Island bol miestom nepretržitého pobytu zvierat od ich narodenia a dotknuté zvieratá neprišli do kontaktu s koňovítmí, ktoré vstúpili na Island z iných krajín.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [II.4.3. Koňovité opísané v časti I boli počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu podrobené imunodifúznemu testu v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) v každom prípade s negatívnym výsledkom alebo testu ELISA na infekčnú anémiu koní<sup>(5)</sup> vykonanému na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum).]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.4. Koňovité opísané v časti I sú odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny B, D alebo E alebo z krajiny, územia alebo ich pásma, v ktorej(-om) bol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), a zvieratá boli podrobené komplement fixačnému testu na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka)<sup>(5)</sup> vykonanému v každom prípade s negatívnym výsledkom pri zriedení séra 1 : 5 na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum) počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu.</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.5. Koňovité opísané v časti I sú nevykastované samce alebo samice čeľade koňovité staršie ako 270 dní odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny B, D alebo E alebo z krajiny, v ktorej bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt žrebčej nákazy, a boli podrobené komplement fixačnému testu na žrebčiu nákazu<sup>(5)</sup> vykonanému v každom prípade s negatívnym výsledkom pri zriedení séra v pomere 1 : 5 na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum) počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu.]</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.6. Koňovité opísané v časti I sú odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma, ktorá(-é) je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny E, z Brazílie, Bolívie a Uruguaja alebo z krajiny alebo územia, v ktorej(-om) bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt surry, a zvieratá boli podrobené kartovému aglutinačnému testu na trypanosomózu (CATT)<sup>(5)</sup> vykonanému v každom prípade s negatívnym výsledkom pri zriedení séra 1 : 4 na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum) počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu.]</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(6)</sup>[II.4.7. Koňovité opísané v časti I sú odoslané z krajiny, územia alebo ich pásma zaradenej(-ého) do sanitárnej skupiny E a</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [boli podrobené nepriamemu testu ELISA alebo blokujúcemu testu ELISA na africký mor koní<sup>(7)</sup>, v každom prípade s negatívnymi výsledkami, vykonanému tým istým laboratóriom v ten istý deň na vzorkách krvi odobraných dvakrát s odstupom 21 až 30 dní ..... (uved'te dátum) a ..... (uved'te dátum), pričom druhá vzorka bola odobraná počas obdobia 10 dní pred dátumom odchodu.]]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-TRANSIT-Y

	<p><sup>(3)</sup>alebo [boli podrobené nepriamemu testu ELISA alebo blokujúcemu testu ELISA na africký mor koní<sup>(7)</sup> s negatívnym výsledkom na vzorke krvi odobranej ..... (uved'te dátum), počas obdobia 21 dní pred dátumom odchodu a krajina alebo územie odoslania je Svetovou organizáciou pre zdravie zvierat úradne uznaná(-é) za oblasť bez výskytu afrického moru koní.]]</p> <p>II.5. <i>Potvrdenie o prepravných podmienkach</i></p> <p>II.5.1. Boli prijaté opatrenia na prepravu tejto zásielky zvierat priamo do Únie bez toho, aby boli zvieratá po certifikácii podrobené ďalšiemu zhromažďovaniu mimo Európskej únie a aby prišli do kontaktu s inými koňovitými, ktoré nespĺňajú aspoň tie isté zdravotné požiadavky, aké sú opísané v tomto zdravotnom certifikáte.</p> <p>II.5.2. Boli prijaté a overené opatrenia s cieľom zabrániť akémukoľvek kontaktu s inými koňovitými, ktoré nespĺňajú aspoň tie isté zdravotné požiadavky, aké sú opísané v tomto zdravotnom certifikáte, počas obdobia od certifikácie do odoslania do Únie.</p> <p>II.5.3. Prepravné vozidlá alebo kontajnery, do ktorých majú byť zvieratá naložené, boli pred naložením vyčistené a vydezinfikované dezinfekčným prostriedkom úradne schváleným v tretej krajine odoslania a sú skonštruované tak, aby počas prepravy nedochádzalo k úniku výkalov, moču, podstielky alebo krmovín.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.8: Uved'te kód krajiny či územia odoslania alebo ich pásma, ako sú uvedené v stĺpci 2 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>Kolónka I.27: „Identifikačný systém“: Zvieratá musia byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, ktorý umožňuje spojenie zvierat s certifikátom zdravia zvierat/úradným certifikátom. Uved'te identifikačný systém a anatomickú časť zvierat'a, na ktorej sa označenie nachádza.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) V zásielke môže byť jedno zviera čeľade koňovité alebo viac koňovitých.</p> <p>(2) Certifikát musí byť vydaný v rámci obdobia 48 hodín pred nakládkou zvierat na odoslanie do členského štátu určenia v Únii.</p> <p>Vstup do Únie sa nepovolí, ak boli zvieratá naložené buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z príslušnej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v kolónke II.1.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu koňovitých z tejto krajiny, územia alebo ich pásma. Overte porovnaním so stĺpcami 8 a 9 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQUI-TRANSIT-Y

	<p>(3) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(4) Kód krajiny, územia alebo ich pásma a sanitárna skupina, ako sa uvádzajú v stĺpcoch 2 a 3 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(5) Testy na soplavku, surru, žrebčiu nákazu, infekčnú anémiu koní a venezuelskú encefalomyelitídu koní opísané referenčným laboratóriom Európskej únie pre choroby koňovitých iné ako africký mor koní: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p> <p>(6) Vyjadrenia, ktoré súvisia úplne a výlučne so sanitárnou skupinou odlišnou od sanitárnej skupiny, do ktorej je zaradená(-é) krajina či územie odoslania alebo ich pásma, možno vynechať pod podmienkou, že sa zachová číslovanie následných vyhlásení.</p> <p>(7) Testy na africký mor koní opísané referenčným laboratóriom Európskej únie pre africký mor koní: <a href="https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx">https://www.mapa.gob.es/en/ganaderia/temas/laboratorios/lcv/directrices-diagnostico.aspx</a></p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

### Vyhlásenie prevádzkovateľa zodpovedného za tranzit zásielky koňovitých určených na zabitie cez Úniu

Identifikácia zvierat <sup>(1)</sup>	Druh (vedecké meno)	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Množstvo
Celkový počet	.....	.....	.....	.....

Ja, podpísaný prevádzkovateľ zásielky koňovitých určených na zabitie, ktoré sú opísané vyššie, týmto vyhlasujem, že:

- zvieratá sa zdržiavali v krajine či na území odoslania alebo v ich pásme počas obdobia najmenej 90 dní pred dátumom odoslania;
- počas obdobia 15 dní pred dátumom odoslania zvieratá neprišli do kontaktu so zvieratami trpiacimi infekčnými alebo nákazlivými chorobami prenosnými na koňovité;
- sú splnené podmienky pobytu a podmienky izolácie pred vývozom uplatniteľné v súlade s bodom II.3 sprievodného zdravotného certifikátu pre krajinu či územie odoslania alebo ich pásma;
- sú splnené prepravné podmienky uplatniteľné v súlade s bodom II.5 sprievodného zdravotného certifikátu pre krajinu či územie odoslania alebo ich pásma;
- preprava sa uskutoční takým spôsobom, aby bolo možné účinne chrániť zdravie a dobré životné podmienky zvierat vo všetkých etapách cesty do Európskej únie;
- zvieratá budú odoslané
  - <sup>(2)</sup> *bud'* [priamo zo zariadenia pôvodu na bitúnok určenia bez toho, aby prišli do kontaktu s inými koňovitými, ktoré nemajú taký istý zdravotný štatút;]
  - <sup>(2)</sup> *alebo* [zo zariadenia schváleného na zhromažďovanie koňovitých na bitúnok určenia bez toho, aby prišli do kontaktu s inými koňovitými, ktoré nemajú taký istý zdravotný štatút;]
- boli prijaté opatrenia s cieľom prepraviť zvieratá na území Európskej únie v súlade s nariadením (ES) č. 1/2005;
- plánovaný odchod zvierat z Európskej únie je ..... (uvedte dátum dd/mm/yyyy) na hraničnej kontrolnej stanici ..... (uvedte názov a miesto hraničnej kontrolnej stanice výstupu).

Názov/meno a adresa prevádzkovateľa: .....

Dátum: .....(dd/mm/yyyy)

.....  
(Podpis)

(1) *Identifikačný systém*: Zvieratá musia byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, ktorý umožňuje spojenie zvierat s certifikátom zdravia zvierat/úradným certifikátom. Uvedte identifikačný systém (napríklad ušná značka, tetovanie, vypálená značka, transpondér) a anatomickú časť zvieratá, na ktorej sa označenie nachádza.

(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.



**KAPITOLA 16: VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT A VZOR  
VYHLÁSENIA NA OPĀTOVNÝ VSTUP REGISTROVANÝCH KONÍ DO ÚNIE NA  
DOSTIHY, SÚŤAŽE A KULTÚRNE PODUJATIA PO DOČASNOM VÝVOZE NA  
OBDOBIE NAJVIAC 30 DNÍ (VZOR EQUI-RE-ENTRY-30)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>	
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b>		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>	<input type="checkbox"/> Registrovaný kôň		
<b>I.21.</b>	<b>I.22.</b>		
	<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na opätovný vstup</b>		

I.24.		I.25. Celkové množstvo			I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Císelný znak	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
KN							

KRAJINA

Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-30

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b>            Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p><b>II.1. Zvieratá čeľade koňovité opísané v časti I:</b></p> <p>II.1.1. je registrovaný kôň podľa vymedzenia v článku 2 ods. 30 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035, ktorý nie je určený na zabitie v rámci eradikácie choroby prenosnej na koňovité;</p> <p>II.1.2. počas klinického vyšetrenia vykonaného dňa ..... nevykazovalo žiadne príznaky ani symptómy chorôb zo zoznamu pre koňovité uvedených vo vykonávacom nariadení Komisie (EÚ) 2018/1882 (<i>uved'te dátum dd/mm/yyyy</i>)<sup>(1)</sup>, pričom toto vyšetrenie sa vykonalo v priebehu 48 hodín alebo posledný pracovný deň pred odchodom z registrovaného zariadenia;</p> <p>II.1.3. spĺňajú požiadavky potvrdené v bodoch II.2 až II.3 tohto certifikátu;</p> <p>II.1.4. sprevádza ich písomné vyhlásenie podpísané prevádzkovateľom zvierat'a, ktoré je súčasťou tohto certifikátu.</p> <p><b>II.2. Potvrdenie tretej krajiny, územia alebo ich pásma a odosielajúceho zariadenia</b></p> <p>II.2.1. Zvieratá sa odosielajú z ..... (<i>uved'te názov krajiny, územia alebo ich pásma</i>), krajiny, územia alebo ich pásma, ktorá(-é) má k dátumu vydania tohto certifikátu kód: .....<sup>(2)</sup> a je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny .....<sup>(2)</sup>.</p> <p>II.2.2. V krajine alebo na území odoslania sa povinne oznamujú tieto choroby: africký mor koní, venezuelská encefalomyelitída koní, infekcia baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), žrebčia nákaza (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infekčná anémia koní, infekcia vírusom besnoty a slezinová sneť.</p> <p>II.2.3. Zvieratá čeľade koňovité opísané v časti I pochádzajú z krajiny, územia alebo ich pásma, v ktorých sa nevyskytli žiadne klinické, sérologické (u nevakcinovaných koňovitých) ani epidemiologické dôkazy afrického moru koní počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a a v ktorých nebola vykonaná žiadna systematická vakcinácia proti africkému moru koní počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu.</p> <p>II.2.4. Zvieratá čeľade koňovité opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(3)bud'</sup> [nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a.]</p> <p><sup>(3)alebo</sup> [sa počas posledných 36 mesiacov pred dátumom odchodu vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(3)bud'</sup> [v zariadení odoslania nebol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka).]]</p> <p><sup>(3)alebo</sup> [v zariadení bol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)bud'</sup> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené komplement fixačnému testu na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka)<sup>(4)</sup> s negatívnymi výsledkami vykonanému pri zriedení séra v pomere jedna ku piatim na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po usmrtení a likvidácii infikovaných zvierat.]]]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-30

	<p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení usmrtené a zlikvidované posledné zviera čeľade koňovité.]]]</p> <p>II.2.5. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [sa počas obdobia posledných 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na surru uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt surry.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt surry a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené enzýmovému imunosorbentovému stanoveniu (ELISA) na detekciu trypanosómózy alebo kartovému aglutinačnému testu na detekciu trypanosómózy (CATT) pri zriedení séra v pomere 1 : 4<sup>(4)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení posledného infikovaného zvierat'a zo zariadenia.]]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [minimálne počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera druhu zo zoznamu.]]]</p> <p>II.2.6. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt žrebčej nákazy.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [sa počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na žrebčiu nákazu uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt žrebčej nákazy.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt žrebčej nákazy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení, s výnimkou kastrovaných koňovitých samcov, neboli podrobené komplement fixačnému testu na žrebčiu nákazu vykonanému pri zriedení séra 1 : 5<sup>(4)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabité alebo po vykastrovaní infikovaných nekastrovaných koňovitých samcov.]]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera čeľade koňovité.]]]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-30

	<p>II.2.7. Zvierá čeľade koňovité opísané v časti I nebolo vakcinované proti venezuelskej encefalomyelitíde koní počas obdobia 60 dní pred dátumom jeho odchodu a</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine alebo na území, v ktorej/na ktorom nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [pochádza zo zariadenia, v ktorom počas obdobia 6 mesiacov pred dátumom jeho odchodu nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní a ktoré sa nachádza v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorej(-om)/na ktorom sa počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom jeho odchodu vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na venezuelskú encefalomyelitídu koní uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup>.]</p> <p>II.2.8. Zvierá čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia, v ktorom</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekčnej anémie koní.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekčnej anémie koní a po poslednom výskyt ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené imunodifúznemu testu v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo ELISA<sup>(4)</sup> na infekčnú anémiu koní vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 90 dní po čistení a dezinfekcii po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabité.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zvierá čeľade koňovité.]]</p> <p>II.2.9. Zvierá čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia, v ktorom</p> <p>II.2.9.1. nebol počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty u držaných suchozemských zvierat;</p> <p>II.2.9.2. nebol počas obdobia 15 dní pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt slezinovej sneti u kopytníkov.</p> <p>II.2.10. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvierá čeľade koňovité opísané v časti I nebolo v kontakte s držanými zvieratami druhov zo zoznamu, ktoré nespĺňali požiadavky uvedené v bodoch II.2.3 až II.2.9.1 počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvierat'a a požiadavku uvedenú v bode II.2.9.2 počas obdobia 15 dní pred dátumom odchodu zvierat'a.</p> <p>II.3. <i>Potvrdenie o pobyte a izolácii pred vývozom</i></p> <p>II.3.1. Zvierá opísané v časti I bolo dovozené do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma ..... (uvedte dátum)</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [priamo z členského štátu Európskej únie ..... (uvedte názov členského štátu EÚ).]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [z krajiny, územia alebo ich pásma ..... (uvedte názov krajiny, územia alebo ich pásma), z ktorej(-ého) je povolený vstup registrovaných koní do Únie, za aspoň takých prísnych podmienok, ako sú podmienky stanovené v tomto certifikáte.]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-30

	<p>II.3.2. Zvieratá opísané v časti I opustilo Úniu pred menej ako 30 dňami a od odchodu z Európskej únie nikdy nebolo v krajine, na území alebo v ich pásme<sup>(2)</sup> iných ako tie, ktoré sú v tej istej sanitárnej skupine ako krajina či územie odoslania alebo ich pásma, a miestami pobytu zvieratá boli zariadenia pod veterinárnym dohľadom, bolo ustajnené v samostatných stajniach bez toho, aby prišlo do kontaktu s koňovitými s nižším zdravotným štatútom okrem obdobia dostihov, súťaže alebo kultúrneho podujatia.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.8: Uveďte kód krajiny či územia odoslania alebo ich pásma, ako sú uvedené v stĺpci 2 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>Kolónka I.27: „<i>Identifikačný systém</i>“: Zvieratá musí byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, alebo alternatívnym spôsobom v súlade s článkom 62 uvedeného nariadenia (napr. značka), a to za predpokladu, že je to zaznamenané v jeho identifikačnom doklade (pas). Uveďte identifikačný systém a anatomickejšiu časť zvieratá, na ktorej sa označenie nachádza. Je potrebné uviesť číslo sprievodného pasu alebo jedinečného kódu, ak nie je k dispozícii číslo pasu, a názov príslušného orgánu, ktorý potvrdil jeho platnosť.  „<i>Vek</i>“: Dátum narodenia (dd/mm/rrrr).  „<i>Pohlavie</i>“: M = samec, F = samica, C = kastrát.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Certifikát musí byť vydaný v rámci obdobia 48 hodín nakládky alebo posledný pracovný deň pred nakládkou zvieratá na odoslanie do členského štátu určenia v Únii.</p> <p>Vstup do Únie sa nepovolí, ak bolo zvieratá naložené buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z príslušnej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v kolónke II.1.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu koňovitých z tejto krajiny, územia alebo ich pásma. Overté porovnaním so stĺpcami 8 a 9 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p><sup>(2)</sup> Kód krajiny, územia alebo ich pásma a sanitárna skupina, ako sa uvádzajú v stĺpcoch 2 a 3 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-30

	<p>(3) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(4) Testy na sopľavku, surru, žrebčiu nákazu, infekčnú anémiu koní a venezuelskú encefalomyelitídu koní opísané referenčným laboratóriom Európskej únie pre choroby koňovitých iné ako africký mor koní: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p>
	<p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

### Vyhlásenie prevádzkovateľa zodpovedného za opätovný vstup do Únie po dočasnom vývoze registrovaného koňa na dostihy, súťaže a kultúrne podujatia

Identifikácia zvieratá <sup>(1)</sup>				
Druh (vedecké meno)	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Pohlavie
<i>Equus caballus</i>	.....	.....	.....	.....
<p>Ja, podpísaný prevádzkovateľ registrovaného koňa opísaného vyššie, týmto vyhlasujem, že:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– registrovaný kôň               <ul style="list-style-type: none"> <li><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [bol dočasne vyvezený z Únie do krajiny odoslania ..... (<i>uved'te dátum</i>) menej ako 30 dní pred týmto vyhlásením;]</li> <li><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [vstúpil do krajiny odoslania ..... (<i>uved'te dátum</i>) z.....(<i>uved'te názov krajiny, z ktorej kôň vstúpil do krajiny odoslania</i>);]</li> </ul> </li> <li>– počas obdobia 15 dní pred dátumom odoslania kôň neprišiel do kontaktu so zvieratami trpiacimi infekčnými alebo nákazlivými chorobami prenosnými na koňovité;</li> <li>– preprava sa uskutoční takým spôsobom, aby bolo možné účinne chrániť zdravie a dobré životné podmienky koňa vo všetkých etapách cesty;</li> <li>– sú splnené podmienky pobytu a podmienky izolácie pred vývozom uplatniteľné v súlade s bodom II.3 sprievodného zdravotného certifikátu pre krajinu či územie odoslania alebo ich pásmo.</li> </ul> <p>Názov/meno a adresa prevádzkovateľa: .....</p> <p>Dátum: .....(<i>dd/mm/yyyy</i>)</p> <p style="text-align: center;">..... (<i>Podpis</i>)</p> <p><sup>(1)</sup> <i>Identifikačný systém:</i> Zvieratá musí byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, alebo alternatívnym spôsobom v súlade s článkom 62 uvedeného nariadenia, a to za predpokladu, že je to zaznamenané v jeho identifikačnom doklade (pas). Uved'te identifikačný systém (napríklad tetovanie, vypálená značka, transpondér atď.) a anatomickú časť zvieratá, na ktorej sa označenie nachádza.</p> <p>Je potrebné uviesť číslo sprievodného pasu alebo jedinečný kód, ak nie je k dispozícii číslo pasu, a názov príslušného orgánu, ktorý potvrdil platnosť pasu.  <i>Vek:</i> Dátum narodenia (dd/mm/yyyy).  <i>Pohlavie</i> (M = samec, F = samica, C = kastrát).</p> <p><sup>(2)</sup> Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p>				



## KAPITOLA 17

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT A VZOR VYHLÁSENIA NA  
OPĀTOVNÝ VSTUP REGISTROVANÝCH KONÍ DO ÚNIE NA SÚŤAŽ PO  
DOČASNOM VÝVOZE NA OBDOBIE NAJVIAC 90 DNÍ S CIEĽOM ZÚČASTNIŤ  
SA NA JAZDECKÝCH PODUJATIACH ORGANIZOVANÝCH POD ZÁŠTITOU  
MEDZINÁRODNEJ JAZDECKEJ FEDERÁCIE (FEI) (VZOR EQUI-RE-ENTRY-90-  
COMP)**

[Prípravné predolympijské podujatie, paralympiáda, Svetové jazdecké hry/majstrovstvá sveta, Ázijské jazdecké hry, Americké jazdecké hry (vrátane Panamerických hier, Juhoamerických hier, Stredoamerických a karibských hier), Svetový pohár vo vytrvalostných pretekoch v Spojených arabských emirátoch, LG Global Champions Tour, Medzinárodná liga v parkúrovom skákaní v Spojených arabských emirátoch]

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Krajina Číslo obchodného dokladu Kód ISO kód krajiny
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b>			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby		
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Ďalšia držba <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty <input type="checkbox"/> Registrovaný kôň			
	<b>I.21.</b>	<b>I.22.</b>		
	<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na opätovný vstup</b>			

I.24.		I.25. Celkové množstvo			I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Císelný znak	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
KN							

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-90-COMP

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b>            Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p><b>II.1. Zvieratá čeľadě koňovitě opísané v časti I:</b></p> <p>II.1.1. je registrovaný kôň podľa vymedzenia v článku 2 ods. 30 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035, ktorý nie je určený na zabitie v rámci eradikácie choroby prenosnej na koňovitě;</p> <p>II.1.2. počas klinického vyšetrenia vykonaného dňa ..... nevykazovalo žiadne príznaky ani symptómy chorôb zo zoznamu pre koňovitě uvedených vo vykonávanom nariadení Komisie (EÚ) 2018/1882 (<i>uved'te dátum dd/mm/yyyy</i>)<sup>(1)</sup>, pričom toto vyšetrenie sa vykonalo v priebehu 48 hodín alebo posledný pracovný deň pred odchodom z registrovaného zariadenia;</p> <p>II.1.3. spĺňa požiadavky potvrdené v bodoch II.2 až II.3 tohto certifikátu;</p> <p>II.1.4. sprevádza ho písomné vyhlásenie podpísané prevádzkovateľom zvierat'a, ktoré je súčasťou tohto certifikátu.</p> <p><b>II.2. Potvrdenie tretej krajiny, územia alebo ich pásma a odosielajúceho zariadenia</b></p> <p>II.2.1. Zvieratá sa odosielajú z ..... (<i>uved'te názov krajiny, územia alebo ich pásma</i>), krajiny, územia alebo ich pásma, ktorá(-é) má k dátumu vydania tohto certifikátu kód: .....<sup>(2)</sup> a je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny .....<sup>(2)</sup>.</p> <p>II.2.2. V krajine alebo na území odoslania sa povinne oznamujú tieto choroby: africký mor koní, venezuelská encefalomyelitída koní, infekcia baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), žrebčia nákaza (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infekčná anémia koní, infekcia vírusom besnoty a slezinová sneť.</p> <p>II.2.3. Zvieratá čeľadě koňovitě opísané v časti I pochádzajú z krajiny, územia alebo ich pásma, v ktorých sa nevyskytli žiadne klinické, sérologické (u nevakcinovaných koňovitých) ani epidemiologické dôkazy afrického moru koní počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a a v ktorých nebola vykonaná žiadna systematická vakcinácia proti africkému moru koní počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu.</p> <p>II.2.4. Zvieratá čeľadě koňovitě opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [sa počas posledných 36 mesiacov pred dátumom odchodu vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [v zariadení odoslania nebol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka).]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovitě v zariadení neboli podrobené komplement fixačnému testu na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka)<sup>(4)</sup> s negatívnymi výsledkami vykonanému pri zriedení séra v pomere jedna ku piatim na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po usmrtení a likvidácii infikovaných zvierat.]]]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení usmrtené a zlikvidované posledné zviera čeľade koňovité.]]]</p> <p>II.2.5. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [sa počas obdobia posledných 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na surru uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt surry.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt surry a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené enzýmovému imunosorbentovému stanoveniu (ELISA) na detekciu trypanosómózy alebo kartovému aglutinačnému testu na detekciu trypanosómózy (CATT) pri zriedení séra v pomere 1 : 4<sup>(4)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení posledného infikovaného zvierat'a zo zariadenia.]]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera druhu zo zoznamu.]]]</p> <p>II.2.6. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt žrebčej nákazy.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [sa počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na žrebčiu nákazu uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt žrebčej nákazy.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt žrebčej nákazy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení, s výnimkou kastrovaných koňovitých samcov, neboli podrobené komplement fixačnému testu na žrebčiu nákazu vykonanému pri zriedení séra 1 : 5<sup>(4)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabité alebo po vykastrovaní infikovaných nekastrovaných koňovitých samcov.]]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní po čistení a dezinfekcii zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera čeľade koňovité.]]]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>II.2.7. Zvierá čelade koňovité opísané v časti I nebolo vakcinované proti venezuelskej encefalomyelitíde koní počas obdobia 60 dní pred dátumom jeho odchodu a</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine alebo na území, v ktorej/na ktorom nebolo počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [pochádza zo zariadenia, v ktorom počas obdobia 6 mesiacov pred dátumom jeho odchodu nebolo hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní a ktoré sa nachádza v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorej(-om)/na ktorom sa počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom jeho odchodu vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na venezuelskú encefalomyelitídu koní uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup>.]</p> <p>II.2.8. Zvierá čelade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia, v ktorom</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nebolo počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekčnej anémie koní.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekčnej anémie koní a po poslednom výskyt ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené imunodifúznemu testu v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo ELISA<sup>(4)</sup> na infekčnú anémiu koní vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 90 dní po čistení a dezinfekcii po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabité.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zvierá čelade koňovité.]]</p> <p>II.2.9. Zvierá čelade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia, v ktorom</p> <p>II.2.9.1. nebol počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty u držaných suchozemských zvierat;</p> <p>II.2.9.2. nebol počas obdobia 15 dní pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt slezinovej sneti u kopytníkov.</p> <p>II.2.10. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvierá čelade koňovité opísané v časti I nebolo v kontakte s držanými zvieratami druhov zo zoznamu, ktoré nespĺňali požiadavky uvedené v bodoch II.2.3. až II.2.9.1 počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvierat'a a požiadavku uvedenú v bode II.2.9.2 počas obdobia 15 dní pred dátumom odchodu zvierat'a.</p> <p>II.3. <i>Potvrdenie o pobyte a izolácii pred vývozom</i></p> <p>II.3.1. Zvierá opísané v časti I bolo dovozené do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma ..... (uvedte dátum)</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [priamo z členského štátu Európskej únie ..... (uvedte názov členského štátu EÚ).]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [z krajiny, územia alebo ich pásma ..... (uvedte názov krajiny, územia alebo ich pásma), z ktorej(-ého) je povolený vstup koňovitých do Únie, za aspoň takých prísnych podmienok, ako sú podmienky stanovené v tomto certifikáte.]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-90-COMP

	<p>II.3.2. zvierat opustilo Európsku úniu</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [pred menej ako 30 dňami a od odchodu z Európskej únie nikdy nebolo v krajine, na území alebo v ich pásme<sup>(1)</sup> iných ako tie, ktoré sú v tej istej sanitárnej skupine ako krajina či územie odoslania alebo ich pásma, a miestami pobytu zvierat boli zariadenia pod veterinárnym dohľadom, bolo ustajnené v samostatných stajniach bez toho, aby prišlo do kontaktu s koňovitými s nižším zdravotným štatútom okrem obdobia súťaže a zúčastnilo sa alebo bolo ustajnené spolu s koňmi, ktoré sa zúčastnili jazdeckých podujatí v rámci LG Global Champions Tour</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [v metropolitnej oblasti Mexico City, Mexiko;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>a/alebo</i> [v Miami, Spojené štáty americké;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [v Šanghaji, Čína;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [pred menej ako 60 dňami a od odchodu z Európskej únie nikdy nebolo v krajine, na území alebo v ich pásme<sup>(1)</sup> iných ako tie, ktoré sú v tej istej sanitárnej skupine ako krajina či územie odoslania alebo ich pásma, a miestami pobytu zvierat boli zariadenia pod veterinárnym dohľadom, bolo ustajnené v samostatných stajniach bez toho, aby prišlo do kontaktu s koňovitými s nižším zdravotným štatútom okrem obdobia súťaže a zúčastnilo sa alebo bolo ustajnené spolu s koňmi, ktoré sa zúčastnili</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [na Ázijských hrách v/vo/na .....(uved'te miesto).]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [na Amerických hrách<sup>(5)</sup> v/vo/na .....(uved'te miesto).]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [na Svetovom pohári vo vytrvalostných pretekoch v Spojených arabských emirátoch.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [pred menej ako 90 dňami a od odchodu z Európskej únie nikdy nebolo v krajine, na území alebo v ich pásme<sup>(1)</sup> iných ako tie, ktoré sú v tej istej sanitárnej skupine ako krajina či územie odoslania alebo ich pásma, a miestami pobytu zvierat boli zariadenia pod veterinárnym dohľadom, bolo ustajnené v samostatných stajniach bez toho, aby prišlo do kontaktu s koňovitými s nižším zdravotným štatútom okrem obdobia súťaže a zúčastnilo sa alebo bolo ustajnené spolu s koňmi, ktoré sa zúčastnili</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [na skúšobnom podujatí pri príprave na olympijské hry v/vo/na .....(uved'te miesto).]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [na olympijských hrách v/vo/na .....(uved'te miesto);]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [na paralympiáde v/vo/na .....(uved'te miesto).]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [na Svetových jazdeckých hrách/majstrovstvách sveta v/vo/na .....(uved'te miesto).]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [na podujatiach Medzinárodnej ligy v parkúrovom skákaní v Spojených arabských emirátoch.]]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-90-COMP

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.8:	Uvedte kód krajiny či územia odoslania alebo ich pásma, ako sú uvedené v stĺpci 2 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.
Kolónka I.27:	<p>„<i>Identifikačný systém</i>“: Zviera musí byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, alebo alternatívnym spôsobom v súlade s článkom 62 uvedeného nariadenia (napr. značka), a to za predpokladu, že je to zaznamenané v jeho identifikačnom doklade (pas). Uvedte identifikačný systém a anatomickú časť zvierat'a, na ktorej sa označenie nachádza. Je potrebné uviesť číslo sprievodného pasu alebo jedinečného kódu, ak nie je k dispozícii číslo pasu, a názov príslušného orgánu, ktorý potvrdil jeho platnosť.</p> <p>„<i>Vek</i>“: Dátum narodenia (dd/mm/yyyy).</p> <p>„<i>Pohlavie</i>“: (M = samec, F = samica, C = kastrát).</p>
<b>Časť II:</b>	
(1)	<p>Certifikát musí byť vydaný počas obdobia 48 hodín pred nakládkou alebo posledný pracovný deň pred nakládkou zvierat'a na odoslanie do členského štátu určenia v Únii.</p> <p>Vstup do Únie sa nepovolí, ak bolo zviera naložené buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z príslušnej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v kolónke II.1.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu koňovitých z tejto krajiny, územia alebo ich pásma. Overte porovnaním so stĺpcami 8 a 9 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p>
(2)	Kód krajiny, územia alebo ich pásma a sanitárna skupina, ako sa uvádzajú v stĺpcoch 2 a 3 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
(3)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(4)	Testy na sopl'avku, surru, žrebčiu nákazu, infekčnú anémiu koní a venezuelskú encefalomyelitídu koní opísané referenčným laboratóriom Európskej únie pre choroby koňovitých iné ako africký mor koní: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a>
(5)	Vrátane Panamerických hier, Juhoamerických hier, Stredoamerických a karibských hier.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

### Vyhlásenie prevádzkovateľa zodpovedného za opätovný vstup do Únie po dočasnom vývoze registrovaného koňa na dostihy, súťaže a kultúrne podujatia

Identifikácia zvierat <sup>(1)</sup>	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Pohlavie
Druh (vedecké meno) <i>Equus caballus</i>	.....	.....	.....	.....

Ja, podpísaný prevádzkovateľ registrovaného koňa opísaného vyššie, týmto vyhlasujem, že:

- registrovaný kôň
  - <sup>(2)</sup>*bud'* [bol dočasne vyvezený z Únie do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma ..... (uvedte dátum) menej ako 90 dní pred týmto vyhlásením;]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [vstúpil do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma ..... (uvedte dátum) z/zo ..... (uvedte názov krajiny či územia odoslania alebo ich pásma, z ktorej(-ého) kôň vstúpil do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma);]
- registrovaný kôň bol dočasne vyvezený z Únie s cieľom zúčastniť sa
  - <sup>(2)</sup>*bud'* [na Ázijských hrách v/vo/na ..... (uvedte miesto);]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [na Amerických hrách v/vo/na ..... (uvedte miesto);]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [na Svetovom pohári vo vytrvalostných pretekoch v Spojených arabských emirátoch;]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [na skúšobnom podujatí pri príprave na olympijské hry v/vo/na ..... (uvedte miesto);]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [na olympijských hrách v/vo/na ..... (uvedte miesto);]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [na paralympiáde v/vo/na ..... (uvedte miesto);]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [na Svetových jazdeckých hrách v/vo/na ..... (uvedte miesto);]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [na LG Global Champions Tour v
    - <sup>(2)</sup>*bud'* [metropolitnej oblasti Mexico City, Mexiko;]
    - <sup>(2)</sup>*a/alebo* [Miami, Spojené štáty americké;]
    - <sup>(2)</sup>*alebo* [Šanghaji, Čína;]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [na podujatiach Medzinárodnej ligy v parkúrovom skákaní v Spojených arabských emirátoch]
- počas obdobia 15 dní pred dátumom odoslania kôň neprišiel do kontaktu so zvieratami trpiacimi infekčnými alebo nákazlivými chorobami prenosnými na koňovité;
- preprava sa uskutočnila takým spôsobom, aby bolo možné účinne chrániť zdravie a dobré životné podmienky koňa vo všetkých etapách cesty;
- sú splnené podmienky pobytu a podmienky izolácie pred vývozom uplatniteľné v súlade s bodom II.3 sprievodného zdravotného certifikátu pre krajinu či územie odoslania alebo ich pásma.

Názov/meno a adresa prevádzkovateľa: .....

Dátum: .....(dd/mm/yyyy)

.....  
(Podpis)

<sup>(1)</sup> *Identifikačný systém:* Zvieratá musia byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, alebo alternatívnym spôsobom v súlade s článkom 62 uvedeného nariadenia, a to za predpokladu, že je to zaznamenané v jeho identifikačnom doklade (pas). Uvedte identifikačný systém (napríklad tetovanie, vypálená značka, transpondér atď.) a anatomickú časť zvieratá, na ktorej sa označenie nachádza.

Je potrebné uviesť číslo sprievodného pasu alebo jedinečný kód, ak nie je k dispozícii číslo pasu, a názov príslušného orgánu, ktorý potvrdil platnosť pasu.

*Vek:* Dátum narodenia (dd/mm/yyyy).

*Pohlavie* (M = samiec, F = samica, C = kastrát).

<sup>(2)</sup> Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.



## KAPITOLA 18

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT A VZOR VYHLÁSENIA NA  
OPĀTOVNÝ VSTUP REGISTROVANÝCH KONÍ DO ÚNIE NA DOSTIHY PO  
DOČASNOM VÝVOZE NA OBDOBIE NAJVIAC 90 DNÍ S CIEĽOM ZÚČASTNIŤ  
SA NA KONKRÉTNÝCH DOSTIHOCH V AUSTRÁLIJ, KANADE, SPOJENÝCH  
ŠTÁTOCH AMERICKÝCH, HONGKONGU, JAPONSKU, SINGAPURE,  
SPOJENÝCH ARABSKÝCH EMIRÁTOCH ALEBO KATARE (VZOR EQUI-RE-  
ENTRY-90-RACE)**

(Medzinárodné podujatia v skupinách/kategoriách, Japonský pohár, Pohár Melbourne, Svetový jazdecký pohár  
v Dubaji, Medzinárodné dostihy v Hongkongu)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. O dosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>	<input type="checkbox"/> Ďalšia držba <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty <input type="checkbox"/> Registrovaný kôň			
<b>I.21.</b>	<b>I.22.</b>			
	<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na opätovný vstup</b>			

I.24.		I.25. Celkové množstvo			I.26.		
I.27. Opis zásielky							
Císelný znak	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
KN							

KRAJINA

Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-90-RACE

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b>            Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p><b>II.1. Zvieratá čeľadě koňovitě opísané v časti I:</b></p> <p>II.1.1. je registrovaný kôň podľa vymedzenia v článku 2 ods. 30 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035, ktorý nie je určený na zabitie v rámci eradikácie choroby prenosnej na koňovitě;</p> <p>II.1.2. počas klinického vyšetrenia vykonaného dňa ..... nevykazovalo žiadne príznaky ani symptómy chorôb zo zoznamu pre koňovitě uvedených vo vykonávanom nariadení Komisie (EÚ) 2018/1882 (<i>uved'te dátum dd/mm/yyyy</i>)<sup>(1)</sup>, pričom toto vyšetrenie sa vykonalo v priebehu 48 hodín alebo posledný pracovný deň pred odchodom z registrovaného zariadenia;</p> <p>II.1.3. spĺňa požiadavky potvrdené v bodoch II.2 až II.3 tohto certifikátu;</p> <p>II.1.4. sprevádza ho písomné vyhlásenie podpísané prevádzkovateľom zvierat'a, ktoré je súčasťou tohto certifikátu.</p> <p><b>II.2. Potvrdenie tretej krajiny, územia alebo ich pásma a odosielajúceho zariadenia</b></p> <p>II.2.1. Zvieratá sa odosielajú z ..... (<i>uved'te názov krajiny, územia alebo ich pásma</i>), krajiny, územia alebo ich pásma, ktorá(-é) má k dátumu vydania tohto certifikátu kód: .....<sup>(2)</sup> a je zaradená(-é) do sanitárnej skupiny .....<sup>(2)</sup>.</p> <p>II.2.2. V krajine alebo na území odoslania sa povinne oznamujú tieto choroby: africký mor koní, venezuelská encefalomyelitída koní, infekcia baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), žrebčia nákaza (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infekčná anémia koní, infekcia vírusom besnoty a slezinová sneť.</p> <p>II.2.3. Zvieratá čeľadě koňovitě opísané v časti I pochádzajú z krajiny, územia alebo ich pásma, v ktorých sa nevyskytli žiadne klinické, sérologické (u nevakcinovaných koňovitých) ani epidemiologické dôkazy afrického moru koní počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a a v ktorých nebola vykonaná žiadna systematická vakcinácia proti africkému moru koní počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu.</p> <p>II.2.4. Zvieratá čeľadě koňovitě opísané v časti I pochádzajú zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(3)bud'</sup> [nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a.]</p> <p><sup>(3)alebo</sup> [sa počas posledných 36 mesiacov pred dátumom odchodu vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(3)bud'</sup> [v zariadení odoslania nebol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka).]]</p> <p><sup>(3)alebo</sup> [v zariadení bol počas obdobia 36 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)bud'</sup> [dovtedy, kým zostávajúce koňovitě v zariadení neboli podrobené komplement fixačnému testu na infekciu baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka)<sup>(4)</sup> s negatívnymi výsledkami vykonanému pri zriedení séra v pomere jedna ku piatim na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po usmrtení a likvidácii infikovaných zvierat.]]]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení usmrtené a zlikvidované posledné zviera čeľade koňovité.]]]</p> <p>II.2.5. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt surry.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [sa počas obdobia posledných 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na surru uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt surry.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt surry a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené enzýmovému imunosorbentovému stanoveniu (ELISA) na detekciu trypanosómózy alebo kartovému aglutinačnému testu na detekciu trypanosómózy (CATT) pri zriedení séra v pomere 1 : 4<sup>(4)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po odstránení posledného infikovaného zvierat'a zo zariadenia.]]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [minimálne počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera druhu zo zoznamu;]]]</p> <p>II.2.6. Zviera čeľade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorých</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt žrebčej nákazy.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [sa počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na žrebčiu nákazu uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup> a</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt žrebčej nákazy.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt žrebčej nákazy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení, s výnimkou kastrovaných koňovitých samcov, neboli podrobené komplement fixačnému testu na žrebčiu nákazu vykonanému pri zriedení séra 1 : 5<sup>(4)</sup>, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 6 mesiacov po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabité alebo po vykastrovaní infikovaných nekastrovaných koňovitých samcov.]]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zviera čeľade koňovité.]]]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>II.2.7. Zvíra čelade koňovité opísané v časti I nebolo vakcinované proti venezuelskej encefalomyelitíde koní počas obdobia 60 dní pred dátumom jeho odchodu a</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [pochádza zo zariadenia nachádzajúceho sa v krajine alebo na území, v ktorej/na ktorom nebolo počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom odchodu hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [pochádza zo zariadenia, v ktorom počas obdobia 6 mesiacov pred dátumom jeho odchodu nebolo hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní a ktoré sa nachádza v krajine, na území alebo v ich pásme, v ktorej(-om)/na ktorom sa počas obdobia 24 mesiacov pred dátumom jeho odchodu vykonával program dohľadu a eradikačný program zameraný na venezuelskú encefalomyelitídu koní uznaný Európskou úniou<sup>(2)</sup>.]</p> <p>II.2.8. Zvíra čelade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia, v ktorom</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nebolo počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekčnej anémie koní.]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekčnej anémie koní a po poslednom výskyt ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené imunodifúznemu testu v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo ELISA<sup>(4)</sup> na infekčnú anémiu koní vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 90 dní po čistení a dezinfekcii po tom, ako boli infikované zvieratá usmrtené a zlikvidované alebo zabité.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [najmenej počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie zariadenia po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované, alebo zabité posledné zvíra čelade koňovité.]]</p> <p>II.2.9. Zvíra čelade koňovité opísané v časti I pochádza zo zariadenia, v ktorom</p> <p>II.2.9.1. nebol počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt infekcie vírusom besnoty u držaných suchozemských zvierat;</p> <p>II.2.9.2. nebol počas obdobia 15 dní pred dátumom odchodu zvierat'a hlásený výskyt slezinovej sneti u kopytníkov.</p> <p>II.2.10. Podľa môjho najlepšieho vedomia a podľa vyhlásenia prevádzkovateľa zvíra čelade koňovité opísané v časti I nebolo v kontakte s držanými zvieratami druhov zo zoznamu, ktoré nespĺňali požiadavky uvedené v bodoch II.2.3. až II.2.9.1 počas obdobia 30 dní pred dátumom odchodu zvierat'a a požiadavku uvedenú v bode II.2.9.2 počas obdobia 15 dní pred dátumom odchodu zvierat'a.</p> <p>II.3. <i>Potvrdenie o pobyte a izolácii pred vývozom</i></p> <p>II.3.1. Zvíra opísané v časti I bolo dovozené do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma ..... (<i>uvedte dátum</i>)</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [priamo z členského štátu Európskej únie ..... (<i>uvedte názov členského štátu EÚ</i>) s cieľom zúčastniť sa</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [na Japonskom pohári;]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [na Pohári Melbourne;]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [na Svetovom jazdeckom pohári v Dubaji;]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [na Medzinárodných dostihoch v Hongkongu;]]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p><sup>(3)</sup>alebo [z Austrálie<sup>(3)</sup>, Kanady<sup>(3)</sup>, zo Spojených štátov amerických<sup>(3)</sup>, z Hongkongu<sup>(3)</sup>, Japonska<sup>(3)</sup>, Singapuru<sup>(3)</sup>, zo Spojených arabských emirátov<sup>(3)</sup> alebo z Kataru<sup>(3)</sup> s cieľom zúčastniť sa na medzinárodných podujatiach v skupinách/kategóriách v krajine odoslania;]</p> <p>II.3.2. na základe dostupných informácií a na základe vyhlásenia prevádzkovateľa koňa sprevádzaného týmto certifikátom, zvierat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– sa nezdržovalo mimo Európskej únie nepretržite dlhšie ako 90 dní vrátane dňa plánovaného návratu v súlade s týmto certifikátom;</li> <li>– sa nezdržovalo mimo krajiny odoslania alebo v prípade medzinárodných podujatí v skupinách/kategóriách sa nezdržovalo mimo Austrálie, Kanady, Spojených štátov amerických, Hongkongu, Japonska, Singapuru, Spojených arabských emirátov alebo Kataru;</li> <li>– malo miesta pobytu v zariadeniach pod veterinárnym dohľadom, bolo ustajnené v samostatných stajniach a neprišlo do kontaktu s koňovitými s nižším zdravotným štatútom okrem obdobia dostihov.</li> </ul> <p>II.3.3. zvierat vstúpilo do krajiny odoslania aspoň za takých prísnych podmienok zdravia zvierat, ako sú podmienky uvedené v tomto certifikáte.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.8: Uveďte kód krajiny či územia odoslania alebo ich pásma, ako sú uvedené v stĺpci 2 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>Kolónka I.27: „<i>Identifikačný systém</i>“: Zvierat musí byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, alebo alternatívnym spôsobom v súlade s článkom 62 uvedeného nariadenia (napr. značka), a to za predpokladu, že je to zaznamenané v jeho identifikačnom doklade (pas). Uveďte identifikačný systém a anatomickú časť zvierat, na ktorej sa označenie nachádza. Je potrebné uviesť číslo sprievodného pasu alebo jedinečného kódu, ak nie je k dispozícii číslo pasu, a názov príslušného orgánu, ktorý potvrdil jeho platnosť.</p> <p>„<i>Vek</i>“: Dátum narodenia (dd/mm/yyyy).</p> <p>„<i>Pohlavie</i>“: M = samec, F = samica, C = kastrát.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Certifikát musí byť vydaný počas obdobia 48 hodín pred nakládkou alebo posledný pracovný deň pred nakládkou zvierat na odoslanie do členského štátu určenia v Únii.</p> <p>Vstup do Únie sa nepovolí, ak bolo zvierat naložené buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z príslušnej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v kolónke II.1.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu koňovitých z tejto krajiny, územia alebo ich pásma. Overté porovnaním so stĺpcami 8 a 9 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-RE-ENTRY-90-RACE

	<p>(2) Kód krajiny, územia alebo ich pásma a sanitárna skupina, ako sa uvádzajú v stĺpcoch 2 a 3 časti 1 prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(4) Testy na soplavku, surru, žrebčiu nákazu, infekčnú anémiu koní a venezuelskú encefalomyelitídu koní opísané referenčným laboratóriom Európskej únie pre choroby koňovitých iné ako africký mor koní: <a href="https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop">https://sitesv2.anses.fr/en/minisite/equine-diseases/sop</a></p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

### Vyhlásenie prevádzkovateľa zodpovedného za opätovný vstup do Únie po dočasnom vývoze registrovaného koňa na dostihy

Identifikácia zvierat <sup>(1)</sup>	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Pohlavie
Druh (vedecké meno) <i>Equus caballus</i>	.....	.....	.....	.....

Ja, podpísaný prevádzkovateľ registrovaného koňa opísaného vyššie, týmto vyhlasujem, že:

- registrovaný kôň
  - <sup>(2)</sup>*bud'* [bol dočasne vyvezený z Únie do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma ..... (uvedte dátum) menej ako 90 dní pred týmto vyhlásením;]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [vstúpil do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma ..... (uvedte dátum) z/zo .....(uvedte názov krajiny či územia odoslania alebo ich pásma, z ktorej(-ého) kôň vstúpil do krajiny či na územie odoslania alebo do ich pásma);]
- registrovaný kôň bol dočasne vyvezený z Únie s cieľom zúčastniť sa
  - <sup>(2)</sup>*bud'* [na Japonskom pohári;]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [na Pohári Melbourne;]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [na Svetovom jazdeckom pohári v Dubaji;]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [na Medzinárodných dostihoch v Hongkongu;]
  - <sup>(2)</sup>*alebo* [na medzinárodných podujatiach v skupinách/kategoriách v Austrálii<sup>(2)</sup>, Kanade<sup>(2)</sup>, Spojených štátoch amerických<sup>(2)</sup>, Hongkongu<sup>(2)</sup>, Japonsku<sup>(2)</sup>, Singapure<sup>(2)</sup>, Spojených arabských emirátach<sup>(2)</sup> alebo Katare<sup>(2)</sup>;
- počas obdobia 15 dní pred dátumom odoslania kôň neprišiel do kontaktu so zvieratami trpiacimi infekčnými alebo nákazlivými chorobami prenosnými na koňovité;
- preprava sa uskutočnila takým spôsobom, aby bolo možné účinne chrániť zdravie a dobré životné podmienky koňa vo všetkých etapách cesty;
- sú splnené podmienky pobytu a podmienky izolácie pred vývozom uplatniteľné v súlade s bodom II.3 sprievodného zdravotného certifikátu pre krajinu či územie odoslania alebo ich pásma.

Názov/meno a adresa prevádzkovateľa: .....

Dátum: .....(dd/mm/yyyy)

.....  
(Podpis)

<sup>(1)</sup> *Identifikačný systém:* Zvieratá musia byť individuálne identifikované jedným z prostriedkov identifikácie v zmysle písmen a), c), e) alebo g) prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, alebo alternatívnym spôsobom v súlade s článkom 62 uvedeného nariadenia, a to za predpokladu, že je to zaznamenané v jeho identifikačnom doklade (pas). Uvedte identifikačný systém (napríklad tetovanie, vypálená značka, transpondér atď.) a anatomickú časť zvieratá, na ktorej sa označenie nachádza.

Je potrebné uviesť číslo sprievodného pasu alebo jedinečný kód, ak nie je k dispozícii číslo pasu, a názov príslušného orgánu, ktorý potvrdil platnosť pasu.

*Vek:* Dátum narodenia (dd/mm/yyyy).

*Pohlavie* (M = samec, F = samica, C = kastrát).

<sup>(2)</sup> Nehodí sa prečiarknite/vymažte.



**KAPITOLA 19**  
**(VZOR CONFINED-RUM)**

**Oddiel 1**

Zoznam zvierat pochádzajúcich zo a určených do zariadenia so špeciálnym režimom, na ktoré sa vzťahuje vzor certifikátu zdravia zvierat CONFINED-RUM stanovený v oddiele 2 tejto kapitoly

<b>Rad</b>	<b>Čeľad'</b>	<b>Rody/druhy</b>
<i>Artiodactyla</i>	Antilocapridae	<i>Antilocapra</i> ssp.
	Bovidae	<i>Addax</i> ssp., <i>Aepyceros</i> ssp., <i>Alcelaphus</i> ssp., <i>Ammodorcas</i> ssp., <i>Ammotragus</i> ssp., <i>Antidorcas</i> ssp., <i>Antilope</i> ssp., <i>Bison</i> ssp., <i>Bos</i> ssp. (vrátane <i>Bibos</i> , <i>Novibos</i> , <i>Poephagus</i> ), <i>Boselaphus</i> ssp., <i>Bubalus</i> ssp. (vrátane <i>Anoa</i> ), <i>Budorcas</i> ssp., <i>Capra</i> ssp., <i>Cephalophus</i> ssp., <i>Connochaetes</i> ssp., <i>Damaliscus</i> ssp. (vrátane <i>Beatragus</i> ), <i>Dorcatragus</i> ssp., <i>Gazella</i> ssp., <i>Hemitragus</i> ssp., <i>Hippotragus</i> ssp., <i>Kobus</i> ssp., <i>Litocranius</i> ssp., <i>Madoqua</i> ssp., <i>Naemorhedus</i> ssp. (vrátane <i>Nemorhaedus</i> a <i>Capricornis</i> ), <i>Neotragus</i> ssp., <i>Oreamnos</i> ssp., <i>Oreotragus</i> ssp., <i>Oryx</i> ssp., <i>Ourebia</i> ssp., <i>Ovibos</i> ssp., <i>Ovis</i> ssp., <i>Patholops</i> ssp., <i>Pelea</i> ssp., <i>Procapra</i> ssp., <i>Pseudois</i> ssp., <i>Pseudoryx</i> ssp., <i>Raphicerus</i> ssp., <i>Redunca</i> ssp., <i>Rupicapra</i> ssp., <i>Saiga</i> ssp., <i>Sigmoceros-Alecelaphus</i> ssp., <i>Sylvicapra</i> ssp., <i>Syncerus</i> ssp., <i>Taurotragus</i> ssp., <i>Tetracerus</i> ssp., <i>Tragelaphus</i> ssp. (vrátane <i>Boocerus</i> ).
	Camelidae	<i>Camelus</i> ssp., <i>Lama</i> ssp., <i>Vicugna</i> ssp.
	Cervidae	<i>Alces</i> ssp., <i>Axis-Hyelaphus</i> ssp., <i>Blastocerus</i> ssp., <i>Capreolus</i> ssp., <i>Cervus-Rucervus</i> ssp., <i>Dama</i> ssp., <i>Elaphurus</i> ssp., <i>Hippocamelus</i> ssp., <i>Hydropotes</i> ssp., <i>Mazama</i> ssp., <i>Megamuntiacus</i> ssp., <i>Muntiacus</i> ssp., <i>Odocoileus</i> ssp., <i>Ozotoceros</i> ssp., <i>Pudu</i> ssp., <i>Rangifer</i> ssp.
	Giraffidae	<i>Giraffa</i> ssp., <i>Okapia</i> ssp.
	Moschidae	<i>Moschus</i> ssp.
	Tragulidae	<i>Hyemoschus</i> ssp., <i>Tragulus-Moschiola</i> ssp.

## Oddiel 2

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZVIERAT UVEDENÝCH V  
KAPITOLE 19 ODDIELE 1 PRÍLOHY II K VYKONÁVACIEMU NARIADENIU  
KOMISIE (EÚ) 2021/403, KTORÉ POCHÁDZAJÚ ZO A SÚ URČENÉ DO  
ZARIADENIA SO ŠPECIÁLNYM REŽIMOM, DO ÚNIE (VZOR CONFINED-RUM)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Krajina Číslo obchodného dokladu Kód ISO kód krajiny		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera    Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>				
	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom			
<b>I.21.</b>	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24.	I.25. Celkové množstvo	I.26.					
I.27. Opis zásielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/kategória	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
					Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-RUM

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:		
	II.1.1. pochádzajú z pásma s kódom: ___ - ___ <sup>(2)</sup> , z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup zvierat čeladi Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae a Tragulidae určených do zariadení so špeciálnym režimom do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy III k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.		
	II.1.2. boli nepretržite od narodenia alebo počas obdobia najmenej 6 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období neboli umiestnené žiadne kopytníky čeladi Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae a Tragulidae ani žiadne zvieratá iných druhov uvedených v zozname pri tých istých chorobách ako pre kopytníky čeladi Antilocapridae, Bovidae, Camelidae, Cervidae, Giraffidae, Moschidae a Tragulidae.		
	II.1.3. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 30 dní pred dátumom odoslania do Únie.		
	II.1.4. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.		
	II.1.5. boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením.		
	II.1.6. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich odoslania do Únie vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.1.9., a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.		
	II.1.7. boli naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr) <sup>(3)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</li> <li>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</li> <li>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</li> </ul>		
	II.1.8. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.		
	II.1.9. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke a infekcii vírusom moru hovädzieho dobytká.		
<sup>(1)</sup> II.1.10. boli vakcinované proti: <ul style="list-style-type: none"> <li>- <sup>(1)</sup> [slezinovej sneti dňa ..... (dd/mm/rrrr) vakcínou(-ami) ..... (názov použitej(-ých) vakcíny(-ín))],</li> <li>- <sup>(1)</sup> [besnote dňa ..... (dd/mm/rrrr) vakcínou(-ami) ..... (názov použitej(-ých) vakcíny(-ín))].</li> </ul>			

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-RUM

	<p>II.1.11. pochádzajú zo zariadenia so špeciálnym režimom:</p> <p>II.1.11.1. ktoré je schválené príslušným orgánom v súlade s podmienkami stanovenými v článku 30 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>II.1.11.2. ktoré v čase odoslania do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.11.3. v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol najmenej počas posledných 6 mesiacov hlásený výskyt týchto chorôb:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– slintačka a krívačka,</li> <li>– infekcia vírusom moru hovädzieho dobytky,</li> <li>– [infekcia vírusom horúčky údolia Rift,]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– [infekcia baktériou <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytky)]<sup>(1)(5)</sup></li> <li>– [infekcia vírusom moru malých prežúvavcov,]<sup>(1)(6)</sup></li> <li>– [kiahne oviec a kiahne kôz,]<sup>(1)(7)</sup></li> <li>– [infekčná pleuropneumónia kôz,]<sup>(1)(8)</sup></li> <li>– [infekcia vírusom nodulárnej dermatitídy,]<sup>(1)(9)</sup></li> <li>– [infekcia baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka),]<sup>(1)(10)</sup></li> <li>– infekcia baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>,</li> <li>– infekcia baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. capare</i>, <i>M. Tuberculosis</i>),</li> <li>– [besnota,]<sup>(1)(11)</sup></li> <li>– infekcia vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24).</li> </ul> <p>II.1.11.3. v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas posledných [30 dní]<sup>(1)(12)</sup>[180 dní]<sup>(1)(13)</sup> hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) a slezinovej sneti.</p> <p>II.1.11.4. v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 30 dní pred odoslaním do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– slintačka a krívačka,</li> <li>– infekcia vírusom moru hovädzieho dobytky,</li> <li>– [infekcia baktériou <i>Mycoplasma mycoides</i> subsp. <i>mycoides</i> SC (nákazlivá pleuropneumónia hovädzieho dobytky),]<sup>(1)(5)</sup></li> <li>– [infekcia vírusom moru malých prežúvavcov,]<sup>(1)(6)</sup></li> <li>– [kiahne oviec a kiahne kôz,]<sup>(1)(7)</sup></li> <li>– [infekčná pleuropneumónia kôz,]<sup>(1)(8)</sup></li> <li>– [infekcia vírusom nodulárnej dermatitídy,]<sup>(1)(9)</sup></li> <li>– [infekcia baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka),]<sup>(1)(10)</sup></li> </ul>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-RUM

	<ul style="list-style-type: none"> <li>– infekcia baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>,</li> <li>– Infekcia baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. capare</i>, <i>M. Tuberculosis</i>),</li> <li>– [besnota]<sup>(1)(11)</sup>.</li> </ul>
	<p>II.1.11.5. v okolí ktorého v okruhu 150 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 30 dní pred odoslaním do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– [infekcia vírusom horúčky údolia Rift,]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– infekcia vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24),</li> <li>– infekcia vírusom epizootickej hemoragickej choroby.</li> </ul>
	<p><i>bud'</i><sup>(1)</sup> [II.1.12. pochádzajú z pásma, v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas obdobia posledných 12 mesiacov hlásený výskyt slintačky a krívačky.]</p>
	<p><i>alebo</i><sup>(1)</sup> [II.1.12. 10 dní pred odoslaním do Únie boli podrobené s negatívnymi výsledkami virologickému a sérologickému testu na dôkaz infekcie vírusom slintačky a krívačky vykonanému podľa niektorého z predpísaných testov pre medzinárodný obchod stanovených v Príručke diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá, ktorú vydala Svetová organizácia pre zdravie zvierat (Príručka OIE pre suchozemské zvieratá); a]</p>
	<p><i>bud'</i><sup>(1)</sup> [II.1.13. pochádzajú z pásma, v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas posledných 48 mesiacov hlásený výskyt infekcie vírusom horúčky údolia Rift.]</p>
	<p><i>alebo</i><sup>(1)</sup> [II.1.13. zvieratá:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odoslania do Únie boli držané v karanténnom zariadení chránenom pred vektormi v schválenom zariadení so špeciálnym režimom;</li> <li>ii) počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom odoslania do Únie nemali žiadne symptómy infekcie vírusom horúčky údolia Rift;</li> <li>iii) pri preprave medzi zariadením chráneným pred vektormi uvedenom v bode i) a naložením na odoslanie do Únie boli chránené pred vektormi; a</li> <li>iv) boli podrobené vírusneutralizačnému testu s negatívnymi výsledkami na dôkaz infekcie vírusom horúčky údolia Rift vykonaný podľa príručky OIE pre suchozemské zvieratá, ktorý sa uskutočnil najprv na vzorkách odobraných v deň začiatku karanténneho obdobia a druhýkrát na vzorkách odobraných najmenej 42 dní od uvedeného dátumu a počas obdobia 10 dní pred odoslaním do Únie.]</li> </ul>
	<p><i>bud'</i><sup>(1)</sup> [II.1.14. neboli vakcinované proti infekcii baktériami <i>Brucella</i> (<i>B. abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>) a pochádzajú z pásma, v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas obdobia posledných 12 mesiacov hlásený výskyt tejto choroby.]</p>
	<p><i>alebo</i><sup>(1)</sup> [II.1.14. boli podrobené testu stanovenému a predpísanému pre medzinárodný obchod v príručke OIE pre suchozemské zvieratá na vzorkách odobraných v období 30 dní pred dátumom odoslania do Únie.]</p>

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-RUM

<p><i>alebo</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14. ide o vykastrované samce akéhokoľvek veku].</p> <p><i>bud'</i> <sup>(1)</sup> [II.1.15. pochádzajú z pásma, v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol najmenej počas obdobia posledných 24 mesiacov hlásený výskyt infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24).]</p> <p><i>alebo</i> <sup>(1)</sup> [II.1.15. počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odoslania do Únie boli držané v karanténnom zariadení chránenom pred vektormi v zariadení so špeciálnym režimom a boli podrobené sérologickému testu na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (1 – 24) a na infekciu vírusom epizootickej hemoragickej choroby vykonanému v súlade s príručkou OIE pre suchozemské zvieratá, s negatívnymi výsledkami, najmenej 28 dní po umiestnení zvierat do zariadenia so špeciálnym režimom;]</p> <p><i>alebo</i> <sup>(1)</sup> [II.1.15. počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odoslania do Únie boli držané v karanténnom zariadení chránenom pred vektormi v schválenom zariadení so špeciálnym režimom a boli podrobené testu PCR na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (1 – 24) a na infekciu vírusom epizootickej hemoragickej choroby vykonanému v súlade s príručkou OIE pre suchozemské zvieratá, s negatívnymi výsledkami, najmenej 14 dní po umiestnení zvierat do zariadenia so špeciálnym režimom;]</p> <p><i>alebo</i> <sup>(1)</sup> [II.1.15. pochádzajú z oblasti, ktorá je sezónne bez výskytu choroby, a počas tohto obdobia bez výskytu choroby boli podrobené sérologickému testu na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (1 – 24) a na infekciu vírusom epizootickej hemoragickej choroby podľa príručky OIE pre suchozemské zvieratá, s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách odobraných najmenej 28 dní po umiestnení zvierat do zariadenia so špeciálnym režimom;]</p> <p><i>alebo</i> <sup>(1)</sup> [II.1.15. pochádzajú z oblasti, ktorá je sezónne bez výskytu choroby, a počas tohto obdobia boli podrobené testu PCR na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (1 – 24) a infekciu vírusom epizootickej hemoragickej choroby, vykonanému v súlade s príručkou OIE pre suchozemské zvieratá, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných najmenej 14 dní po umiestnení zvierat do schváleného zariadenia so špeciálnym režimom.]</p> <p>II.1.16. počas obdobia 40 dní pred odoslaním do Únie boli najmenej dvakrát preliečené proti vnútorným a vonkajším parazitom s použitím tohto produktu/týchto produktov..... Uveďte účinné látky a dávky použitých produktov .....</p>	<p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup zvierat z tretích krajín uvedených v časti 1 prílohy III k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404, ktoré pochádzajú zo a sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom, do Únie.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
---	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-RUM

	<p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.27: „<i>Identifikačný systém a identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 alebo 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy III k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Dátum nakládky: Vstup týchto zvierat sa nepovolí, ak boli zvieratá naložené na odoslanie do Únie buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z tretej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v bode II.1.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tejto tretej krajiny, územia alebo ich pásma.</p> <p>(4) Neuplatňuje sa na zvieratá čeľade Tragulidae.</p> <p>(5) Uplatňuje sa len na hovädzí dobytok a druh <i>Syncerus caffer</i>.</p> <p>(6) Uplatňuje sa len na ovce, kozy, ťavovité a jeleňovité.</p> <p>(7) Uplatňuje sa len na ovce a kozy.</p> <p>(8) Uplatňuje sa len na kozy a zvieratá rodu <i>Gazella</i> spp.</p> <p>(9) Uplatňuje sa len na hovädzí dobytok.</p> <p>(10) Uplatňuje sa len na kozy a ťavovité.</p> <p>(11) Uplatňuje sa len na zvieratá čeľade Bovidae, ťavovité a jeleňovité.</p> <p>(12) Neuplatňuje sa na ťavovité.</p> <p>(13) Uplatňuje sa len na ťavovité.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>



KAPITOLA 20  
(VZOR „CONFINED-SUI“)

**Oddiel 1**

Zoznam zvierat pochádzajúcich zo a určených do zariadenia so špeciálnym režimom, na ktoré sa vzťahuje vzor certifikátu zdravia zvierat CONFINED-SUI stanovený v oddiele 2 tejto kapitoly

<b>Rad</b>	<b>Čeľad'</b>	<b>Rody/druhy</b>
<i>Artiodactyla</i>	Suidae	<i>Babyrousa</i> ssp., <i>Hylochoerus</i> ssp., <i>Phacochoerus</i> ssp., <i>Potamochoerus</i> ssp., <i>Sus</i> ssp.
	Tayassuidae	<i>Catagonus</i> ssp., <i>Pecari-Tayassu</i> ssp.

## Oddiel 2

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZVIERAT UVEDENÝCH V  
KAPITOLE 20 ODDIELE 1 PRÍLOHY II K VYKONÁVACIEMU NARIADENIU  
KOMISIE (EÚ) 2021/403, KTORÉ POCHÁDZAJÚ ZO A SÚ URČENÉ DO  
ZARIADENIA SO ŠPECIÁLNYM REŽIMOM, DO ÚNIE (VZOR CONFINED-SUI)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina                                      ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina                                      ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina                                      ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov                                      Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina                                      ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov                                      Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina                                      ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ                                      Kód  Krajina                                      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera                                      Číslo plomby			
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>			
	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom			
<b>I.21.</b>	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24.	I.25. Celkové množstvo	I.26.					
I.27. Opis zásielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/kategória	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
					Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-SUI

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
		<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:</p> <p>II.1.1. pochádzajú z pásma s kódom: ____ - ____<sup>(2)</sup>, z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup zvierat čeladi Suidae a Tayassuidae určených do zariadení so špeciálnym režimom do Únie a ktoré je uvedené v časti 1 prílohy III k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>II.1.2. boli nepretržite od narodenia alebo počas obdobia najmenej 6 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období neboli umiestnené žiadne zvieratá čeladi Suidae a Tayassuidae ani žiadne zvieratá iných druhov uvedených v zozname pri tých istých chorobách ako pre zvieratá čeladi Suidae a Tayassuidae.</p> <p>II.1.3. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 30 dní pred dátumom odoslania do Únie.</p> <p>II.1.4. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.5. boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením.</p> <p>II.1.6. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich odoslania do Únie vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.1.9., a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.1.7. boli naložené na odoslanie do Únie dňa ____/____/____ (dd/mm/rrrr)<sup>(3)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>iv) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</li> <li>v) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</li> <li>vi) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</li> </ul> <p>II.1.8. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.9. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke a infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku.</p> <p><sup>(1)</sup> [II.1.10. boli vakcinované proti:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– <sup>(1)</sup> [slezinovej sneti dňa ..... (dd/mm/rrrr) vakcínou(-ami) ..... (názov použitej(-ých) vakcíny(-ín)],</li> <li>– <sup>(1)</sup> [besnote dňa ..... (dd/mm/rrrr) vakcínou(-ami) ..... (názov použitej(-ých) vakcíny(-ín))].</li> </ul>	

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-SUI

	<p>II.1.11. pochádzajú zo zariadenia so špeciálnym režimom:</p> <p>II.1.11.1. ktoré je schválené príslušným orgánom v súlade s podmienkami stanovenými v článku 30 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>II.1.11.2. ktoré v čase odoslania do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.11.3. v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas posledných 6 mesiacov hlásený výskyt týchto chorôb:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– slintačka a krívačka,</li> <li>– infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku,</li> <li>– klasický mor ošipaných;</li> <li>– [africký mor ošipaných]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– infekcia baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>,</li> <li>– besnota.</li> </ul> <p>II.1.11.3. v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas obdobia posledných 30 dní hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) a slezinovej sneti.</p> <p>II.1.11.4. v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 12 mesiacov pred odoslaním do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– slintačka a krívačka,</li> <li>– infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku,</li> <li>– klasický mor ošipaných,</li> <li>– [africký mor ošipaných,]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– besnota.</li> </ul> <p><i>bud'</i><sup>(1)</sup> [II.1.12. pochádzajú z pásma, v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas obdobia posledných 12 mesiacov hlásený výskyt slintačky a krívačky.]</p> <p><i>alebo</i><sup>(1)</sup> [II.1.12. 10 dní pred odoslaním do Únie boli podrobené s negatívnymi výsledkami virologickému a sérologickému testu na dôkaz infekcie vírusom slintačky a krívačky vykonanému podľa niektorého z predpísaných testov pre medzinárodný obchod stanovených v Príručke diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá, ktorú vydala Svetová organizácia pre zdravie zvierat (Príručka OIE pre suchozemské zvieratá); a]</p> <p><i>bud'</i><sup>(1)</sup> [II.1.13. pochádzajú z pásma, v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas obdobia posledných 12 mesiacov hlásený výskyt klasického moru ošipaných.]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-SUI

<p><i>alebo</i> <sup>(1)</sup> [II.1.13.</p> <p><sup>(1)</sup>(4) [<i>buď</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14.</p> <p><i>alebo</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14.</p> <p><i>buď</i> <sup>(1)</sup> [II.1.15.</p> <p><i>alebo</i> <sup>(1)</sup> [II.1.15.</p> <p><i>alebo</i> <sup>(1)</sup> [II.1.15.</p> <p>II.1.16.</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup zvierat z tretích krajín uvedených v časti 1 prílohy III k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404, ktoré pochádzajú zo a sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom, do Únie.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.27: „<i>Identifikačný systém a identifikačné číslo</i>“: Uveďte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 alebo 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy III k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Dátum nakládky: Vstup týchto zvierat sa nepovolí, ak boli zvieratá naložené na odoslanie do Únie buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z tretej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v bode II.1.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tejto tretej krajiny, územia alebo ich pásma.</p> <p>(4) Nevzťahuje sa na zvieratá čeľade Tayassuidae.</p>	<p>boli podrobené virologickému a sérologickému testu na detekciu klasického moru ošipaných podľa testu predpísaného pre medzinárodný obchod v príručke OIE pre suchozemské zvieratá, pričom test sa vykonal na vzorkách odobraných v období 30 dní pred dátumom odoslania do Únie.</p> <p>pochádzajú z pásma, v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas obdobia posledných 12 mesiacov hlásený výskyt klasického moru ošipaných.]]</p> <p>boli podrobené virologickému a sérologickému testu na detekciu afrického moru ošipaných a podľa testu predpísaného pre medzinárodný obchod v príručke OIE pre suchozemské zvieratá, pričom test sa vykonal na vzorkách odobraných v období 30 dní pred dátumom odoslania do Únie.]]</p> <p>neboli vakcinované proti infekcii baktériami <i>Brucella</i> (<i>B. abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>) a pochádzajú z pásma, v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas obdobia posledných 12 mesiacov hlásený výskyt tejto choroby.]</p> <p>boli podrobené testu stanovenému a predpísanému pre medzinárodný obchod v príručke OIE pre suchozemské zvieratá na vzorkách odobraných v období 30 dní pred dátumom odoslania do Únie.]</p> <p>ide o vykastrované samce akéhokoľvek veku].</p> <p>počas obdobia 40 dní pred odoslaním do Únie boli najmenej dvakrát preliečené proti vnútorným a vonkajším parazitom s použitím tohto produktu/týchto produktov..... Uveďte účinné látky a dávky použitých produktov .....</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-SUI

<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkým písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

KAPITOLA 21  
(VZOR „CONFINED-TRE“)

**Oddiel 1**

Zoznam zvierat pochádzajúcich zo a určených do zariadenia so špeciálnym režimom, na ktoré sa vzťahuje vzor certifikátu zdravia zvierat CONFINED-TRE stanovený v oddiele 2 tejto kapitoly

<b>Rad</b>	<b>Čeľad'</b>	<b>Rody/druhy</b>
<i>Perissodactyla</i>	Tapiridae	<i>Tapirus</i> ssp.
<i>Perissodactyla</i>	Rhinocerotidae	<i>Ceratotherium</i> ssp., <i>Dicerorhinus</i> ssp., <i>Diceros</i> ssp., <i>Rhinoceros</i> ssp.
<i>Proboscidea</i>	Elephantidae	<i>Elephas</i> ssp., <i>Loxodonta</i> ssp.



## Oddiel 2

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZVIERAT UVEDENÝCH V  
KAPITOLE 21 ODDIELE 1 PRÍLOHY II K VYKONÁVACIEMU NARIADENIU  
KOMISIE (EÚ) 2021/403, KTORÉ POCHÁDZAJÚ ZO A SÚ URČENÉ DO  
ZARIADENIA SO ŠPECIÁLNYM REŽIMOM, DO ÚNIE (VZOR CONFINED-TRE)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>				
	<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom			
<b>I.21.</b>	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24.	I.25. Celkové množstvo	I.26.					
I.27. Opis zásielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
					Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-TRE

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:</p> <p>II.1.1. pochádzajú z pásma s kódom: ___ - ___<sup>(2)</sup>, z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup zvierat čeladi Tapiridae, Rhinocerotidae a Elephantidae určených do zariadení so špeciálnym režimom do Únie a ktoré je uvedené v časti 1 prílohy III k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>II.1.2. boli nepretržite od narodenia alebo počas obdobia najmenej 6 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období neboli umiestnené žiadne zvieratá čeladi Tapiridae, Rhinocerotidae a Elephantidae ani žiadne zvieratá iných druhov uvedených v zozname pri tých istých chorobách ako pre zvieratá čeladi Tapiridae, Rhinocerotidae a Elephantidae.</p> <p>II.1.3. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 30 dní pred dátumom odoslania do Únie.</p> <p>II.1.4. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.5. boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením.</p> <p>II.1.6. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich odoslania do Únie vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.1.9., a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.1.7. boli naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(3)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</li> <li>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</li> <li>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</li> </ul> <p>II.1.8. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.9. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke a infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku.</p> <p><sup>(1)</sup> [II.1.10. boli vakcinované proti:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <sup>(1)</sup> [slezinovej sneti dňa ..... (dd/mm/rrrr) vakcínou(-ami) ..... (názov použitej(-ých) vakcíny(-ín)],</li> <li>- <sup>(1)</sup> [besnote dňa ..... (dd/mm/rrrr) vakcínou(-ami) ..... (názov použitej(-ých) vakcíny(-ín)].</li> </ul>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-TRE

	<p>II.1.11. pochádzajú zo zariadenia so špeciálnym režimom:</p> <p>II.1.11.1. ktoré je schválené príslušným orgánom v súlade s podmienkami stanovenými v článku 30 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>II.1.11.2. ktoré v čase odoslania do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.11.3. v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol najmenej počas posledných 6 mesiacov hlásený výskyt týchto chorôb:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– [slintačka a krívačka,]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku,</li> <li>– infekcia vírusom horúčky údolia Rift,</li> </ul> <p>II.1.11.4. v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas obdobia posledných 30 dní hlásený výskyt slezinovej sneti.</p> <p>[II.1.11.5. v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 30 dní pred odoslaním do Únie nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky]<sup>(1)(4)</sup></p> <p>II.1.11.6. v okolí ktorého v okruhu 150 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, nebol najmenej počas 30 dní pred odoslaním do Únie hlásený výskyt infekcie vírusom horúčky údolia Rift.</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[<sup>bud'</sup>(1)] II.1.12. pochádzajú z pásma, v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas obdobia posledných 12 mesiacov hlásený výskyt slintačky a krívačky.]]</p> <p><i>alebo</i> (1) [II.1.12. 10 dní pred odoslaním do Únie boli podrobené s negatívnymi výsledkami virologickému a sérologickému testu na dôkaz infekcie vírusom slintačky a krívačky vykonanému podľa niektorého z predpísaných testov a vakcín pre suchozemské zvieratá, ktorú vydala Svetová organizácia pre zdravie zvierat (Príručka OIE pre suchozemské zvieratá); a]]</p> <p><sup>bud'</sup>(1) [II.1.13. pochádzajú z pásma, v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas posledných 48 mesiacov hlásený výskyt infekcie vírusom horúčky údolia Rift.]</p> <p><i>alebo</i> (1) [II.1.13. zvieratá:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odoslania do Únie boli držané v karanténnom zariadení chránenom pred vektormi v schválenom zariadení so špeciálnym režimom;</li> <li>ii) počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom odoslania do Únie nemali žiadne symptómy infekcie vírusom horúčky údolia Rift;</li> <li>iii) pri preprave medzi zariadením chráneným pred vektormi uvedenom v bode i) a naložením na odoslanie do Únie boli chránené pred vektormi; a</li> <li>iv) boli podrobené vírusneutralizačnému testu s negatívnymi výsledkami na dôkaz infekcie vírusom horúčky údolia Rift vykonaný podľa príručky OIE pre suchozemské zvieratá, ktorý sa uskutočnil najprv na vzorkách odobraných v deň začiatku karanténneho obdobia a druhýkrát na vzorkách odobraných najmenej 42 dní od uvedeného dátumu a počas obdobia 10 dní pred odoslaním do Únie.</li> </ul>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-TRE

	<p>II.1.14. počas obdobia 40 dní pred odoslaním do Únie boli najmenej dvakrát preliečené proti vnútorným a vonkajším parazitom s použitím tohto produktu/týchto produktov..... Uvedte účinné látky a dávky použitých produktov .....</p> <p><b>Poznámky:</b> Tento certifikát je určený na vstup zvierat z tretích krajín uvedených v časti 1 prílohy III k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404, ktoré pochádzajú zo a sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom, do Únie. V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom. Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b> Kolónka I.27: „Identifikačný systém a identifikačné číslo“: Uvedte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 alebo 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p><b>Časť II:</b> (1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte. (2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy III k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404. (3) Dátum nakládky: Vstup týchto zvierat sa nepovolí, ak boli zvieratá naložené na odoslanie do Únie buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z tretej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v bode II.1.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tejto tretej krajiny, územia alebo ich pásma. (4) Uplatňuje sa len na zvieratá čeľade Elephantidae.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 22

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZVIERAT ČELADE  
HIPPOPOTAMIDAE, KTORÉ POCHÁDZAJÚ ZO A SÚ URČENÉ DO  
ZARIADENIA SO ŠPECIÁLNYM REŽIMOM, DO ÚNIE (VZOR CONFINED-  
HIPPO)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSO C</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>				
<input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom				
<b>I.21.</b>	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24.	I.25. Celkové množstvo				I.26.		
I.27. Opis zástielky							
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo
					Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-HIPPO

	II. Zdravotné informácie	II.a.	Referenčný kód certifikátu	II.b.	Referenčný kód IMSOC
		<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:</p> <p>II.1.1. pochádzajú z pásma s kódom: ____ - ____<sup>(2)</sup>, z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup zvierat čelade Hippopotamidae určených do zariadení so špeciálnym režimom do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy III k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.</p> <p>II.1.2. boli nepretržite od narodenia alebo počas obdobia najmenej 6 mesiacov pred dátumom odoslania do Únie v zariadení pôvodu, do ktorého v uvedenom období neboli umiestnené žiadne zvieratá čelade Hippopotamidae ani žiadne zvieratá iných druhov uvedených v zozname pri tých istých chorobách ako pre zvieratá čelade Hippopotamidae.</p> <p>II.1.3. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od narodenia alebo aspoň počas 30 dní pred dátumom odoslania do Únie.</p> <p>II.1.4. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.5. boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením.</p> <p>II.1.6. neboli od odoslania z ich zariadenia pôvodu až do ich odoslania do Únie vyložené na mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.1.9., a počas tohto obdobia neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.1.7. boli naložené na odoslanie do Únie dňa ____/____/____ (dd/mm/rrrr)<sup>(3)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</li> <li>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</li> <li>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.</li> </ul> <p>II.1.8. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.9. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke a infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku.</p> <p><sup>(1)</sup> [II.1.10. boli vakcinované proti:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– <sup>(1)</sup> [slezinovej sneti dňa ..... (dd/mm/rrrr) vakcínou(-ami) ..... (názov použitej(-ých) vakcíny(-ín)),</li> <li>– <sup>(1)</sup> [besnote dňa ..... (dd/mm/rrrr) vakcínou(-ami) ..... (názov použitej(-ých) vakcíny(-ín))].</li> </ul>			

Časť II: Certifikácia



## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-HIPPO

	<p>II.1.11. pochádzajú zo zariadenia so špeciálnym režimom:</p> <p>II.1.11.1. ktoré je schválené príslušným orgánom v súlade s podmienkami stanovenými v článku 30 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>II.1.11.2. ktoré v čase odoslania do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.1.11.3. v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas obdobia posledných 6 mesiacov hlásený výskyt týchto chorôb:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– slintačka a krívačka,</li> <li>– infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku,</li> <li>– [infekcia vírusom horúčky údolia Rift,]<sup>(1)(4)</sup></li> <li>– infekcia baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>,</li> <li>– infekcia baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. capare</i>, <i>M. tuberculosis</i>),</li> </ul> <p>II.1.11.3. v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas obdobia posledných 30 dní hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) a slezinovej sneti.</p> <p>II.1.11.4. v okolí ktorého v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, najmenej počas 30 dní pred odoslaním do Únie nebol hlásený výskyt žiadnej z nasledujúcich chorôb zo zoznamu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– slintačka a krívačka,</li> <li>– infekcia vírusom moru hovädzieho dobytku,</li> <li>– infekcia baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>,</li> <li>– infekcia baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. capare</i>, <i>M. tuberculosis</i>).</li> </ul> <p>II.1.11.5. v okolí ktorého v okruhu 150 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, nebol najmenej počas 30 dní pred odoslaním do Únie hlásený výskyt infekcie vírusom horúčky údolia Rift:</p> <p><i>bud</i><sup>(1)</sup> [II.1.12. pochádzajú z pásma, v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas obdobia posledných 12 mesiacov hlásený výskyt slintačky a krívačky.]</p> <p><i>alebo</i><sup>(1)</sup> [II.1.12. 10 dní pred odoslaním do Únie boli podrobené s negatívnymi výsledkami virologickému a sérologickému testu na dôkaz infekcie vírusom slintačky a krívačky vykonanému podľa niektorého z predpísaných testov pre medzinárodný obchod stanovených v Príručke diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá, ktorú vydala Svetová organizácia pre zdravie zvierat (Príručka OIE pre suchozemské zvieratá); a]</p> <p><i>bud</i><sup>(1)</sup> [II.1.13. pochádzajú z pásma, v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas posledných 48 mesiacov hlásený výskyt infekcie vírusom horúčky údolia Rift.]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-HIPPO

<p><i>alebo</i> <sup>(1)</sup> [II.1.13. zvieratá:</p> <p>i) počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odoslania do Únie boli držané v karanténnom zariadení chránenom pred vektormi v schválenom zariadení so špeciálnym režimom;</p> <p>ii) počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom odoslania do Únie nemali žiadne symptómy infekcie vírusom horúčky údolia Rift;</p> <p>iii) pri preprave medzi zariadením chráneným pred vektormi uvedenom v bode i) a naložením na odoslanie do Únie boli chránené pred vektormi; a</p> <p>iv) boli podrobené vírusneutralizačnému testu s negatívnymi výsledkami na dôkaz infekcie vírusom horúčky údolia Rift vykonaný podľa príručky OIE pre suchozemské zvieratá, ktorý sa uskutočnil najprv na vzorkách odobraných v deň začiatku karanténneho obdobia a druhýkrát na vzorkách odobraných najmenej 42 dní od uvedeného dátumu a počas obdobia 10 dní pred odoslaním do Únie.</p> <p><i>bud'</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14. neboli vakcinované proti infekcii baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a pochádzajú z pásma, v ktorom k dátumu vydania tohto certifikátu nebol počas obdobia posledných 12 mesiacov hlásený výskyt tejto choroby.]</p> <p><i>alebo</i> <sup>(1)</sup> [II.1.14. boli podrobené testu stanovenému a predpísanému pre medzinárodný obchod v príručke OIE pre suchozemské zvieratá na vzorkách odobraných v období 30 dní pred dátumom odoslania do Únie.]</p> <p>ide o vykastrované samce akéhokoľvek veku].</p> <p>[II.1.15. počas obdobia 40 dní pred odoslaním do Únie boli najmenej dvakrát preliečené proti vnútorným a vonkajším parazitom s použitím tohto produktu/týchto produktov..... Uveďte účinné látky a dávky použitých produktov .....</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup zvierat čeľade Hippopotamidae, ktoré pochádzajú zo a sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom, do Únie.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.27: „<i>Identifikačný systém a identifikačné číslo</i>“: Uveďte identifikačný systém [napríklad ušná značka, tetovanie, transpondér atď. zo zoznamu v prílohe III k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2019/2035] a jednotlivé identifikačné kódy zvierat v súlade s článkom 21 ods. 1 alebo 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p>	
---	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CONFINED-HIPPO

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy III k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Dátum nakládky: Vstup týchto zvierat sa nepovolí, ak boli zvieratá naložené na odoslanie do Únie buď pred dátumom povolenia vstupu do Únie z tretej krajiny, územia alebo ich pásma, ktoré sú uvedené v bode II.1.1, alebo počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tejto tretej krajiny, územia alebo ich pásma.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 23

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP HYDINY NA REPRODUKCIU INEJ AKO VTÁKY BEŽCE A ÚŽITKOVEJ  
HYDINY INEJ AKO VTÁKY BEŽCE DO ÚNIE (VZOR BPP)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EÚ			
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>		
	ISO kód krajiny	<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>			
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina	ISO kód krajiny		
	ISO kód krajiny	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	<b>I.9. Krajina určenia</b>		
	Kód	<b>I.8. Región pôvodu</b>	<b>I.10. Región určenia</b>		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>			
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>			
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ      Kód  Krajina      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu			
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>					
	<input type="checkbox"/> Ďalšia držba				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina	ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
		<b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení	I.25. Celkové množstvo	I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)	
<b>I.27. Opis zásielky</b>			
Číselný znak	Druh	Poddruh/katégoria	Množstvo
KN			

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BPP

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC		
Časť II: Certifikácia	<b>II.1. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b> [*vypustí sa, ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat]				
	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem nasledujúce skutočnosti týkajúce sa [hydiny na reprodukciu <sup>(6)</sup> inej ako vtáky bežce] <sup>(3)</sup> [úžitkovej hydiny <sup>(7)</sup> inej ako vtáky bežce] <sup>(3)</sup> opísanej v časti I:				
	<sup>(1)</sup> [II.1.1. Kŕdeľ pôvodu podliehal programu kontroly salmonely podľa článku 10 nariadenia (ES) č. 2160/2003 a osobitným požiadavkám na použitie antimikrobiálnych látok (bakteriostatík) a očkovacích látok v nariadení Komisie (ES) č. 1177/2006 a tento kŕdeľ bol testovaný na sérotypy salmonely s významom pre verejné zdravie:				
			<b>Dátum posledného odberu vzoriek z kŕdľa, v prípade ktorého sú známe výsledky testovania [dd/mm/rrrr]</b>	<b>Výsledok celého testovania kŕdľa<sup>(2)</sup></b>	
	<b>Identifikácia kŕdľa</b>	<b>Vek vtákov</b>		pozitívny	negatívny
	Z dôvodov iných, ako je program kontroly salmonely, v priebehu posledných troch týždňov pred vstupom do Únie:				
	<sup>(3)</sup> <i>bud'</i> [neboli hydine na reprodukciu ani úžitkovej hydine inej ako vtáky bežce podané antimikrobiálne látky;]				
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>alebo</i> [boli hydine na reprodukciu a úžitkovej hydine inej ako vtáky bežce podané tieto antimikrobiálne látky: .....;]				
	<sup>(1)</sup> [II.1.2. Pokiaľ ide o hydinu na reprodukciu, programom kontroly uvedeným v bode II.1.1. sa nezistil výskyt baktérií <i>Salmonella enteritidis</i> ani <i>Salmonella typhimurium</i> .]				
<sup>(5)</sup> [II.1.3. Ak je členským štátom určenia Fínsko alebo Švédsko:					
<sup>(3)</sup> <i>bud'</i> [hydina na reprodukciu mala negatívne výsledky testov na salmonelu v súlade s pravidlami stanovenými v rozhodnutí Komisie 2003/644/ES;]					
<sup>(3)</sup> <i>alebo</i> [nosnice (úžitková hydina chovaná na produkciu konzumných vajec) mali negatívne výsledky testov v súlade s pravidlami stanovenými v rozhodnutí Komisie 2004/235/ES.]]					
<b>II.2. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b>					
Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že [hydina na reprodukciu <sup>(6)</sup> iná ako vtáky bežce] <sup>(3)</sup> [úžitková hydina <sup>(7)</sup> iná ako vtáky bežce] <sup>(3)</sup> opísaná v časti I tohto certifikátu:					
II.2.1. pochádza z pásma s kódom __ - _ <sup>(8)</sup> , ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:					
a) má povolenie na vstup hydiny na reprodukciu inej ako vtáky bežce a úžitkovej hydiny inej ako vtáky bežce do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;					
b) vykonáva program dohľadu nad chorobami týkajúci sa vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 37 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;					
c) považuje sa za pásmo bez výskytu vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 38 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;					
d) považuje sa za pásmo bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;					

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BPP

	<p>II.2.2. pochádza z pásma uvedeného v bode II.2.1, v ktorom:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [a] sa nevykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]</p> <p><sup>(3)(9)</sup><i>alebo</i> [a] sa vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze vykonáva v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [b] je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré nespĺňajú všeobecné ani osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)(10)</sup><i>alebo</i>[b] nie je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú iba všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a zvieratá:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) neboli vakcinované uvedenými vakcínami počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> <li>ii) pochádzajú z krdľa alebo krdľov, ktoré boli podrobené testu na izoláciu vírusu<sup>(11)</sup> pseudomoru hydiny vykonanému na náhodnej vzorke kloakálnych výterov najmenej 60 vtákov z každého krdľa odobranej najskôr 2 týždne pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a v ktorej neboli zistené žiadne vtáčie paramyxovírusy s indexom intracerebrálnej patogenity (ICPI) vyšším ako 0,4;</li> <li>iii) boli držané v izolácii v zariadení pôvodu pod úradným dohľadom počas 2 týždňov uvedených v bode ii);</li> <li>iv) neboli v kontakte s hydinou, ktorá nespĺňa podmienky uvedené v bodoch i) a ii), počas obdobia 60 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]</li> </ul> <p>II.2.3. sa nachádzala v pásme uvedenom v bode II.2.1 nepretržite počas obdobia najmenej:</p> <p><sup>(3)(12)</sup><i>bud'</i> [3 mesiacov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie alebo od vyliahnutia, ak sú zvieratá mladšie ako 3 mesiace;]</p> <p><sup>(3)(13)</sup><i>alebo</i>[6 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie alebo od vyliahnutia, ak sú zvieratá mladšie ako 6 týždňov;]</p> <p>a, ak sú zvieratá dovezené do pásma uvedeného v bode II.2.1, dovoz sa uskutočnil v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako príslušné požiadavky nariadenia (EÚ) 2016/429 a delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, a pásma, z ktorého boli zvieratá dovezené, je uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 na účely vstupu hydiny na reprodukciu inej ako vtáky bežce a úžitkovej hydiny inej ako vtáky bežce do Únie;</p> <p>II.2.4. pochádza zo zariadenia uvedeného v kolónke I.11 schváleného príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035, a:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) ktorého schválenie nebolo pozastavené ani zrušené;</li> <li>b) ktoré je pod kontrolou príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</li> <li>c) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmemej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</li> </ul>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BPP

	d)	ktoré v čase odoslania zvierat do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;																			
	e)	v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;																			
	f)	v ktorom počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nebol hlásený výskyt žiadneho potvrdeného prípadu infekcie nízkopatogénnymi vírusmi aviárnej influenzy;																			
	g)	v ktorom:																			
	<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[počas posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie nebola potvrdená infekcia baktériami <i>Salmonella pullorum</i> , <i>S. gallinarum</i> alebo <i>S. arizonae</i> ];																			
	<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[počas posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie bola potvrdená infekcia baktériami <i>Salmonella pullorum</i> , <i>S. gallinarum</i> alebo <i>S. arizonae</i> a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 44 písm. d) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;]																			
	h)	v ktorom:																			
	<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[počas posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie nebola potvrdená aviárna mykoplazmóza ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i> );]																			
	<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[počas posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie bola potvrdená aviárna mykoplazmóza ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i> ) a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 44 písm. e) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;]																			
II.2.5.		pochádza z kŕdľa, ktorý:																			
	a)	nebol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;																			
	<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[b) nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v priebehu posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]																			
	<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[b) bol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a to vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;																			
(14)		<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 12.5%;">Identifikácia kŕdľa</th> <th style="width: 12.5%;">Vek vtákov</th> <th style="width: 12.5%;">Dátum vakcinácie</th> <th style="width: 12.5%;">Názov a typ použitého vírusového kmeňa</th> <th style="width: 12.5%;">Číslo šarže vakcíny</th> <th style="width: 12.5%;">Názov vakcíny</th> <th style="width: 12.5%;">Výrobca vakcíny</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>						Identifikácia kŕdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny							
Identifikácia kŕdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny															
	c)	bol predmetom programu dohľadu nad chorobami, ktorý spĺňa požiadavky uvedené v prílohe II k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2019/2035, a zistilo sa, že nie je infikovaný ani nevyvoláva dôvody na podozrenie na infekciu týmito pôvodcami chorôb:																			
	<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[ <i>Salmonella pullorum</i> , <i>Salmonella gallinarum</i> a <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (v prípade druhu <i>Gallus gallus</i> );]																			



## KRAJINA

## Vzor certifikátu BPP

	<p>(<sup>3</sup>)<i>alebo</i> [<i>Salmonella arizonae</i> [séroskupina O:18(k)], <i>Salmonella pullorum</i> a <i>Salmonella gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> a <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (v prípade druhu <i>Meleagris gallopavo</i>);]</p> <p>(<sup>3</sup>)<i>alebo</i> [<i>Salmonella pullorum</i> a <i>Salmonella gallinarum</i> (v prípade druhov <i>Numida meleagris</i>, <i>Coturnix coturnix</i>, <i>Phasianus colchicus</i>, <i>Perdix perdix</i> a <i>Anas</i> spp.);]</p> <p>d) bol v lehote 24 hodín pred naložením zvierat na odoslanie do Únie podrobený klinickej prehliadke<sup>(15)</sup> a nevykazoval žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>II.2.6. sa nachádzala v zariadení uvedenom v kolónke I.11 od vyliahnutia alebo nepretržite počas obdobia najmenej:</p> <p>(<sup>3</sup>)<sup>(12)</sup><i>bud'</i> [6 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;]</p> <p>(<sup>3</sup>)<sup>(13)</sup><i>alebo</i>[30 dní bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;]</p> <p>II.2.7. nebola v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od vyliahnutia alebo nepretržite počas obdobia najmenej:</p> <p>(<sup>3</sup>)<sup>(12)</sup><i>bud'</i> [6 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;]</p> <p>(<sup>3</sup>)<sup>(13)</sup><i>alebo</i>[30 dní bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;]</p> <p>II.2.8. nie je určená na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>II.2.9. bola v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobená klinickej prehliadke<sup>(15)</sup> dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr) a nevykazovala žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>II.2.10. je naložená na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:</p> <p>a) sú zostrojené tak, aby:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</li> <li>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</li> <li>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky, krmiva alebo peria alebo aby sa ich únik minimalizoval;</li> </ol> <p>b) obsahujú len hydinu rovnakého druhu a kategórie pochádzajúcu z toho istého zariadenia;</p> <p>c) sú:</p> <p>(<sup>3</sup>)<i>bud'</i> [nepoužité a účelové jednorazové kontajnery určené na zničenie po prvom použití;]</p> <p>(<sup>3</sup>)<i>alebo</i> [pred naložením zvierat vyčistené a vydezinfikované a vysušené, alebo boli ponechané, aby sa vysušili;]</p> <p>d) sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámenny obsahu;</p> <p>e) sú na nich uvedené informácie stanovené v bode 1 prílohy XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné pre hydinu na reprodukciu a úžitkovú hydinu;</p> <p>II.2.11. je naložená na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(16)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s II.2.10 písm. a) a bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu:</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BPP

- <sup>(17)</sup>[II.2.12. je určená pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689, a:
- a) nebola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;
  - b) bola držaná v izolácii najmenej počas 14 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie v zariadení pôvodu alebo v karanténnom zariadení pod dozorom úradného veterinárneho lekára, pričom:
    - i) žiadna hydina nebola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom naloženia zásielky;
    - ii) počas tohto obdobia do zariadenia nevstúpili žiadne iné vtáky;
    - iii) nevykonala sa žiadna vakcinácia;
  - c) mali negatívne výsledky sérologických testov<sup>(11)</sup> na zistenie prítomnosti protilátok proti vírusu pseudomoru hydiny vykonaných na vzorkách krvi na takej úrovni, ktorá zaručuje 95 % spoľahlivosti zistenia infekcie pri prevalencii 5 % a ktoré boli odobrané v období najmenej 14 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;]

**Poznámky:**

Tento certifikát je určený na vstup hydiny na reprodukciu inej ako vtáky bežce a úžitkovej hydiny inej ako vtáky bežce do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.8: Uveďte kód pásma uvedený v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.

Kolónka I.27: Opis zásielky:  
 „Číselný znak KN“: uveďte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 01.05 alebo 01.06.39.  
 „Kategória“: vyberte jednu z možností: čistá línia/starí rodičia/rodičia/nosnice/iné.

**Časť II:**

- (1) Táto záruka sa vzťahuje len na hydinu patriacu k druhu *Gallus gallus* a moršky.
- (2) Ak boli výsledky niektorého testu počas života krdľa pozitívne na tieto sérotypy, označte ako pozitívne:
  - krdle hydiny na reprodukciu: *Salmonella hadar*, *Salmonella virchow* a *Salmonella infantis*;
  - krdle úžitkovej hydiny: *Salmonella enteritidis* a *Salmonella typhimurium*.
- (3) Nehodiace sa prečiarknite.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BPP

<p>(4) Vyplňte podľa potreby: uveďte názov a účinnú látku použitých antimikrobiálnych látok.</p> <p>(5) Prečiarknite/vymažte, ak zásielka nie je určená do Fínska alebo Švédska.</p> <p>(6) „Hydina na reprodukciu“ je hydina vo veku 72 hodín alebo staršia, určená na produkciu násadových vajec, podľa vymedzenia pojmov v článku 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>(7) „Úžitková hydina“ je hydina vo veku 72 hodín alebo staršia, chovaná na produkciu mäsa, konzumných vajec alebo iných produktov alebo na zazverenie lovného vtáctva, podľa vymedzenia pojmov v článku 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>(8) Kód pásma, ako sa uvádza v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(9) Uplatňuje sa len na pásma, v ktorých sa vykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „A“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(10) Táto záruka sa vyžaduje len pre hydinu z pásiem, v ktorých nie je zakázané použitie vakcín proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny, ktoré spĺňajú len všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 v súlade s jeho článkom 37 písm. e) bodom ii), a sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „B“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(11) Testy by sa mali vykonávať na vzorkách odobraných príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu alebo pod ich kontrolou a mali by prebiehať v úradnom laboratóriu určenom v súlade s článkom 37 nariadenia (EÚ) 2017/625.</p> <p>(12) Uplatňuje sa na hydinu na reprodukciu a úžitkovú hydinu určenú na produkciu mäsa, konzumných vajec alebo iných produktov.</p> <p>(13) Uplatňuje sa na úžitkovú hydinu určenú na zazverenie lovného vtáctva.</p> <p>(14) Vyplní sa, ak boli zvieratá vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.</p> <p>(15) Klinickú prehliadku musí vykonať úradný veterinárny lekár krajiny alebo územia pôvodu.</p> <p>(16) Dátum naloženia nemôže byť skorším dátumom ako dátum povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátumom v období, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia v súvislosti so vstupom týchto zvierat z uvedeného pásma.</p> <p>(17) Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok určených pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689.</p>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 24

## VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP VTÁKOV BEŽCOV NA REPRODUKCIU A ÚŽITKOVÝCH VTÁKOV BEŽCOV DO ÚNIE (VZOR BPR)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ			
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>			
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny			
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny			
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód			
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny			
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>			
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>			
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu			
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené					
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby					
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Ďalšia držba					
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>				
	<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na opätovný vstup</b>				

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BPR

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	<b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b>		
	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že [vtáky bežce na reprodukciu <sup>(1)</sup> ] <sup>(2)</sup> [úžitkové vtáky bežce <sup>(3)</sup> ] <sup>(2)</sup> opísané v tomto certifikáte:		
	II.1.1.	pochádzajú z pásma s kódom __ - __ <sup>(4)</sup> , ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:	
	a)	má povolenie na vstup vtákov bežcov na reprodukciu a úžitkových vtákov bežcov do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;	
	b)	vykonáva program dohľadu nad chorobami týkajúci sa vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 37 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;	
	c)	považuje sa za pásmo bez výskytu vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 38 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;	
	II.1.2.	pochádzajú z pásma uvedeného v bode II.1.1, ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:	
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[považuje sa za pásmo bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;]	
	<sup>(2)</sup> <sup>(5)</sup> <i>alebo</i>	[nepovažuje sa za pásmo bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a zvieratá:	
	a)	boli umiestnené pod úradný dohľad počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;	
b)	počas obdobia uvedeného v písmene a) boli držané v úplnej izolácii mimo priameho či nepriameho kontaktu s inými vtákmi, v zariadeniach schválených na tento účel príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu;		
c)	boli podrobené testu na zistenie vírusov <sup>(6)</sup> v súvislosti s infekciou vírusom pseudomoru hydiny;		
i)	ktorý sa vykonal na kloakálnych výteroch alebo na vzorkách výkalov odobraných od každého vtáka bežca v rámci 7 až 10 dní od dátumu umiestnenia vtákov bežcov pod úradný dohľad uvedený v písmene a);		
ii)	pri ktorom neboli zistené žiadne izoláty aviárneho paramyxovírusu typu 1 s indexom intracerebrálnej patogenity vyšším ako 0,4;		
iii)	u všetkých vtákov v zásielke boli k dispozícii priaznivé výsledky, a to pred tým, ako opustili zariadenia uvedené v písmene b) s cieľom odoslania do Únie;		
d)	pochádzajú z kŕdľov, nad ktorými bol počas obdobia najmenej 6 mesiacov bezprostredne pred dátumom odoslania zásielky na účely vstupu do Únie vykonávaný dohľad, s negatívnymi výsledkami, zameraný na infekciu vírusom pseudomoru hydiny podľa plánu odberu vzoriek založeného na štatistických údajoch;]		
II.1.3.	pochádzajú z pásma uvedeného v bode II.1.1, v ktorom:		
<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[a] sa nevykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]		
<sup>(2)</sup> <sup>(7)</sup> <i>alebo</i>	[a] sa vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze vykonáva v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]		
<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[b] je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré nespĺňajú všeobecné ani osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]		
<sup>(2)</sup> <sup>(8)</sup> <i>alebo</i>	[b] nie je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú iba všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a zvieratá:		
i)	neboli vakcinované uvedenými vakcínami počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BPR

	<p>ii) pochádzajú z krdľa alebo krdľov, ktoré boli podrobené testu na izoláciu vírusu<sup>(6)</sup> pseudomoru hydiny vykonanému na náhodnej vzorke kloakálnych výterov najmenej 60 vtákov z každého krdľa odobranej najskôr 2 týždne pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a v ktorom(-ých) neboli zistené žiadne vtáacie paramyxovírusy s indexom intracerebrálnej patogenity (ICPI) vyšším ako 0,4;</p> <p>iii) boli držané v izolácii v zariadení pôvodu pod úradným dohľadom počas 2 týždňov uvedených v bode ii);</p> <p>iv) neboli v kontakte s hydinou, ktorá nespĺňa podmienky uvedené v bodoch i) a ii), počas obdobia 60 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]</p> <p>II.1.4. sa nachádzali v pásme uvedenom v bode II.1.1 nepretržite počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie alebo od vyliahnutia, ak sú mladšie ako 3 mesiace;</p> <p>a, ak boli dovezené do pásma uvedeného v bode II.1.1, dovoz sa uskutočnil v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako príslušné požiadavky nariadenia (EÚ) 2016/429 a delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a pásma, z ktorého boli zvieratá dovezené, je uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 na účely vstupu vtákov bežcov na reprodukciu a úžitkových vtákov bežcov do Únie;</p> <p>II.1.5. pochádzajú zo zariadenia uvedeného v kolónke I.11 schváleného príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035, a</p> <p>a) ktorého schválenie nebolo pozastavené ani zrušené;</p> <p>b) ktoré je pod kontrolou príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>c) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p> <p>d) ktoré v čase odoslania zvierat do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>e) v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>f) v ktorom počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nebol hlásený výskyt žiadneho potvrdeného prípadu infekcie nízkopatogénnymi vírusmi aviárnej influenzy;</p> <p>II.1.6. pochádzajú z krdľa, ktorý:</p> <p>a) nebol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [b) nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BPR

(2)alebo	[b)	bol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a to vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;																			
		(9)	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identifikácia a kód</th> <th>Vek vtákov</th> <th>Dátum vakcinácie</th> <th>Názov a typ použitého vírusového kmeňa</th> <th>Číslo šarže vakcíny</th> <th>Názov vakcíny</th> <th>Výrobca vakcíny</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>							Identifikácia a kód	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny					
Identifikácia a kód	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny															
		c) bol v lehote 24 hodín pred naložením zvierat na odoslanie do Únie podrobený klinickej prehliadke <sup>(10)</sup> a nevykazoval žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;																			
II.1.7.		sa nachádzali v zariadení uvedenom v kolónke I.11 od vyliahnutia alebo nepretržite počas obdobia najmenej 6 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;																			
II.1.8.		neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od vyliahnutia alebo počas obdobia najmenej 6 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;																			
II.1.9.		nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;																			
II.1.10.		boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke <sup>(10)</sup> dňa ____/____/____ (dd/mm/yyyy) a nevykazovali žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;																			
II.1.11.		sú naložené na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:																			
	a)	sú zostrojené tak, aby:																			
		i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;																			
		ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;																			
		iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky, krmiva alebo peria alebo aby sa ich únik minimalizoval;																			
	b)	obsahujú len hydinu rovnakého druhu a kategórie pochádzajúcu z toho istého zariadenia;																			
	c)	sú:																			
(2)bud'		[nepoužité a účelové jednorazové kontajnery určené na zničenie po prvom použití;]																			
(2)alebo		[pred naložením zvierat vyčistené a vydezinfikované a vysušené, alebo boli ponechané, aby sa vysušili;]																			



## KRAJINA

## Vzor certifikátu BPR

<p>d) sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámery obsahu;</p> <p>e) sú na nich uvedené informácie stanovené v bode 1 prílohy XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné pre hydinu na reprodukciu a úžitkovú hydinu;</p> <p>II.1.12. sú naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(11)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s II.1.11 písm. a) a bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu:</p> <p><sup>(12)</sup>[II.1.13. sú určené pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689, a:</p> <p>a) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>b) boli držané v izolácii najmenej počas 14 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie v zariadení pôvodu alebo v karanténnom zariadení pod dozorom úradného veterinárneho lekára, pričom:</p> <p>i) žiadna hydina nebola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom naloženia zásielky;</p> <p>ii) počas tohto obdobia do zariadenia nevstúpili žiadne iné vtáky;</p> <p>iii) nevykonala sa žiadna vakcinácia;</p> <p>c) mali negatívne výsledky sérologických testov<sup>(6)</sup> na zistenie prítomnosti protilátok proti vírusu pseudomoru hydiny vykonaných na vzorkách krvi na takej úrovni, ktorá zaručuje 95 % spoľahlivosti zistenia infekcie pri prevalencii 5 % a ktoré boli odobrané v období najmenej 14 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup vtákov bežcov na reprodukciu alebo úžitkových vtákov bežcov do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zvierat.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.8: Uveďte kód pásma uvedený v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>Kolónka I.27: Opis zásielky:          „Číselný znak KN“: použite príslušný kód hamonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 01.06.39.          „Identifikačný systém“: Zviera musí byť individuálne identifikované štítkami na krku alebo injektovateľným transpondérom v súlade s článkom 43 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.          „Kategória“: vyberte jednu z možností: čistá línia/starí rodičia/rodičia/iné.          „Identifikačné číslo“: Uveďte identifikačné číslo, ktoré musí zahŕňať kód krajiny alebo územia pôvodu zodpovedajúci normám ISO v súlade s článkom 43 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p>	
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BPR

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) „Vtáky bežce na reprodukciu“ sú vtáky bežce vo veku 72 hodín alebo staršie, určené na produkciu násadových vajec podľa vymedzenia v delegovanom nariadení (EÚ) 2020/692.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) „Úžitkové vtáky bežce“ sú vtáky bežce vo veku 72 hodín alebo staršie, chované na produkciu mäsa, konzumných vajec alebo iných produktov podľa vymedzenia v delegovanom nariadení (EÚ) 2020/692.</p> <p>(4) Kód pásma, ako sa uvádza v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(5) Táto záruka sa vyžaduje len pre zásielky z pásiem, ktoré sa nepovažujú za pásma bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, a sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „C“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(6) Testy by sa mali vykonávať na vzorkách odobraných príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu alebo pod ich kontrolou a mali by prebiehať v úradnom laboratóriu určenom v súlade s článkom 37 nariadenia (EÚ) 2017/625.</p> <p>(7) Uplatňuje sa len na pásma, v ktorých sa vykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „A“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(8) Táto záruka sa vyžaduje len pre hydinu z pásiem, v ktorých nie je zakázané použitie vakcín proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny, ktoré spĺňajú len všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 v súlade s jeho článkom 37 písm. e) bodom ii), a sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „B“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(9) Vyplní sa, ak boli zvieratá vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.</p> <p>(10) Klinickú prehliadku musí vykonať úradný veterinárny lekár krajiny alebo územia pôvodu.</p> <p>(11) Dátum naloženia nemôže byť skorším dátumom ako dátum povolenia udeleného pásmu na účely vstupu do Únie alebo dátumom v období, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia v súvislosti so vstupom týchto zvierat z uvedeného pásma.</p> <p>(12) Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok určených pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 25

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP JEDNODŇOVÝCH KURČIAT INÝCH AKO VTÁKY BEŽČE DO ÚNIE  
(VZOR DOC)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EU			
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
			<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód		<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia		<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>  <b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera		Číslo plomby		
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Ďalšia držba				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny		<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>  <b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení	I.25. Celkové množstvo	I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)	
<b>I.27. Opis zásielky</b>			
Číselný znak	Druh	Poddruh/katégoria	Množstvo
KN			

## KRAJINA

## Vzor certifikátu DOC

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC														
Časť II: Certifikácia	<b>II.1. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b> [*vypustí sa, ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat]																
	<sup>(1)</sup> [II.1.1. Rodičovský krdel' pôvodu podliehal programu kontroly salmonely podľa článku 10 nariadenia (ES) č. 2160/2003 a osobitným požiadavkám na použitie antimikrobiálnych látok (bakteriostatík) a očkovacích látok v nariadení Komisie (ES) č. 1177/2006 a tento rodičovský krdel' bol testovaný na sérotypy salmonely s významom pre verejné zdravie:																
			<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identifikácia krdľa</th> <th rowspan="2">Vek vtákov</th> <th rowspan="2">Dátum posledného odberu vzoriek z krdľa, v prípade ktorého sú známe výsledky testovania [dd/mm/yyyy]</th> <th colspan="2">Výsledok celého testovania krdľa<sup>(2)</sup></th> </tr> <tr> <th>pozitívny</th> <th>negatívny</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>			Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum posledného odberu vzoriek z krdľa, v prípade ktorého sú známe výsledky testovania [dd/mm/yyyy]	Výsledok celého testovania krdľa <sup>(2)</sup>		pozitívny	negatívny					
	Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum posledného odberu vzoriek z krdľa, v prípade ktorého sú známe výsledky testovania [dd/mm/yyyy]	Výsledok celého testovania krdľa <sup>(2)</sup>													
				pozitívny	negatívny												
	<p>Pri jednodňových kurčatách sa uplatňovali osobitné požiadavky na používanie antimikrobiálnych látok a vakcín stanovené v nariadení (ES) č. 1177/2006.</p> <p>Z iných dôvodov, ako je program kontroly salmonely:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [neboli jednodňovým kurčatám podané antimikrobiálne látky (vrátane injekcie in ovo);]</p> <p><sup>(3)(4)</sup><i>alebo</i> [jednodňovým kurčatám boli podané tieto antimikrobiálne látky (vrátane injekcie in ovo).....;]</p>																
	<sup>(1)</sup> [II.1.2. Pokiaľ ide o jednodňové kurčatá určené na plemenitbu, neboli v rámci programu kontroly uvedeného v bode II.1.1 zistené baktérie <i>Salmonella enteritidis</i> ani <i>Salmonella typhimurium</i> .]																
	<sup>(5)</sup> [II.1.3. Ak je členským štátom určenia Fínsko alebo Švédsko, jednodňové kurčatá určené na umiestnenie do krdľov hydiny na reprodukciu alebo krdľov úžitkovej hydiny pochádzajú z krdľov, ktoré boli testované na salmonelu s negatívnym výsledkom v súlade s pravidlami stanovenými v rozhodnutí Komisie 2003/644/ES;]																
	<b>II.2. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b>																
Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že jednodňové kurčatá <sup>(6)</sup> iné ako vtáky bežce opísané v tomto certifikáte:																	
II.2.1. sa vyliahli v pásme s kódom __ - __ <sup>(7)</sup> , ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:																	
a) má povolenie na vstup jednodňových kurčiat iných ako vtáky bežce do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;																	
b) vykonáva program dohľadu nad chorobami týkajúci sa vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 37 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;																	
c) považuje sa za pásma bez výskytu vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 38 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;																	
d) považuje sa za pásma bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;																	
II.2.2. pochádzajú z pásma uvedeného v bode II.2.1, v ktorom:																	
<sup>(3)</sup> <i>bud'</i> [a] sa nevykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]																	
<sup>(3)(8)</sup> <i>alebo</i> [a] sa vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze vykonáva v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]																	

## KRAJINA

## Vzor certifikátu DOC

	<p>(<sup>3</sup>)<i>bud'</i> [b] je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré nespĺňajú všeobecné ani osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p>(<sup>3</sup>)(<sup>9</sup>)<i>alebo</i> [b] nie je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú iba všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a zvieratá:</p> <p>i) neboli vakcinované uvedenými vakcínami;</p> <p>ii) pochádzajú z krdľov, ktoré:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– neboli vakcinované uvedenými vakcínami počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> <li>– boli podrobené testu na izoláciu vírusu<sup>(10)</sup> pseudomoru hydiny vykonanému na náhodnej vzorke kloakálnych výterov odobraných najmenej 60 vtákom z každého krdľa najskôr 2 týždne pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a v ktorej neboli zistené žiadne vtáčie paramyxovírusy s indexom intracerebrálnej patogenity (ICPI) vyšším ako 0,4;</li> <li>– ktoré boli držané v izolácii pod úradným dohľadom v zariadení pôvodu počas 2 týždňov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> <li>– neboli v kontakte s hydinou, ktorá nespĺňa podmienky uvedené v prvej a druhej zarážke, počas obdobia 60 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> </ul> <p>iii) pochádzajú z násadových vajec, ktoré v liahni alebo počas prepravy neboli v kontakte s hydinou alebo násadovými vajcami, ktoré nespĺňajú požiadavky stanovené v bode ii);]</p> <p>II.2.3. pochádzajú z liahne uvedenej v kolónke I.11 schválenej príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 7 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035, a</p> <p>a) ktorej schválenie nebolo pozastavené ani zrušené;</p> <p>b) ktorá je pod kontrolou príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>c) v ktorej sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p> <p>d) ktorá v čase odoslania zvierat do Únie nebola predmetom vnútroštátnych restriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>e) v okolí ktorej sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu DOC

II.2.4.	pochádzajú z krdľa, ktorý:						
a)	sa nachádzal v pásme uvedenom v bode II.2.1 nepretržite počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom zberu vajec, z ktorých sa jednodňové kurčatá vyliahli;						
	a, ak bol krdel' dovezený do pásma uvedeného v bode II.2.1, dovoz sa uskutočnil v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako príslušné požiadavky nariadenia (EÚ) 2016/429 a delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, a pásma, z ktorého boli zvieratá dovezené, je uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 na účely vstupu hydiny na reprodukciu inej ako vtáky bežce a úžitkovej hydiny inej ako vtáky bežce do Únie;						
b)	bol počas obdobia najmenej 6 týždňov bezprostredne pred dátumom zberu vajec, z ktorých sa jednodňové kurčatá vyliahli, nepretržite držaný v zariadení:						
i)	schválenom príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035;						
(11)	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 33%;">Názov zariadenia</th> <th style="width: 33%;">Adresa</th> <th style="width: 33%;">Schvaľovacie číslo</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 40px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Názov zariadenia	Adresa	Schvaľovacie číslo			
Názov zariadenia	Adresa	Schvaľovacie číslo					
ii)	ktorého schválenie v čase, keď boli násadové vajcia, z ktorých sa vyliahli jednodňové kurčatá, poslané do liahne, nebolo pozastavené ani zrušené;						
iii)	v ktorom najmenej počas 21 dní pred dátumom odberu násadových vajec, z ktorých sa jednodňové kurčatá vyliahli, nebol hlásený výskyt žiadneho potvrdeného prípadu infekcie nízkopatogénnymi vírusmi aviárnej influenzy;						
iv)	v ktorom;						
<sup>(3)</sup> bud'	[počas posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie nebola potvrdená infekcia baktériami <i>Salmonella pullorum</i> , <i>S. gallinarum</i> alebo <i>S. arizonae</i> ;						
<sup>(3)</sup> alebo	[počas posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie bola potvrdená infekcia baktériami <i>Salmonella pullorum</i> , <i>S. gallinarum</i> alebo <i>S. arizonae</i> a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 46 písm. d) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;]						
v)	v ktorom:						
<sup>(3)</sup> bud'	[počas posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie nebola potvrdená aviárna mykoplazmóza ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i> );]						
<sup>(3)</sup> alebo	[počas posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie bola potvrdená aviárna mykoplazmóza ( <i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i> ) a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 46 písm. e) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;]						
<sup>(3)</sup> bud'	[c] nebol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]						
<sup>(3)</sup> (8)alebo	[c] bol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]						
<sup>(3)</sup> bud'	[d] nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]						

## KRAJINA

## Vzor certifikátu DOC

(12)	<p><sup>(3)</sup>alebo [d) bol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a to vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;</p>	Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny

] ]

e) bol predmetom programu dohľadu nad chorobami, ktorý spĺňa požiadavky uvedené v prílohe II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, a zistilo sa, že nie je infikovaný ani nevyvoláva dôvody na podozrenie na infekciu týmito pôvodcami chorôb:

<sup>(3)</sup>bud' [*Salmonella pullorum*, *Salmonella gallinarum* a *Mycoplasma gallisepticum* (v prípade druhu *Gallus gallus*);]

<sup>(3)</sup>alebo [*Salmonella arizonae* (séroskupina O:18(k)), *Salmonella pullorum* a *Salmonella gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* a *Mycoplasma gallisepticum* (v prípade druhu *Meleagris gallopavo*);]

<sup>(3)</sup>alebo [*Salmonella pullorum* a *Salmonella gallinarum* (v prípade druhov *Numida meleagris*, *Coturnix coturnix*, *Phasianus colchicus*, *Perdix perdix* a *Anas spp.*);]

II.2.5. pochádzajú z násadových vajec, ktoré:

a) spĺňajú požiadavky na vstup do Únie stanovené v časti III hlavne 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;

b) pred odoslaním do liahne boli označené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu;

c) boli vydezinfikované v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu;

d) neprišli do kontaktu s hydinou ani násadovými vajcami s nižším zdravotným štatútom, s vtákmi chovanými v zajatí ani s voľne žijúcimi vtákmi, či už počas prepravy do liahne, alebo v liahni;

II.2.6. nachádzali sa:

a) od vyliahnutia v krajine, na území alebo v ich pásme uvedenej(-om) v bode II.2.1;

b) od vyliahnutia v zariadení uvedenom v kolónke I.11;

II.2.7. neboli vakcinované proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;

II.2.8. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;

II.2.9. sú naložené na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:

a) sú zostrojené tak, aby:

i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;

ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;

iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky, krmiva alebo peria alebo aby sa ich únik minimalizoval;



## KRAJINA

## Vzor certifikátu DOC

	<p>b) obsahujú len hydinu rovnakého druhu a kategórie pochádzajúcu z toho istého zariadenia;</p> <p>c) sú jednorazové, čisté a používané prvýkrát;</p> <p>d) sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámene obsahu;</p> <p>e) sú na nich uvedené informácie stanovené v bode 3 prílohy XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné pre jednoduché kurčatá;</p> <p>II.2.10. sú naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(13)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s II.2.9 písm. a) a bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu:</p> <p><sup>(14)</sup>[II.2.11. sú určené pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689, a:</p> <p>a) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>b) pochádzajú z násadových vajec pochádzajúcich z kŕdľov, ktoré:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny inaktivovanou vakcínou;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny živou vakcínou najneskôr 60 dní pred dátumom zberu vajec;]</p> <p>c) pochádzajú z liahne, v ktorej pracovné postupy zabezpečujú, že násadové vajcia, z ktorých sa vyliahli jednoduché kurčatá, sa inkubovali v úplne odlišnom čase a odlišných miestach než vajcia, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v písmene b);]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup jednoduchých kurčiat iných ako vtáky bežce do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zvierat.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.8: Uveďte kód pásma uvedený v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>Kolónka I.27: Opis zásielky:</p> <p>„<i>Číselný znak KN</i>“: použite príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 01.05 alebo 01.06.39.</p> <p>„<i>Kategória</i>“: vyberte jednu z možností: Čistá línia/starí rodičia/rodičia/nosnice/brojler/iné.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu DOC

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Táto záruka sa vzťahuje len na jednoduchové kurčatá druhu <i>Gallus gallus</i> a moriek.</p> <p>(2) Ak boli výsledky niektorého testu počas života krdľa pozitívne na tieto sérotypy, označte ako pozitívny:          – krdle hydiny na reprodukciu: <i>Salmonella hadar</i>, <i>Salmonella virchow</i> a <i>Salmonella infantis</i>;          – krdle úžitkovej hydiny: <i>Salmonella enteritidis</i> a <i>Salmonella typhimurium</i>.</p> <p>(3) Nehodiace sa prečiarknite.</p> <p>(4) Nehodiace sa prečiarknite: uveďte názov a účinnú látku použitých antimikrobiálnych látok.</p> <p>(5) Prečiarknite/vymažte, ak zásielka nie je určená do Fínska alebo Švédska.</p> <p>(6) „Jednoduchové kurčatá“ sú hydina mladšia než 72 hodín, podľa vymedzenia pojmov v článku 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>(7) Kód pásma, ako sa uvádza v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(8) Uplatňuje sa len na pásma, v ktorých sa vykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „A“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(9) Táto záruka sa vyžaduje len pre hydiny z pásiem, v ktorých nie je zakázané použitie vakcín proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny, ktoré spĺňajú len všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 v súlade s jeho článkom 37 písm. e) bodom ii), a sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „B“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(10) Testy by sa mali vykonávať na vzorkách odobraných príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu alebo pod ich kontrolou a mali by prebiehať v úradnom laboratóriu určenom v súlade s článkom 37 nariadenia (EÚ) 2017/625.</p> <p>(11) Uveďte názov, adresu a schvaľovacie číslo zariadenia, v ktorom bol počas 6 týždňov bezprostredne pred dátumom zberu vajíčok, z ktorých sa jednoduchové kurčatá vyliahli, držaný krdel' pôvodu.</p> <p>(12) Vyplní sa, ak boli zvieratá vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.</p> <p>(13) Dátum naloženia nemôže byť skorším dátumom ako dátum povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátumom v období, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia v súvislosti so vstupom týchto zvierat z uvedeného pásma.</p> <p>(14) Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok určených pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KRAJINA

## Vzor certifikátu DOC

**(15) III. Dopĺňujúce zdravotné informácie týkajúce sa referenčného čísla certifikátu (kolónka I.2.)**  
 .....  
 Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:

a) zdravotné podmienky stanovené v časti II tohto certifikátu sú naďalej splnené;

b) jednoduché kurčatá opísané v tomto certifikáte:

i) sa vyliahli dňa ..... (dd/mm/yyyy);

ii) boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke<sup>(16)</sup> dňa \_\_/\_\_/\_\_ (dd/mm/yyyy) a nevykazovali žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;

iii) od vyliahnutia neprišli do kontaktu so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.

<sup>(15)</sup> Tento oddiel môže byť na samostatnom liste, pokiaľ je pripojený k časti II certifikátu zdravia zvierat.

<sup>(16)</sup> Klinickú prehliadku musí vykonať úradný veterinárny lekár krajiny alebo územia pôvodu.

**Úradný veterinárny lekár**

Meno (veľkými písmenami)

Dátum

Kvalifikácia a titul

Pečiatka

Podpis

## KAPITOLA 26:

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP JEDNODŇOVÝCH  
KURČIAT VTÁKOV BEŽCOV DO ÚNIE (VZOR DOR)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EU		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby			
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Ďalšia držba			
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23. <input type="checkbox"/> Na opätovný vstup</b>			

I.24. Celkový počet balení	I.25. Celkové množstvo	I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)	
<b>I.27. Opis zásielky</b>			
Číselný znak	Druh	Poddruh/katégoria	Množstvo
KN			

## KRAJINA

## Vzor certifikátu DOR

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	<b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b>		
	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že jednoduché kurčatá <sup>(1)</sup> vtákov bežcov opísané v tomto certifikáte:		
	II.1.1.	sa vyliahli v pásme s kódom __ - __ <sup>(2)</sup> , ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:	
	a)	má povolenie na vstup jednoduchých kurčiat vtákov bežcov do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;	
	b)	vykonáva program dohľadu nad chorobami týkajúci sa vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 37 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;	
	c)	považuje sa za pásma bez výskytu vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 38 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;	
	II.1.2.	pochádzajú z pásma uvedeného v bode II.1.1, ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:	
	<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[považuje sa za pásma bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;]	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>alebo</i>	[nepovažuje sa za pásma bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a jednoduché kurčatá pochádzajú z kŕdľov:	
	a)	ktoré boli počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom znášky násadových vajec, z ktorých sa vyliahli jednoduché kurčatá v tejto zásielke, umiestnené do izolácie pod úradným dohľadom;	
b)	ktoré boli podrobené testu na zistenie vírusov <sup>(5)</sup> v súvislosti s infekciou vírusom pseudomoru hydiny:		
i)	ktorý sa vykonával na kloakálnych výteroch alebo na vzorkách výkalov odobraných od každého vtáka bežca v rámci 7 až 10 dní od dátumu umiestnenia vtákov bežcov pod úradný dohľad uvedený v písmene a);		
ii)	pri ktorom neboli zistené žiadne izoláty aviárneho paramyxovírusu typu 1 s indexom intracerebrálnej patogenity vyšším ako 0,4;		
iii)	ktorého výsledky boli u všetkých vtákov priaznivé a dostupné predtým, ako jednoduché kurčatá opustili liahňu na odoslanie do Únie;		
c)	v ktorých sa najmenej počas obdobia šiestich mesiacov bezprostredne pred dátumom odoslania zásielky na účely vstupu do Únie vykonával dohľad zameraný na infekciu vírusom pseudomoru hydiny podľa plánu odberu vzoriek založeného na štatistických údajoch s negatívnymi výsledkami;		
d)	ktoré neboli držané s hydinou, ktorá nespĺňa záruky v písmenách a), b) a c), v období 30 dní pred dátumom znášky a počas tejto znášky násadových vajec, z ktorých sa vyliahli jednoduché kurčatá v tejto zásielke;]		
II.1.3.	pochádzajú z pásma uvedeného v bode II.1.1, v ktorom:		
<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[a) sa nevykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]		
<sup>(3)</sup> <sup>(6)</sup> <i>alebo</i>	[a) sa vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze vykonáva v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]		
<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[b) je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré nespĺňajú všeobecné ani osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]		
<sup>(3)</sup> <sup>(7)</sup> <i>alebo</i>	[b) nie je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú iba všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a zvieratá:		
i)	neboli vakcinované uvedenými vakcínami;		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu DOR

	<p>ii) pochádzajú z krdľov, ktoré:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– neboli vakcinované uvedenými vakcínami počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> <li>– boli podrobené testu na izoláciu vírusu<sup>(5)</sup> pseudomoru hydiny vykonanému na náhodnej vzorke kloakálnych výterov odobraných najmenej 60 vtákom z každého krdľa najskôr 2 týždne pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a v ktorej neboli zistené žiadne vtáacie paramyxovírusy s indexom intracerebrálnej patogenity (ICPI) vyšším ako 0,4;</li> <li>– ktoré boli držané v izolácii pod úradným dohľadom v zariadení pôvodu počas 2 týždňov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> <li>– neboli v kontakte s hydinou, ktorá nespĺňa podmienky uvedené v prvej a druhej zarážke, počas obdobia 60 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> </ul> <p>iii) pochádzajú z násadových vajec, ktoré v liahni alebo počas prepravy neboli v kontakte s hydinou alebo násadovými vajcami, ktoré nespĺňajú požiadavky stanovené v bode ii);]</p> <p>II.1.4. pochádzajú z liahne uvedenej v kolónke I.11 schválenej príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 7 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035, a:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) ktorej schválenie nebolo pozastavené ani zrušené;</li> <li>b) ktorá je pod kontrolou príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</li> <li>c) v ktorej sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</li> <li>d) ktorá v čase odoslania zvierat do Únie nebola predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</li> <li>e) v okolí ktorej sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</li> </ul> <p>II.1.5. pochádzajú z krdľa, ktorý:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) sa nachádzal v pásme uvedenom v bode II.1.1 nepretržite počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom zberu vajec, z ktorých sa jednodňové kurčatá vyliarli;</li> </ul> <p>a, ak bol krdel dovezený do pásma uvedeného v bode II.1.1, dovoz sa uskutočnil v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako príslušné požiadavky nariadenia (EÚ) 2016/429 a delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, a pásmo, z ktorého boli zvieratá dovezené, je uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 na účely vstupu vtákov bežcov na reprodukciu a úžitkových vtákov bežcov do Únie;</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu DOR

(8)	b)	bol počas obdobia najmenej 6 týždňov bezprostredne pred dátumom zberu vajec, z ktorých sa jednodňové kurčatá vyliahli, nepretržite držaný v zariadeniach:																			
	i)	schválených príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;																			
		Názov zariadenia		Adresa		Schvaľovacie číslo															
	ii)	ktorých schválenie v čase, keď boli násadové vajcia, z ktorých sa vyliahli jednodňové kurčatá, poslané do liahne, nebolo pozastavené ani zrušené;																			
	iii)	v ktorých najmenej počas 21 dní pred dátumom odberu násadových vajec, z ktorých sa jednodňové kurčatá vyliahli, nebol hlásený výskyt žiadneho potvrdeného prípadu infekcie nízkopatogénnymi vírusmi aviárnej influenzy;																			
	<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[c]	nebol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]																		
	<sup>(3)(6)</sup> <i>alebo</i>	[c]	bol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]																		
	<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[d]	nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]																		
	<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[d]	bol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a to vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;																		
(9)		<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identifikácia kŕdľa</th> <th>Vek vtákov</th> <th>Dátum vakcinácie</th> <th>Názov a typ použitého vírusového kmeňa</th> <th>Číslo šarže vakcíny</th> <th>Názov vakcíny</th> <th>Výrobca vakcíny</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>						Identifikácia kŕdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny							
Identifikácia kŕdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny															
II.1.6.	pochádzajú z násadových vajec, ktoré:																				
a)	spĺňajú požiadavky na účely vstupu do Únie stanovené v časti III hlave 2 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;																				
b)	pred odoslaním do liahne boli označené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu;																				
c)	boli vydezinfikované v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu;																				
d)	neprišli do kontaktu s hydinou ani násadovými vajcami s nižším zdravotným štatútom, s vtákmi chovanými v zajatí ani s voľne žijúcimi vtákmi, či už počas prepravy do liahne, alebo v liahni;																				
II.1.7.	nachádzali sa:																				
a)	od vyliahnutia v krajine, na území alebo v ich pásme uvedenej(-om) v bode II.1.2;																				
b)	od vyliahnutia v zariadení uvedenom v kolónke I.11;																				
II.1.8.	od vyliahnutia neprišli do kontaktu so zvieratami s nižším zdravotným štatútom;																				
II.1.9.	neboli vakcinované proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;																				



## KRAJINA

## Vzor certifikátu DOR

<p>II.1.10. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>II.1.11. vyliahli sa dňa .....(dd/mm/rrrr);</p> <p>II.1.12. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke<sup>(10)</sup> dňa ____/____/____ (dd/mm/rrrr) a nevykazovali žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>II.1.13. sú naložené na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:</p> <p>a) sú zostrojené tak, aby:</p> <p>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</p> <p>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</p> <p>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky, krmiva alebo peria alebo aby sa ich únik minimalizoval;</p> <p>b) obsahujú len hydinu rovnakého druhu a kategórie pochádzajúcu z toho istého zariadenia;</p> <p>c) sú jednorazové, čisté a používané prvýkrát;</p> <p>d) sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámery obsahu;</p> <p>e) sú na nich uvedené informácie stanovené v bode 3 prílohy XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné jednodňové kurčatá;</p> <p>II.1.14. sú naložené na odoslanie do Únie dňa ____/____/____ (dd/mm/rrrr)<sup>(11)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s bodom II.1.13 písm. a) a bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu;</p> <p><sup>(12)</sup>II.1.15. sú určené pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689, a:</p> <p>a) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>b) pochádzajú z násadových vajíčok pochádzajúcich z kŕďľov, ktoré:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny inaktívanou vakcínou;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny živou vakcínou najneskôr 60 dní pred dátumom zberu vajíčok;]</p> <p>c) pochádzajú z liahne, v ktorej pracovné postupy zabezpečujú, že násadové vajíčka, z ktorých sa vyliahli jednodňové kurčatá, sa inkubovali v úplne odlišnom čase a na odlišných miestach než vajíčka, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v písmene b.)]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup jednodňových kurčiat vtákov bežcov do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zvierat.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>	
---	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu DOR

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.8:	Uveďte kód krajiny alebo územia alebo ich pásma uvedený v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
Kolónka I.27:	„Číselný znak KN“: použite príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 01.06.39. „Kategória“: vyberte jednu z možností: čistá línia/starí rodičia/rodičia/iné.
<b>Časť II:</b>	
(1)	„Jednodňové kurčatá“ sú hydina mladšia než 72 hodín, podľa vymedzenia pojmov v článku 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.
(2)	Kód pásma, ako sa uvádza v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
(3)	Nehodiace sa prečiarknite.
(4)	Táto záruka sa vyžaduje len pre zásielky z pásiem, ktoré sa nepovažujú za pásma bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, a sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „C“ v stĺpci 6 tabuľky.
(5)	Testy by sa mali vykonávať na vzorkách odobraných príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu alebo pod ich kontrolou a mali by prebiehať v úradnom laboratóriu určenom v súlade s článkom 37 nariadenia (EÚ) 2017/625.
(6)	Uplatňuje sa len na pásma, v ktorých sa vykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „A“ v stĺpci 6 tabuľky.
(7)	Táto záruka sa vyžaduje len pre jednodňové kurčatá z pásiem, v ktorých nie je zakázané použitie vakcín proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny, ktoré spĺňajú len všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 v súlade s jeho článkom 37 písm. e) bodom ii), a sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „B“ v stĺpci 6 tabuľky.
(8)	Uveďte názov, adresu a schvaľovacie číslo zariadenia, v ktorom bol počas 6 týždňov bezprostredne pred dátumom zberu vajec, z ktorých sa jednodňové kurčatá vyliahli, držaný kŕdeľ pôvodu.
(9)	Vyplní sa, ak boli zvieratá vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.
(10)	Klinickú prehliadku musí vykonať úradný veterinárny lekár krajiny alebo územia pôvodu.
(11)	Dátum naloženia nemôže byť skorším dátumom, ako je dátum povolenia udeleného krajine alebo územiu alebo ich pásma na účely vstupu do Únie alebo dátumom v období, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia v súvislosti so vstupom týchto zvierat z uvedenej krajiny alebo uvedeného územia alebo ich pásma.
(12)	Táto záruka sa vyžaduje len pre zásielky určené pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 27

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP NÁSADOVÝCH VAJEC HYDINY INEJ AKO VTÁKY BEŽCE DO ÚNIE  
(VZOR HEP)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EÚ		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Krajina Číslo obchodného dokladu  Kód ISO kód krajiny		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera    Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HEP

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že násadové vajcia<sup>(1)</sup> z hydiny inej ako vtáky bežce opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.1.1. pochádzajú z pásma s kódom __ - __<sup>(2)</sup>, ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:</p> <p>a) má povolenie na vstup násadových vajec hydiny inej ako vtáky bežce do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p>b) vykonáva program dohľadu nad chorobami týkajúci sa vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 105 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</p> <p>c) považuje sa za pástmo bez výskytu vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 38 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>d) považuje sa za pástmo bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>II.1.2. pochádzajú z pásma uvedeného v bode II.2.1, v ktorom:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [a] sa nevykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(4)</sup><i>alebo</i> [a] sa vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze vykonáva v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [b] je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré nespĺňajú všeobecné ani osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(5)</sup><i>alebo</i> [b] nie je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú iba všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a násadové vajcia:</p> <p>i) pochádzajú z krdľov, ktoré:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– neboli vakcinované uvedenými vakcínami počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> <li>– boli podrobené testu na izoláciu vírusu<sup>(6)</sup> pseudomoru hydiny vykonanému na náhodnej vzorke kloakálnych výterov odobraných najmenej 60 vtákom z každého krdľa najskôr 2 týždne pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a v ktorej neboli zistené žiadne vtáčie paramyxovírusy s indexom intracerebrálnej patogenity (ICPI) vyšším ako 0,4;</li> <li>– boli držané v izolácii pod úradným dohľadom v zariadení pôvodu počas 2 týždňov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> <li>– neboli v kontakte s hydinou, ktorá nespĺňa podmienky uvedené v prvej a druhej zarážke, počas obdobia 60 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> </ul> <p>ii) v liahni alebo počas prepravy neboli v kontakte s hydinou alebo násadovými vajcami, ktoré nespĺňajú požiadavky stanovené v bode i);]</p> <p>II.1.3. pochádzajú zo zariadenia uvedeného v kolónke I.11:</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(7)</sup><i>bud'</i> [a] ktoré je schválené príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 7 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035 a ktorého schválenie nebolo v čase odberu násadových vajec pozastavené ani zrušené;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HEP

	<p>(<sup>3</sup>)<sup>(8)</sup>alebo [a) ktoré je schválené príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035, a ktorého schválenie nebolo v čase zberu násadových vajec pozastavené ani zrušené;]</p> <p>b) ktoré je pod kontrolou príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>c) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p> <p>d) ktoré v čase odoslania násadových vajec do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>e) v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>II.1.4. pochádzajú z krdľa, ktorý:</p> <p>a) sa nachádzal v pásme uvedenom v bode II.1.1 nepretržite počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom naloženia násadových vajec na odoslanie do Únie;</p> <p>a, ak bol krdel' dovezený do pásma uvedeného v bode II.1.1, dovoz sa uskutočnil v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako príslušné požiadavky nariadenia (EÚ) 2016/429 a delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, a pásmo, z ktorého boli zvieratá dovezené, je uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 na účely vstupu hydiny na reprodukciu inej ako vtáky bežce a úžitkovej hydiny inej ako vtáky bežce do Únie;</p> <p>b) nepretržite počas obdobia najmenej 6 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia násadových vajec na odoslanie do Únie bol držaný v zariadení:</p> <p>i) v ktorom počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom odberu násadových vajec nebol hlásený výskyt žiadneho potvrdeného prípadu infekcie nízkopatogénnymi vírusmi aviárnej influenzy;</p> <p>ii) v ktorom:</p> <p>(<sup>3</sup>)bud' [počas posledných 12 mesiacov pred dátumom odberu násadových vajec na odoslanie do Únie nebola potvrdená infekcia baktériami <i>Salmonella pullorum</i>, <i>S. gallinarum</i> ani <i>S. arizonae</i>;]</p> <p>(<sup>3</sup>)alebo [počas posledných 12 mesiacov pred dátumom odberu násadových vajec na odoslanie do Únie bola potvrdená infekcia baktériami <i>Salmonella pullorum</i>, <i>S. gallinarum</i> alebo <i>S. arizonae</i> a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 107 písm. d) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;]</p> <p>iii) v ktorom:</p> <p>(<sup>3</sup>)bud' [počas posledných 12 mesiacov pred dátumom odberu násadových vajec na odoslanie do Únie nebola potvrdená aviárna mykoplazmóza (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i>);]</p> <p>(<sup>3</sup>)alebo [počas posledných 12 mesiacov pred dátumom odberu násadových vajec na odoslanie do Únie bola potvrdená aviárna mykoplazmóza (<i>Mycoplasma gallisepticum</i> a <i>M. meleagridis</i>) a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 107 písm. e) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HEP

(7)	[iv]	schválenom príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035;																		
(9)		<table border="1"> <thead> <tr> <th>Názov zariadenia</th> <th>Adresa</th> <th>Schvaľovacie číslo</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>					Názov zariadenia	Adresa	Schvaľovacie číslo											
Názov zariadenia	Adresa	Schvaľovacie číslo																		
	v)	ktorého schválenie nebolo v čase odberu násadových vajec pozastavené ani zrušené;																		
	vi)	v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;																		
	vii)	ktoré je pod kontrolou príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;																		
	viii)	v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;																		
	ix)	ktoré v čase odoslania násadových vajec do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;]																		
	<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[c]	nebol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]																	
	<sup>(3)</sup> <sup>(4)</sup> <i>alebo</i>	[c]	bol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]																	
	<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[d]	nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]																	
	<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[d]	bol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a to vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;																	
(10)			<table border="1"> <thead> <tr> <th>Identifikácia krdľa</th> <th>Vek vtákov</th> <th>Dátum vakcinácie</th> <th>Názov a typ použitého vírusového kmeňa</th> <th>Číslo šarže vakcíny</th> <th>Názov vakcíny</th> <th>Výrobca vakcíny</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>				Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny							
Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny														
	e)	bol predmetom programu dohľadu nad chorobami, ktorý spĺňa požiadavky uvedené v prílohe II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2019/2035, a zistilo sa, že nie je infikovaný ani nevyvoláva dôvody na podozrenie na infekciu týmito pôvodcami chorôb:																		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HEP

	( <sup>3</sup> ) <i>bud'</i>	[ <i>Salmonella pullorum</i> , <i>Salmonella gallinarum</i> a <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (v prípade druhu <i>Gallus gallus</i> );]
	( <sup>3</sup> ) <i>alebo</i>	[ <i>Salmonella arizonae</i> (séroskopina O:18(k)), <i>Salmonella pullorum</i> a <i>Salmonella gallinarum</i> , <i>Mycoplasma meleagridis</i> a <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (v prípade druhu <i>Meleagris gallopavo</i> );]
	( <sup>3</sup> ) <i>alebo</i>	[ <i>Salmonella pullorum</i> a <i>Salmonella gallinarum</i> (v prípade druhov <i>Numida meleagris</i> , <i>Coturnix coturnix</i> , <i>Phasianus colchicus</i> , <i>Perdix perdix</i> a <i>Anas spp.</i> );]
	f)	nebol v kontakte s hydinou ani násadovými vajcami s nižším zdravotným štatútom ani s vtákmi chovanými v zajatí ani s voľne žijúcimi vtákmi počas nepretržitého obdobia najmenej 6 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia násadových vajec na odoslanie do Únie;
	g)	nevykazoval v čase odberu násadových vajec symptómy prenosných chorôb;
	h)	bol v lehote 24 hodín pred naložením násadových vajec na odoslanie do Únie podrobený klinickej prehliadke <sup>(11)</sup> a nevykazoval žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;
II.1.5.	boli:	
	( <sup>3</sup> ) <i>bud'</i>	[a] bez vakcinácie proti vysokopatogénnej aviárnej influenzy;
	( <sup>3</sup> ) <sup>(4)</sup> <i>alebo</i>	[a] vakcinované proti vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;
	( <sup>3</sup> ) <i>bud'</i>	[b] bez vakcinácie proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;
	( <sup>3</sup> ) <i>alebo</i>	[b] vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;
	c)	označené odtlačkom pečiatky s použitím farebného atramentu, na ktorej je uvedené jedinečné schvaľovacie číslo zariadenia pôvodu;
	d)	vydezinfikované v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu;
II.1.6.	boli odobrané [dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)] <sup>(3)</sup> [od ___/___/___ (dd/mm/rrrr) do ___/___/___ (dd/mm/rrrr)] <sup>(3)</sup> ; <sup>(12)</sup>	
II.1.7.	sú naložené na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:	
	a)	sú zostrojené tak, aby násadové vajcia nemohli vypadnúť;
	b)	sú navrhnuté tak, aby ich bolo možné vyčistiť a vydezinfikovať;
	c)	obsahujú výlučne násadové vajcia toho istého druhu, kategórie a typu, pochádzajúce z toho istého zariadenia;
	d)	sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámery obsahu;
	e)	sú:
	( <sup>3</sup> ) <i>bud'</i>	[jednorazové, čisté a používané prvýkrát;]
	( <sup>3</sup> ) <i>alebo</i>	[pred naložením násadových vajec vyčistené a vydezinfikované v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu;]
	f)	sú na nich uvedené informácie stanovené v bode 5 prílohy XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné pre násadové vajcia hydiny;
II.1.8.	sú naložené na odoslanie do Únie do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s bodom II.1.7 písm. a) a b) a bol bezprostredne pred naložením násadových vajec vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu a vysušený alebo ponechaný, aby sa vysušil;	



## KRAJINA

## Vzor certifikátu HEP

- (13)[II.1.9. sú určené pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689, a:
- a) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;
- b) pochádzajú z krdľov, ktoré:
- (3)*bud'* [neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.]]
- (3)*alebo* [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny inaktivovanou vakcínou.]]
- (3)*alebo* [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny živou vakcínou najneskôr 60 dní pred dátumom odberu vajec.]]

**II.2. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti** [\*vypustí sa, ak Únia nie je konečným miestom určenia násadových vajec]<sup>(14)</sup>[II.2.1. Rodičovský krdel' pôvodu podliehal programu kontroly salmonely podľa článku 10 nariadenia (ES) č. 2160/2003 a osobitným požiadavkám na použitie antimikrobiálnych látok (bakteriostatík) a očkovacích látok v nariadení Komisie (ES) č. 1177/2006 a tento rodičovský krdel' bol testovaný na sérotypy salmonely s významom pre verejné zdravie:

Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum posledného odberu vzoriek z krdľa, v prípade ktorého sú známe výsledky testovania [dd/mm/rrrr]	Výsledok celého testovania krdľa <sup>(15)</sup>	
			Pozitívny	Negatívny

(14)[II.2.2. V rámci programu kontroly uvedeného v bode II.1.1 sa nezistila ani *Salmonella enteritidis* ani *Salmonella typhimurium*.]

(16)[II.2.3. Ak je členským štátom určenia Fínsko alebo Švédsko, násadové vajcia pochádzajú z krdľov, ktoré boli testované na salmonelu s negatívnym výsledkom v súlade s pravidlami stanovenými v rozhodnutí Komisie 2003/644/ES.]

**Poznámky:**

Tento certifikát je určený na vstup násadových vajec hydiny inej ako vtáky bežce do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zárodočných produktov.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.8: Uveďte kód pásma uvedený v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.

Kolónka I.27: „Číselný znak KN“: použite príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 04.07.

„Kategória“: vyberte jednu z možností: čistá línia/stari rodičia/rodičia/nosnice/iné.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HEP

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Násadové vajcia podľa vymedzenia v článku 4 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>(2) Kód pásma, ako sa uvádza v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Nehodiace sa prečiarknite.</p> <p>(4) Uplatňuje sa len na pásma, v ktorých sa vykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „A“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(5) Táto záruka sa vyžaduje len pre násadové vajcia z pásiem, v ktorých nie je zakázané použitie vakcín proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny, ktoré spĺňajú len všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 v súlade s jeho článkom 37 písm. e) bodom ii) a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „B“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(6) Testy by sa mali vykonávať na vzorkách odobraných príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu alebo pod ich kontrolou a mali by prebiehať v úradnom laboratóriu určenom v súlade s článkom 37 nariadenia (EÚ) 2017/625.</p> <p>(7) Ponechajte, ak sú násadové vajcia odoslané z liahne.</p> <p>(8) Ponechajte, ak sú násadové vajcia odoslané zo zariadenia krdľa pôvodu.</p> <p>(9) Uvedte názov, adresu a schvaľovacie číslo zariadenia, v ktorom bol držaný krdel' pôvodu násadových vajec počas 6 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia násadových vajec na odoslanie do Únie. Vyplní sa, ak boli zvieratá vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.</p> <p>(10) Klinickú prehliadku musí vykonať úradný veterinárny lekár krajiny alebo územia pôvodu.</p> <p>(11) Dátum (dátumy) odberu nemôže(-u) byť skorším(-i) dátumom(-ami) ako dátum povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátumom v období, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia v súvislosti so vstupom týchto násadových vajec z uvedeného pásma.</p> <p>(12) Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok určených pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689.</p> <p>(13) Táto záruka sa vzťahuje len na násadové vajcia patriace k druhu <i>Gallus gallus</i> a násadové vajcia moriek.</p> <p>(14) Označte ako pozitívny, ak boli ktorékoľvek výsledky počas života rodičovského krdľa pozitívne na tieto sérotypy: <i>Salmonella hadar</i>, <i>Salmonella virchow</i> a <i>Salmonella infantis</i>.</p> <p>(15) Prečiarknite/vymažte, ak zásielka nie je určená do Fínska alebo Švédska.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 28

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP NÁSADOVÝCH VAJEK  
VTÁKOV BEŽCOV DO ÚNIE (VZOR HER)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EU			
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
			<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód		<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia		<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia		<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>	Číslo kontajnera Číslo plomby			
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>				
<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty					
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny		<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
		<b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/katéria	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HER

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že násadové vajcia<sup>(1)</sup> vtákov bežcov opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.1.1. pochádzajú z pásma s kódom __ - __<sup>(2)</sup>, ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:</p> <p>a) má povolenie na vstup násadových vajec vtákov bežcov do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p>b) vykonáva program dohľadu nad chorobami týkajúci sa vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 105 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</p> <p>c) považuje sa za pásmo bez výskytu vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 38 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>II.1.2. pochádzajú z pásma uvedeného v bode II.1.1, ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [považuje sa za pásmo bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(4)</sup><i>alebo</i> [nepovažuje sa za pásmo bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a násadové vajcia pochádzajú z krádľov:</p> <p>a) ktoré boli počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom znášky násadových vajec v tejto zásielke umiestnené do izolácie pod úradným dohľadom;</p> <p>b) ktoré boli podrobené testu na zistenie vírusov<sup>(5)</sup> v súvislosti s infekciou vírusom pseudomoru hydiny:</p> <p>i) ktorý sa vykonal na kloakálnych výteroch alebo na vzorkách výkalov odobraných od každého vtáka bežca v rámci 7 až 10 dní od dátumu umiestnenia vtákov bežcov pod úradný dohľad uvedený v písmene a);</p> <p>ii) pri ktorom neboli zistené žiadne izoláty aviárneho paramyxovírusu typu 1 s indexom intracerebrálnej patogenity vyšším ako 0,4;</p> <p>iii) ktorého výsledky boli u všetkých vtákov priaznivé a dostupné predtým, ako jednoduchové kurčatá opustili liahňu na odoslanie do Únie;</p> <p>c) v ktorých sa najmenej počas obdobia šiestich mesiacov bezprostredne pred dátumom odoslania zásielky na účely vstupu do Únie vykonával dohľad zameraný na infekciu vírusom pseudomoru hydiny podľa plánu odberu vzoriek založeného na štatistických údajoch, a to s negatívnymi výsledkami;</p> <p>d) ktoré neboli držané s hydinou, ktorá nespĺňa záruky v písmenách a), b) a c), v období 30 dní pred dátumom znášky a počas tejto znášky násadových vajec v tejto zásielke;]</p> <p>II.1.3. pochádzajú z pásma uvedeného v bode II.1.1, v ktorom:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [a) sa nevykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(6)</sup><i>alebo</i> [a) sa vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze vykonáva v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [b) je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré nespĺňajú všeobecné ani osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(7)</sup><i>alebo</i> [b) nie je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú iba všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a násadové vajcia:</p> <p>i) pochádzajú z krádľov, ktoré:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- neboli vakcinované uvedenými vakcínami počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> </ul>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HER

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- boli podrobené testu na izoláciu vírusu<sup>(5)</sup> pseudomoru hydiny vykonanému na náhodnej vzorke kloakálnych výterov odobraných najmenej 60 vtákom z každého krdľa najskôr 2 týždne pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a v ktorej neboli zistené žiadne vtáacie paramyxovírusy s indexom intracerebrálnej patogenity (ICPI) vyšším ako 0,4;</li> <li>- ktoré boli držané v izolácii pod úradným dohľadom v zariadení pôvodu počas 2 týždňov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> <li>- neboli v kontakte s hydinou, ktorá nespĺňa podmienky uvedené v prvej a druhej zarážke, počas obdobia 60 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> </ul> <p>ii) v liahni alebo počas prepravy neboli v kontakte s hydinou alebo násadovými vajcami, ktoré nespĺňajú požiadavky stanovené v bode i);]</p> <p>II.1.4. pochádzajú zo zariadenia uvedeného v kolónke I.11:</p> <p><sup>(3)(8)</sup><i>bud'</i> [a] ktoré je schválené príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 7 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035 a ktorého schválenie nebolo v čase odberu násadových vajec pozastavené ani zrušené;]</p> <p><sup>(3)(9)</sup><i>alebo</i> [a] ktoré je schválené príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035, a ktorého schválenie nebolo v čase odberu násadových vajec pozastavené ani zrušené;]</p> <p>b) ktoré je pod kontrolou príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</p> <p>c) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p> <p>d) ktoré v čase odoslania násadových vajec do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>e) v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>II.1.5. pochádzajú z krdľa, ktorý:</p> <p>a) sa nachádzal v pásme uvedenom v bode II.1.1 nepretržite počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom naloženia násadových vajec na odoslanie do Únie;</p> <p>a, ak bol krdel' dovezený do pásma uvedeného v bode II.1.1, dovoz sa uskutočnil v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako príslušné požiadavky nariadenia (EÚ) 2016/429 a delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, a pásma, z ktorého boli zvieratá dovezené, je uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 na účely vstupu vtákov bežcov na reprodukciu a úžitkových vtákov bežcov do Únie;</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HER

	<p>b) nepretržite počas obdobia najmenej 6 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia násadových vajec na odoslanie do Únie bol držaný v zariadení:</p> <p>i) v ktorom počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom odberu násadových vajec nebol hlásený výskyt žiadneho potvrdeného prípadu infekcie nízkopatogénnymi vírusmi aviárnej influenzy;</p> <p><sup>(8)</sup>[ii) schválenom príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 8 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</p> <p>(10)</p> <table border="1" style="margin-left: 40px;"> <thead> <tr> <th>Názov zariadenia</th> <th>Adresa</th> <th>Schvaľovacie číslo</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>iii) ktorého schválenie nebolo v čase odberu násadových vajec pozastavené ani zrušené;</p> <p>iv) v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>v) ktoré je pod kontrolou príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>vi) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p> <p>vii) ktoré v čase odoslania násadových vajec do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [c) nebol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]</p> <p><sup>(3)(5)</sup><i>alebo</i> [c) bol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [d) nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [d) bol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a to vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;</p>	Názov zariadenia	Adresa	Schvaľovacie číslo			
Názov zariadenia	Adresa	Schvaľovacie číslo					

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HER

(1)		Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny

e) nebol v kontakte s hydinou ani násadovými vajcami s nižším zdravotným štatútom ani s vtákmi chovanými v zajatí ani s voľne žijúcimi vtákmi počas nepretržitého obdobia najmenej 6 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia násadových vajec na odoslanie do Únie;

f) nevykazoval v čase odberu násadových vajec symptómy prenosných chorôb;

g) bol v lehote 24 hodín pred naložením násadových vajec na odoslanie do Únie podrobený klinickej prehliadke<sup>(12)</sup> a nevykazoval žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;

II.1.6. boli:

<sup>(3)</sup>*bud'* [a) bez vakcinácie proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]

<sup>(3)(6)</sup>*alebo* [a) vakcinované proti vysokopatogénnej aviárnej influenze v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]

<sup>(3)</sup>*bud'* [b) bez vakcinácie proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]

<sup>(3)</sup>*alebo* [b) vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]

c) označené odtlačkom pečiatky s použitím farebného atramentu, na ktorej je uvedený ISO kód krajiny alebo územia pôvodu a jedinečné schvaľovacie číslo zariadenia pôvodu;

d) vydezinfikované v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu;

II.1.7. boli odobrané [dňa \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/rrrr)]<sup>(3)</sup> [od \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/rrrr) do \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/rrrr)]<sup>(3); (13)</sup>

II.1.8. sú naložené na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:

a) sú zostrojené tak, aby násadové vajcia nemohli vypadnúť;

b) sú navrhnuté tak, aby ich bolo možné vyčistiť a vydezinfikovať;

c) obsahujú výlučne násadové vajcia toho istého druhu, kategórie a typu, pochádzajúce z toho istého zariadenia;

d) sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámery obsahu;

e) sú:

<sup>(3)</sup>*bud'* [jednorazové, čisté a používané prvýkrát;]

<sup>(3)</sup>*alebo* [pred naložením násadových vajec vyčistené a vydezinfikované v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu;]

f) sú na nich uvedené informácie stanovené v bode 5 prílohy XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné pre násadové vajcia hydiny;



## KRAJINA

## Vzor certifikátu HER

<p>II.1.9. sú naložené na odoslanie do Únie do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s bodom II.1.8 písm. a) a b) a bol bezprostredne pred naložením násadových vajec na odoslanie do Únie vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu a vysušený alebo ponechaný, aby sa vysušil;</p> <p><sup>(14)</sup>II.1.10. sú určené pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689, a:</p> <p>a) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>b) pochádzajú z krdľov, ktoré:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny inaktivovanou vakcínou.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny živou vakcínou najneskôr 60 dní pred dátumom zberu vajec.]]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup násadových vajec vtákov bežcov do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zárodočných produktov.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.8: Uveďte kód pásma uvedený v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>Kolónka I.27: Opis zásielky:          „Číselný znak KN“: uveďte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 04.07.          „Kategória“: vyberte jednu z možností: čistá línia/starí rodičia/rodičia/iné.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Násadové vajcia podľa vymedzenia v článku 4 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>(2) Kód pásma, ako sa uvádza v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Nehodiace sa prečiarňte.</p> <p>(4) Táto záruka sa vyžaduje len pre zásielky z pásiem, ktoré sa nepovažujú za pásma bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689 a sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „C“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(5) Testy by sa mali vykonávať na vzorkách odobraných príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu alebo pod ich kontrolou a mali by prebiehať v úradnom laboratóriu určenom v súlade s článkom 37 nariadenia (EÚ) 2017/625.</p>
--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HER

<p>(6) Uplatňuje sa len na pásma, v ktorých sa vykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689, a ktoré sú uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „A“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(7) Táto záruka sa vyžaduje len pre násadové vajcia z pásiem, v ktorých nie je zakázané použitie vakcín proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny, ktoré spĺňajú len všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/689 v súlade s jeho článkom 37 písm. e) bodom ii) a ktoré sú uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „B“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(8) Ponechajte, ak sú násadové vajcia odoslané z liahne.</p> <p>(9) Ponechajte, ak sú násadové vajcia odoslané zo zariadenia krdľa pôvodu.</p> <p>(10) Uveďte názov, adresu a schvaľovacie číslo zariadenia, v ktorom bol držaný krdel' pôvodu násadových vajec počas 6 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia násadových vajec na odoslanie do Únie.</p> <p>(11) Vyplní sa, ak boli zvieratá vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.</p> <p>(12) Klinickú prehliadku musí vykonať úradný veterinárny lekár krajiny alebo územia pôvodu.</p> <p>(13) Dátum (dátumy) odberu nemôže(-u) byť skorším(-i) dátumom(-ami) ako dátum povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátumom v období, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia v súvislosti so vstupom týchto násadových vajec z uvedeného pásma.</p> <p>(14) Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok určených pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689.</p>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkýmipísmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

KAPITOLA 29

VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP VAJEC BEZ OBSAHU  
ŠPECIFIKOVANÝCH PATOGENOV DO ÚNIE (VZOR SPF)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ			
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSO C</b>	
			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
			<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód		<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia		<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
			<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia		<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty					
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny		<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
		<b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SPF

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že vajcia bez obsahu špecifikovaných patogénov<sup>(1)</sup> opísané v časti I tohto certifikátu:</p> <p>II.1. pochádzajú z pásma s kódom __ - __ - __<sup>(2)</sup>, z ktorého je ku dňu vydania tohto certifikátu povolený vstup vajec bez obsahu špecifikovaných patogénov do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p>II.2. pochádzajú zo zariadenia uvedeného v kolónke I.11:</p> <p>a) ktoré je pod kontrolou príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</p> <p>b) ktoré spĺňa podmienky opísané v Európskom liekopise;</p> <p>c) ktoré je schválené príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň rovnocenné s požiadavkami stanovenými v článku 8 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035, a ktorého schválenie nebolo pozastavené ani zrušené;</p> <p>d) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p> <p>e) ktoré v čase odoslania vajec do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>II.3. pochádzajú z krdľa, ktorý:</p> <p>a) bol počas obdobia najmenej 6 týždňov pred dátumom zberu vajec na odoslanie do Únie držaný v zariadení uvedenom v bode II.2;</p> <p>b) je bez výskytu špecifikovaných patogénov, ako je to opísané v Európskom liekopise, a klinické vyšetrenia požadované pre tento osobitný štatút boli vyhovujúce vrátane negatívnych výsledkov testovania na vysokopatogénnu aviánu influenzu, infekciu vírusom pseudomoru hydiny a infekciu nízkopatogénnymi vírusmi aviárnej influenzy, ktoré sa vykonali v období 30 dní pred dátumom zberu vajec na odoslanie do Únie;</p> <p>c) sa najmenej raz za týždeň podrobil klinickým vyšetreniam, ako je to opísané v Európskom liekopise, a nezistili sa symptómy choroby ani iné príznaky, ktoré by vyvolali podozrenie na prítomnosť akejkoľvek choroby;</p> <p>d) nebol počas obdobia najmenej 6 týždňov pred dátumom zberu vajec v kontakte s hydinou s nižším zdravotným štatútom alebo s vtákmi;</p> <p>e) nevykazoval v čase zberu vajec symptómy prenosných chorôb;</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SPF

- II.4. boli:
- označené odtlačkom pečiatky s použitím farebného atramentu, na ktorej je vyznačený ISO kód krajiny alebo územia pôvodu a jedinečné schvaľovacie číslo zariadenia pôvodu;
  - vydezinfikované v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu;
- II.5. boli odobrané [dňa \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/rrrr)]<sup>(3)</sup> [od \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/rrrr) do \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/rrrr)]<sup>(3); (4)</sup>
- II.6. sú naložené na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:
- sú zostrojené tak, aby vajcia nemohli vypadnúť;
  - sú navrhnuté tak, aby ich bolo možné vyčistiť a vydezinfikovať;
  - obsahujú výlučne vajcia toho istého druhu, kategórie a typu, pochádzajúce z toho istého zariadenia;
  - sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámery obsahu;
  - sú:
- <sup>(3)</sup>*bud'* [jednorazové, čisté a používané prvýkrát;]
- <sup>(3)</sup>*alebo* [pred naložením vajec vyčistené a vydezinfikované v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu;]
- sú na nich uvedené informácie stanovené v bode 6 prílohy XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné pre vajcia bez obsahu špecifikovaných patogénov;
- II.7. sú naložené na odoslanie do Únie do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s bodom II.1.6 písm. a) a b) a bol bezprostredne pred naložením vajec na odoslanie do Únie vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu a vysušený alebo ponechaný, aby sa vysušil;

**Poznámky:**

Tento certifikát je určený na vstup vajec bez obsahu špecifikovaných patogénov do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených produktov.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.8: Uveďte kód pásma uvedený v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.

Kolónka I.27: Opis zásielky

„Číselný znak KN<sup>cs</sup>“: uveďte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 04.07.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SPF

	<b>Časť II:</b> (1) Vajcia bez obsahu špecifikovaných patogénov podľa vymedzenia v článku 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692. (2) Kód pásma, ako sa uvádza v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404. (3) Nehodiace sa prečiarknite. (4) Dátum (dátumy) odberu nemôže(-u) byť skorším dátumom(-ami) ako je dátum povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátumom v období, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia v súvislosti so vstupom týchto produktov z uvedeného pásma.
	<b>Úradný veterinárny lekár</b> Meno (veľkýmipismenami) Dátum Pečiatka Kvalifikácia a titul Podpis

## KAPITOLA 30

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU  
ZVIERAT NA VSTUP HYDINY URČENEJ NA ZABITIE INEJ AKO VTÁKY BEŽČE  
DO ÚNIE (VZOR SP)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>				
<input type="checkbox"/> Zabitie				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			



I.24. Celkový počet balení	I.25. Celkové množstvo	I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)
<b>I.27. Opis zásielky</b>		
Číselný znak	Druh	Množstvo
KN		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SP

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že hydina určená na zabitie<sup>(1)</sup> iná ako vtáky bežce opísaná v časti I tohto certifikátu:</p> <p>II.1.1. pochádza z pásma s kódom __ - _<sup>(2)</sup>, ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:</p> <p>a) má povolenie na vstup hydiny určenej na zabitie inej ako vtáky bežce do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p>b) vykonáva program dohľadu nad chorobami týkajúci sa vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 37 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</p> <p>c) považuje sa za pásmo bez výskytu vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 38 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>d) považuje sa za pásmo bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>II.1.2. pochádza z pásma uvedeného v bode II.1.1, v ktorom:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [a] sa nevykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenzy;]</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(4)</sup><i>alebo</i> [a] sa vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenzy vykonáva v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [b] je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré nespĺňajú všeobecné ani osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(5)</sup><i>alebo</i> [b] nie je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú iba všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a zvieratá:</p> <p>i) neboli vakcinované uvedenými vakcínami počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</p> <p>ii) pochádzajú z krdľa alebo krdľov, ktoré boli podrobené testu na izoláciu vírusu<sup>(6)</sup> pseudomoru hydiny vykonanému na náhodnej vzorke kloakálnych výterov najmenej 60 vtákov z každého krdľa odobranej najskôr 2 týždne pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a v ktorom(-ých) neboli zistené žiadne vtáčie paramyxovírusy s indexom intracerebrálnej patogenity (ICPI) vyšším ako 0,4;</p> <p>iii) boli držané v izolácii v zariadení pôvodu pod úradným dohľadom počas 2 týždňov uvedených v bode ii);</p> <p>iv) neboli v kontakte s hydinou, ktorá nespĺňa podmienky uvedené v bodoch i) a ii), počas obdobia 60 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]</p> <p>II.1.3. sa nachádzala v pásme uvedenom v bode II.1.1 nepretržite počas obdobia najmenej 6 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie alebo od vyliahnutia, ak sú zvieratá mladšie ako 6 týždňov;</p> <p>a, ak je dovezená do pásma uvedeného v bode II.1.1, dovoz sa uskutočnil v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako príslušné požiadavky nariadenia (EÚ) 2016/429 a delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, a pásmo, z ktorého boli zvieratá dovezené, je uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 na účely vstupu hydiny určenej na zabitie inej ako vtáky bežce do Únie;</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SP

<p>II.1.4</p> <p>a)</p> <p>b)</p> <p>c)</p> <p>d)</p> <p>e)</p> <p>II.1.5.</p> <p>a)</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i></p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i></p> <p>(7)</p>	<p>pochádza zo zariadenia uvedeného v kolónke I.11:</p> <p>ktoré bolo registrované príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p> <p>ktoré v čase odoslania zvierat do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>v ktorom počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nebol hlásený výskyt žiadneho potvrdeného prípadu infekcie nízkopatogénnymi vírusmi aviárnej influenzy;</p> <p>pochádza z krdľa, ktorý:</p> <p>nebol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;</p> <p>[b] nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]</p> <p>[b] bol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a to vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;</p>
--	--

Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny

]

<p>II.1.6.</p> <p>II.1.7.</p> <p>II.1.8</p>	<p>sa nachádzala v zariadení uvedenom v kolónke I.11 od vyliahnutia alebo nepretržite počas obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;</p> <p>nebola v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od vyliahnutia alebo počas obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;</p> <p>nie je určená na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p>
---	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SP

	<p>II.1.9. bola v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobená klinickej prehliadke<sup>(8)</sup> dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr) a nevykazovala žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p>
	<p>II.1.10. je naložená na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:</p>
	<p>a) sú zostrojené tak, aby:</p>
	<p>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</p>
	<p>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</p>
	<p>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky, krmiva alebo peria alebo aby sa ich únik minimalizoval;</p>
	<p>b) obsahujú len hydinu rovnakého druhu a kategórie pochádzajúcu z toho istého zariadenia;</p>
	<p>c) sú:</p>
	<p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nepoužitá a účelová jednorazová kontajnery určené na zničenie po prvom použití;]</p>
	<p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [pred naložením zvierat vyčistené a vydezinfikované a vysušené, alebo boli ponechané, aby sa vysušili;]</p>
	<p>d) sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámenny obsahu;</p>
	<p>e) sú na nich uvedené informácie stanovené v bode 2 prílohy XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné pre hydinu určenú na zabitie;</p>
	<p>II.1.11. je naložená na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(9)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s bodom II.1.10 písm. a) a bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu:</p>
	<p><sup>(10)</sup>[II.1.12. je určená pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689, a:</p>
	<p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nebola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny a mala negatívne výsledky sérologických testov<sup>(6)</sup> na zistenie prítomnosti protilátok proti vírusu pseudomoru hydiny vykonaných na vzorkách krvi na takej úrovni, ktorá zaručuje 95 % spoľahlivosť zistenia infekcie pri prevalencii 5 % a ktoré boli odobrané počas obdobia najmenej 14 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie.]]</p>
	<p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [bola počas obdobia posledných 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny, avšak nie živou vakcínou, a mala negatívny výsledok testu na izoláciu vírusu<sup>(6)</sup> pseudomoru hydiny, ktorý sa vykonal na náhodnej vzorke kloakálnych výterov alebo na vzorkách výkalov odobraných najmenej 60 vtákom počas 14 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie.]]</p>
	<p><b>II.2. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b> [*vypustí sa, ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat]</p>
	<p>II.2.1. Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I nedostali:</p>
	<p>– žiadne stilbenové ani tyrostatické látky,</p>
	<p>– estrogénne, androgénne a gestagénne látky ani beta-antagonistické látky na iné účely, ako je terapeutické alebo zootecnické ošetrovanie (podľa vymedzenia v smernici Rady 96/22/ES).</p>

KRAJINA

Vzor certifikátu SP

II.2.2. Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I spĺňajú záruky vzťahujúce sa na živé zvieratá a produkty z nich stanovené v plánoch rezídií predložených v súlade s článkom 29 smernice Rady 96/23/ES a dotknuté zvieratá sú uvedené v rozhodnutí Komisie 2011/163/EÚ pri dotknutej krajine pôvodu.

<sup>(11)</sup>[II.2.3. Kříděl původu podliehal programu kontroly salmonely podľa článku 10 nariadenia (ES) č. 2160/2003 a osobitným požiadavkám na použitie antimikrobiálnych látok (bakteriostatík) a očkovacích látok v nariadení Komisie (ES) č. 1177/2006 a tento kříděl bol testovaný na sérotypy salmonely s významom pre verejné zdravie:

Identifikácia kříděl'a	Vek vtákov	Dátum posledného odberu vzoriek z kříděl'a, v prípade ktorého sú známe výsledky testovania [dd/mm/rrrr]	Výsledok celého testovania kříděl'a <sup>(12)</sup>	
			pozitívny	negatívny

Z iných dôvodov, ako je program kontroly salmonely:

<sup>(3)</sup>bud' [jatočnej hydine neboli podané antimikrobiálne látky;]

<sup>(3)(13)</sup>alebo[jatočnej hydine boli podané tieto antimikrobiálne látky: .....;]

<sup>(14)</sup>[II.2.4. Ak je členským štátom určenia Fínsko alebo Švédsko, hydina bola podrobená mikrobiologickému testu odberom vzoriek v chove pôvodu a bola testovaná na salmonelu s negatívnym výsledkom v súlade s postupmi uvedenými v rozhodnutí 95/410/ES podľa článku 9 ods. 3 nariadenia (ES) č. 2160/2003.]

**Poznámky:**

Tento certifikát je určený na vstup hydiny určenej na zabitie inej ako vtáky bežce do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zvierat.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.8: Uvedte kód pásma uvedený v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.

Kolónka I.27: „Číselný znak KN“: uvedte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 01.05 alebo 01.06.39.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SP

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) „Hydina určená na zabitie“ je hydina, ktorá sa má prepraviť na bitúnok, podľa vymedzenia pojmov v článku 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>(2) Kód pásma, ako sa uvádza v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Nehodiace sa prečiarknite.</p> <p>(4) Uplatňuje sa len na pásma, v ktorých sa vykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „A“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(5) Táto záruka sa vyžaduje len pre hydinu z pásiem, v ktorých nie je zakázané použitie vakcín proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny, ktoré spĺňajú len všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 v súlade s jeho článkom 37 písm. e) bodom ii) a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „B“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(6) Testy by sa mali vykonávať na vzorkách odobraných príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu alebo pod ich kontrolou a mali by prebiehať v úradnom laboratóriu určenom v súlade s článkom 37 nariadenia (EÚ) 2017/625.</p> <p>(7) Vyplní sa, ak boli zvieratá vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.</p> <p>(8) Klinickú prehliadku musí vykonať úradný veterinárny lekár krajiny alebo územia pôvodu.</p> <p>(9) Dátum naloženia nemôže byť skorším dátumom, ako je dátum povolenia udeleného krajine alebo územiu alebo ich pásmu na účely vstupu do Únie alebo dátumom v období, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia v súvislosti so vstupom týchto zvierat z uvedenej krajiny alebo uvedeného územia alebo ich pásma.</p> <p>(10) Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok určených pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689.</p> <p>(11) Táto záruka sa vzťahuje len na hydinu patriacu k druhu <i>Gallus gallus</i> a morky.</p> <p>(12) Označte ako pozitívny, ak boli ktorékoľvek výsledky počas života krdľa pozitívne na tieto sérotypy: <i>Salmonella enteritidis</i> a <i>Salmonella typhimurium</i>.</p> <p>(13) Vyplňte podľa potreby: uveďte názov a účinnú látku použitých antimikrobiálnych látok.</p> <p>(14) Prečiarknite/vymažte, ak zásielka nie je určená do Fínska alebo Švédska.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 31

VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP VTÁKOV BEŽCOV URČENÝCH NA ZABITIE DO ÚNIE (VZOR SR)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EÚ			
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>		
	ISO kód krajiny	<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>			
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina	ISO kód krajiny	ISO kód krajiny	
	ISO kód krajiny	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	Kód	<b>I.8. Región pôvodu</b>	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>			
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>			
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ      Kód  Krajina      ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu			
<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>					
	<input type="checkbox"/> Zabitie				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina	ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
		<b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení	I.25. Celkové množstvo	I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)
<b>I.27. Opis zásielky</b>		
Číselný znak	Druh	Množstvo
KN		



## KRAJINA

## Vzor certifikátu SR

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b> [*vypustí sa, ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat]</p> <p>II.1.1. Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I nedostali:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– žiadne stilbenové ani tyrostatické látky,</li> <li>– estrogénne, androgénne a gestagénne látky ani beta-antagonistické látky na iné účely, ako je terapeutické alebo zootechnické ošetrovanie (podľa vymedzenia v smernici Rady 96/22/ES).</li> </ul> <p>II.1.2. Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I spĺňajú záruky vzťahujúce sa na živé zvieratá a produkty z nich stanovené v plánoch rezíduí predložených v súlade s článkom 29 smernice Rady 96/23/ES a dotknuté zvieratá sú uvedené v rozhodnutí Komisie 2011/163/EÚ pri dotknutej krajine pôvodu.</p> <p><b>II.2. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že vtáky nadradu bežce určené na zabitie<sup>(1)</sup> opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.2.1. pochádzajú z pásma s kódom __ - _<sup>(2)</sup>, ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) má povolenie na vstup vtákov bežcov určených na zabitie do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</li> <li>b) vykonáva program dohľadu nad chorobami týkajúci sa vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 37 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</li> <li>c) považuje sa za pásmo bez výskytu vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 38 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</li> </ol> <p>II.2.2. pochádzajú z pásma uvedeného v bode II.2.1, ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [sa považuje za pásmo bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)(4)</sup><i>alebo</i> [sa nepovažuje za pásmo bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a zvieratá:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) boli umiestnené pod úradný dohľad počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> <li>b) počas obdobia uvedeného v písmene a) boli držané v úplnej izolácii mimo priameho či nepriameho kontaktu s inými vtákmi, v zariadeniach schválených na tento účel príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu;</li> <li>c) boli podrobené testu na zistenie vírusov<sup>(5)</sup> v súvislosti s infekciou vírusom pseudomoru hydiny; <ol style="list-style-type: none"> <li>i) ktorý sa vykonal na kloakálnych výteroch alebo na vzorkách výkalov odobraných od každého vtáka bežca v rámci 7 až 10 dní od dátumu umiestnenia vtákov bežcov pod úradný dohľad uvedený v písmene a);</li> <li>ii) pri ktorom neboli zistené žiadne izoláty aviárneho paramyxovírusu typu 1 s indexom intracerebrálnej patogenity vyšším ako 0,4;</li> <li>iii) u všetkých vtákov v zásielke boli k dispozícii priaznivé výsledky, a to pred tým, ako opustili zariadenia uvedené v písmene b) s cieľom odoslania do Únie;</li> </ol> </li> </ol>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SR

	<p>d) pochádzajú z krdľov, v ktorých sa počas obdobia najmenej 6 mesiacov bezprostredne pred dátumom odoslania zásielky na účely vstupu do Únie vykonával s negatívnymi výsledkami dohľad zameraný na infekciu vírusom pseudomoru hydiny podľa plánu odberu vzoriek založeného na štatistických údajoch;]</p> <p>II.2.3. pochádzajú z pásma uvedeného v bode II.2.1, v ktorom:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [a) sa nevykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(6)</sup><i>alebo</i> [a) sa vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze vykonáva v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [b) je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré nespĺňajú všeobecné ani osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup><sup>(7)</sup><i>alebo</i> [b) nie je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú iba všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a zvieratá:</p> <p>i) neboli vakcinované uvedenými vakcínami počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</p> <p>ii) pochádzajú z krdľa alebo krdľov, ktoré boli podrobené testu na izoláciu vírusu<sup>(5)</sup> pseudomoru hydiny vykonanému na náhodnej vzorke kloakálnych výterov najmenej 60 vtákov z každého krdľa odobranej najskôr 2 týždne pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a v ktorom(-ých) neboli zistené žiadne vtáčie paramyxovírusy s indexom intracerebrálnej patogenity (ICPI) vyšším ako 0,4;</p> <p>iii) boli držané v izolácii v zariadení pôvodu pod úradným dohľadom počas 2 týždňov uvedených v bode ii);</p> <p>iv) neboli v kontakte s hydinou, ktorá nespĺňa podmienky uvedené v bodoch i) a ii), počas obdobia 60 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]</p> <p>II.2.4. sa nachádzali v pásme uvedenom v bode II.2.1 nepretržite počas obdobia najmenej 6 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie alebo od vyliahnutia, ak sú mladšie ako 6 týždňov;</p> <p>a, ak boli dovezené do pásma uvedeného v bode II.2.1, dovoz sa uskutočnil v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako príslušné požiadavky nariadenia (EÚ) 2016/429 a delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, a pásmo, z ktorého boli zvieratá dovezené, je uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 na účely vstupu vtákov bežcov určených na zabitie do Únie;</p> <p>II.2.5. pochádzajú zo zariadenia uvedeného v kolónke I.11:</p> <p>a) ktoré bolo registrované príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>b) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p>
--	---

KRAJINA

Vzor certifikátu SR

	<p>c) ktoré v čase odoslania zvierat do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>d) v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>e) v ktorom počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nebol hlásený výskyt žiadneho potvrdeného prípadu infekcie nízkopatogénnymi vírusmi aviárnej influenzy;</p> <p>II.2.6. pochádzajú z krdľa, ktorý:</p> <p>a) nebol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [b) nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [b) bol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a to vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;</p> <p>(8)</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse; margin: 10px 0;"> <thead> <tr> <th style="width: 12.5%;">Identifikácia krdľa</th> <th style="width: 12.5%;">Vek vtákov</th> <th style="width: 12.5%;">Dátum vakcinácie</th> <th style="width: 12.5%;">Názov a typ použitého vírusového kmeňa</th> <th style="width: 12.5%;">Číslo šarže vakcíny</th> <th style="width: 12.5%;">Názov vakcíny</th> <th style="width: 12.5%;">Výrobca vakcíny</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="height: 30px;"></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny							
Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny									
	<p>c) bol v lehote 24 hodín pred naložením zvierat na odoslanie do Únie podrobený klinickej prehliadke<sup>(9)</sup> a nevykazoval žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>II.2.7. sa nachádzali v zariadení uvedenom v kolónke I.11 od vyliahnutia alebo nepretržite počas obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;</p> <p>II.2.8. neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od vyliahnutia alebo počas obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;</p> <p>II.2.9. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>II.2.10. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke<sup>(9)</sup> dňa ___/___/___ (dd/mm/yyyy) a nevykazovali žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p>														

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SR

<p>II.2.11. sú naložené na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:</p> <p>a) sú zostrojené tak, aby:</p> <p>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</p> <p>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</p> <p>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky, krmiva alebo peria alebo aby sa ich únik minimalizoval;</p> <p>b) obsahujú len hydinu rovnakého druhu a kategórie pochádzajúcu z toho istého zariadenia;</p> <p>c) sú:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [nepoužité a účelové jednorazové kontajnery určené na zneškodnenie po prvom použití;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [pred naložením zvierat vyčistené a vydezinfikované a vysušené, alebo boli ponechané, aby sa vysušili;]</p> <p>d) sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámenny obsahu;</p> <p>e) sú na nich uvedené informácie stanovené v bode 2 prílohy XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné pre hydinu určenú na zabitie;</p> <p>II.2.12. sú naložené na odoslanie do Únie dňa ____/____/____ (dd/mm/yyyy)<sup>(10)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s II.2.11 písm. a) a bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu:</p> <p><sup>(11)</sup>II.2.13. sú určené pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689, a:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny a mali negatívne výsledky sérologických testov<sup>(5)</sup> na zistenie prítomnosti protilátok proti vírusu pseudomoru hydiny vykonaných na vzorkách krvi na takej úrovni, ktorá zaručuje 95 % spoľahlivosť zistenia infekcie pri prevalencii 5 % a ktoré boli odobrané počas obdobia najmenej 14 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [boli počas obdobia posledných 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny, avšak nie živou vakcínou, a mali negatívny výsledok testu na izoláciu vírusu<sup>(5)</sup> pseudomoru hydiny, ktorý sa vykonal na náhodnej vzorke kloakálnych výterov alebo na vzorkách výkalov odobraných najmenej 60 vtákom počas 14 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie.]]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup vtákov bežcov určených na zabitie do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zvierat.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>	
---	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu SR

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.8:	Uveďte kód krajiny alebo územia alebo ich pásma uvedené v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
Kolónka I.27:	„Číselný znak KN“: použite príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 01.06.39.
<b>Časť II:</b>	
(1)	„Vtáky bežce určené na zabitie“ sú vtáky bežce, ktoré sa majú prepraviť priamo na bitúnok, podľa vymedzenia pojmov v článku 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.
(2)	Kód pásma, ako sa uvádza v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
(3)	Nehodiace sa prečiarknite.
(4)	Táto záruka sa vyžaduje len pre zásielky z pásiem, ktoré sa nepovažujú za pásma bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, a sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „C“ v stĺpci 6 tabuľky.
(5)	Testy by sa mali vykonávať na vzorkách odobraných príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu alebo pod ich kontrolou a mali by prebiehať v úradnom laboratóriu určenom v súlade s článkom 37 nariadenia (EÚ) 2017/625.
(6)	Uplatňuje sa len na pásma, v ktorých sa vykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „A“ v stĺpci 6 tabuľky.
(7)	Táto záruka sa vyžaduje len pre hydiny z pásiem, v ktorých nie je zakázané použitie vakcín proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny, ktoré spĺňajú len všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 v súlade s jeho článkom 37 písm. e) bodom ii) a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „B“ v stĺpci 6 tabuľky.
(8)	Vyplní sa, ak boli zvieratá vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.
(9)	Klinickú prehliadku musí vykonať úradný veterinárny lekár krajiny alebo územia pôvodu.
(10)	Dátum naloženia nemôže byť skorším dátumom ako dátum povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátumom v období, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia v súvislosti so vstupom týchto zvierat z uvedeného pásma.
(11)	Táto záruka sa vyžaduje len pre zásielky určené pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 32

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP MENEJ AKO 20 KUSOV HYDINY INEJ AKO VTÁKY BEŽCE DO ÚNIE  
(VZOR POU-LT20)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EU		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Krajina Číslo obchodného dokladu Kód ISO kód krajiny		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Ďalšia držba <input type="checkbox"/> Zabitie				
<b>I.21.</b> <input type="checkbox"/> Na tranzit Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22.</b> <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh			
	<b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení	I.25. Celkové množstvo	I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)	
<b>I.27. Opis zásielky</b>			
Číselný znak	Druh	Poddruh/katégoria	Množstvo
KN			

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POU-LT20

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC	
<b>II.1. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b> [*vypustí sa, ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat]				
II.1.1. Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I nedostali:				
<ul style="list-style-type: none"> <li>– žiadne stilbenové ani tyrostatické látky,</li> <li>– estrogénne, androgénne a gestagénne látky ani beta-antagonistické látky na iné účely, ako je terapeutické alebo zootechnické ošetrovanie (podľa vymedzenia v smernici Rady 96/22/ES).</li> </ul>				
II.1.2. Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I spĺňajú záruky vzťahujúce sa na živé zvieratá a produkty z nich stanovené v plánoch reziduí predložených v súlade s článkom 29 smernice Rady 96/23/ES a dotknuté zvieratá a produkty sú uvedené v rozhodnutí Komisie 2011/163/EÚ pri dotknutej krajine pôvodu.				
II.1.3. Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem nasledujúce skutočnosti týkajúce sa [hydiny na reprodukciu inej než vtáky bežce] <sup>(2)</sup> [úžitkovej hydiny inej než vtáky bežce] <sup>(2)</sup> [hydiny určenej na zabitie inej než vtáky bežce] <sup>(2)</sup> [jednodňových kurčiat iných než vtáky bežce] <sup>(2)</sup> opísanej/opísaných v tomto certifikáte:				
<sup>(16)</sup> [II.1.3.1. Kŕdeľ pôvodu podliehal programu kontroly salmonely podľa článku 10 nariadenia (ES) č. 2160/2003 a osobitným požiadavkám na použitie antimikrobiálnych látok (bakteriostatík) a očkovacích látok v nariadení Komisie (ES) č. 1177/2006 a tento kŕdeľ bol testovaný na sérotypy salmonely s významom pre verejné zdravie:				
Identifikácia kŕdľa	Vek vtákov	Dátum posledného odberu vzoriek z kŕdľa, v prípade ktorého sú známe výsledky testovania [dd/mm/yyyy]	Výsledok celého testovania kŕdľa <sup>(17)</sup>	
			pozitívny	negatívny
Z dôvodov iných, ako je program kontroly salmonely, v priebehu posledných troch týždňov pred vstupom do Únie:				
<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [neboli hydine na reprodukciu ani úžitkovej hydine inej ako vtáky bežce podané antimikrobiálne látky;]				
<sup>(2)(18)</sup> <i>alebo</i> [boli hydine na reprodukciu a úžitkovej hydine inej ako vtáky bežce podané tieto antimikrobiálne látky: .....;]				
<sup>(16)</sup> [II.1.3.2. Pokiaľ ide o hydinu na reprodukciu, programom kontroly uvedeným v bode II.1.3.1. sa nezistil výskyt baktérií <i>Salmonella enteritidis</i> ani <i>Salmonella typhimurium</i> .]				
<sup>(19)</sup> [II.1.3.3. Ak je členským štátom určenia Fínsko alebo Švédsko:				
<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> [hydina na reprodukciu mala negatívne výsledky testov na salmonelu v súlade s pravidlami stanovenými v rozhodnutí Komisie 2003/644/ES;]				
<sup>(2)</sup> <i>alebo</i> [nosnice (úžitková hydina chovaná na produkciu konzumných vajec) mali negatívne výsledky testov v súlade s pravidlami stanovenými v rozhodnutí Komisie 2004/235/ES.]]				

Časť II: Certifikácia



KRAJINA

Vzor certifikátu POU-LT20

**II.2. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat**

Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že [hydina na reprodukciu<sup>(1)</sup> iná ako vtáky bežce]<sup>(2)</sup> [úžitková hydina<sup>(3)</sup> iná ako vtáky bežce]<sup>(2)</sup> [hydina určená na zabitie<sup>(4)</sup> iná ako vtáky bežce]<sup>(2)</sup> [jednodňové kurčatá<sup>(5)</sup> iné ako vtáky bežce]<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v tomto certifikáte:

II.2.1. tvorí(-ia) jednu zásielku s menej ako 20 kusmi hydiny;

II.2.2. pochádza(-jú) z pásma s kódom \_\_ - \_\_<sup>(6)</sup>, ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:

- a) má povolenie na vstup menej ako 20 kusov hydiny inej ako vtáky bežce do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy IV k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;
- b) vykonáva program dohľadu nad chorobami týkajúci sa vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 37 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;
- c) považuje sa za pásmo bez výskytu vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 38 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;
- d) považuje sa za pásmo bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;

II.2.3. pochádza(-jú) z pásma uvedeného v bode II.2.2, v ktorom:

<sup>(2)</sup>*bud'* [sa nevykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]

<sup>(2)(7)</sup>*alebo* [sa vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze vykonáva v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]

<sup>(2)</sup>*bud'* [II.2.4. [hydina na reprodukciu iná ako vtáky bežce]<sup>(2)</sup> [úžitková hydina iná ako vtáky bežce]<sup>(2)</sup> [hydina určená na zabitie iná ako vtáky bežce]<sup>(2)</sup>:

II.2.4.1. pochádza z pásma uvedeného v bode II.2.2, v ktorom:

<sup>(2)</sup>*bud'* [je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré nespĺňajú všeobecné ani osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692;]

<sup>(2)(8)</sup>*alebo* [nie je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú iba všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a zvieratá:

- a) neboli vakcinované uvedenými vakcínami počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;
- b) pochádzajú z krdľa alebo krdľov, ktoré boli podrobené testu na izoláciu vírusu<sup>(11)</sup> pseudomoru hydiny vykonanému na náhodnej vzorke kloakálnych výterov najmenej 60 vtákov z každého krdľa odobranej najskôr 2 týždne pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a v ktorej neboli zistené žiadne vtáčie paramyxovírusy s indexom intracerebrálnej patogenity (ICPI) vyšším ako 0,4;

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POU-LT20

	<p>(c) boli držané v izolácii v zariadení pôvodu pod úradným dohľadom počas 2 týždňov uvedených v písmene b);</p> <p>d) neboli v kontakte s hydinou, ktorá nespĺňa podmienky uvedené v písmenách a) a b), počas obdobia 60 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]</p> <p>II.2.4.2. nachádzala sa:</p> <p>a) v pásme uvedenom v bode II.2.2 nepretržite počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie alebo od vyliahnutia, ak sú zvieratá mladšie ako 3 mesiace;</p> <p>a, ak bola dovezená do pásma uvedeného v bode II.2.2, dovoz sa uskutočnil v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako príslušné požiadavky nariadenia (EÚ) 2016/429 a delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, a pásma, z ktorého boli zvieratá dovezené, je uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 na účely vstupu menej ako 20 kusov hydiny inej ako vtáky bežce do Únie;</p> <p>b) v zariadení uvedenom v kolónke I.11 nepretržite počas obdobia najmenej 3 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie alebo od vyliahnutia, ak sú zvieratá mladšie ako 3 týždne;</p> <p>c) bez kontaktu so zvieratami s nižším zdravotným štatútom nepretržite počas obdobia najmenej 3 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie alebo od vyliahnutia, ak sú zvieratá mladšie ako 3 týždne;</p> <p>II.2.4.3. pochádza zo zariadenia uvedeného v kolónke I.11:</p> <p>a) ktoré bolo registrované príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>b) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p> <p>c) ktoré v čase odoslania zvierat do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>d) v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>e) v ktorom počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nebol hlásený výskyt žiadneho potvrdeného prípadu infekcie nízkopatogénnymi vírusmi aviárnej influenzy;</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POU-LT20

## II.2.4.4. pochádza z kŕdľa, ktorý:

- a) nebol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;
- <sup>(2)</sup>*bud'* [b) nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]
- <sup>(2)</sup>*alebo* [b) bol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a to vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;

(9)

Identifikácia kŕdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny

- c) bol v lehote 24 hodín pred naložením zvierat na odoslanie do Únie podrobený klinickej prehliadke<sup>(10)</sup> a nevykazoval žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;

## II.2.4.5. zvieratá:

- a) neboli vakcinované proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;
- b) nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;
- c) boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke<sup>(10)</sup> dňa \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/yyyy) a nevykazovali žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;
- d) boli v rámci obdobia 30 dní pred dátumom naloženia zvierat na odoslanie do Únie negatívne testované prostredníctvom sérologických a/alebo bakteriologických testov<sup>(11)</sup> a zistilo sa, že nie sú infikované ani nevyvolávajú dôvody na podozrenie na infekciu týmito pôvodcami chorôb:
- <sup>(2)</sup>*bud'* [*Salmonella pullorum*, *Salmonella gallinarum* a *Mycoplasma gallisepticum* (v prípade druhu *Gallus gallus*);]
- <sup>(2)</sup>*alebo* [*Salmonella arizonae* (séroskupina O:18(k)), *Salmonella pullorum* a *Salmonella gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* a *Mycoplasma gallisepticum* (v prípade druhu *Meleagris gallopavo*);]

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POU-LT20

	<p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [<i>Salmonella pullorum</i> a <i>Salmonella gallinarum</i> (v prípade druhov <i>Numida meleagris</i>, <i>Coturnix coturnix</i>, <i>Phasianus colchicus</i>, <i>Perdix perdix</i> a <i>Anas</i> spp.);]</p> <p>II.2.4.6. je naložená na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) sú zostrojené tak, aby: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</li> <li>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</li> <li>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky, krmiva alebo peria alebo aby sa ich únik minimalizoval;</li> </ul> </li> <li>b) obsahujú len hydinu rovnakého druhu a kategórie pochádzajúcu z toho istého zariadenia;</li> <li>c) sú:</li> </ul> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [nepoužitá a účelové jednorazové kontajnery určené na zneškodnenie po prvom použití;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [pred naložením zvierat vyčistené a vydezinfikované a vysušené, alebo boli ponechané, aby sa vysušili;]</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>d) sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámenny obsahu;</li> <li>e) sú na nich uvedené informácie stanovené v prílohe XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné pre [hydinu na reprodukciu a úžitkovú hydinu]<sup>(2)</sup> [hydinu určenú na zabitie]<sup>(2)</sup>;</li> </ul> <p>II.2.4.7. je naložená na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(12)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s kolónkou II.2.4.6 písm. a) a bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu:</p> <p><sup>(13)</sup> [II.2.4.8. je určená pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689,</p> <p><sup>(2)(14)</sup><i>bud'</i> [a:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) nebola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</li> <li>b) bola držaná v izolácii najmenej počas 14 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie v zariadení pôvodu alebo v karanténnom zariadení pod dozorom úradného veterinárneho lekára, pričom: <ul style="list-style-type: none"> <li>i) žiadna hydina nebola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom naloženia zásielky;</li> <li>ii) počas tohto obdobia do zariadenia nevstúpili žiadne iné vtáky;</li> <li>iii) nevykonala sa žiadna vakcinácia;</li> </ul> </li> <li>c) [mala negatívne výsledky sérologických testov<sup>(11)</sup> na zistenie prítomnosti protilátok proti vírusu pseudomoru hydiny vykonaných na vzorkách krvi na takej úrovni, ktorá zaručuje 95 % spoľahlivosť zistenia infekcie pri prevalencii 5 % a ktoré boli odobrané počas obdobia najmenej 14 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie.]]]</li> </ul>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POU-LT20

	<p><sup>(2)(15)</sup>alebo[a:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [nebola vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny a mala negatívne výsledky sérologických testov<sup>(11)</sup> na zistenie prítomnosti protilátok proti vírusu pseudomoru hydiny vykonaných na vzorkách krvi na takej úrovni, ktorá zaručuje 95 % spoľahlivosť zistenia infekcie pri prevalencii 5 % a ktoré boli odobrané počas obdobia najmenej 14 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie.]]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [bola počas obdobia posledných 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie vakcinovaná proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny, avšak nie živou vakcínou, a mala negatívny výsledok testu na izoláciu vírusu<sup>(11)</sup> pseudomoru hydiny, ktorý sa vykonal na náhodnej vzorke kloakálnych výterov alebo na vzorkách výkalov odobraných najmenej 60 vtákom počas 14 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie.]]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [II.2.4. jednoduché kurčatá iné než vtáky bežce:</p> <p>II.2.4.1. pochádzajú z pásma uvedeného v bode II.2.2, v ktorom:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré nespĺňajú všeobecné ani osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(2)(8)</sup>alebo [nie je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú iba všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a zvieratá:</p> <p>a) neboli vakcinované uvedenými vakcínami;</p> <p>b) pochádzajú z krdľov, ktoré:</p> <p>i) neboli vakcinované uvedenými vakcínami počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</p> <p>ii) boli podrobené testu na izoláciu vírusu<sup>(11)</sup> pseudomoru hydiny vykonanému na náhodnej vzorke kloakálnych výterov odobraných najmenej 60 vtákom z každého krdľa najskôr 2 týždne pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a v ktorej neboli zistené žiadne vtáčie paramyxovírusy s indexom intracerebrálnej patogenity (ICPI) vyšším ako 0,4;</p> <p>iii) ktoré boli držané v izolácii pod úradným dohľadom v zariadení pôvodu počas 2 týždňov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</p> <p>iv) neboli v kontakte s hydinou, ktorá nespĺňa podmienky uvedené v bodoch i) a ii), počas obdobia 60 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</p> <p>c) pochádzajú z násadových vajec, ktoré v liahni alebo počas prepravy neboli v kontakte s hydinou alebo násadovými vajcami, ktoré nespĺňajú požiadavky stanovené v písmene b);]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POU-LT20

	<p>II.2.4.2. nachádzali sa:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) od vyliahnutia v pásme uvedenom v bode II.2.2;</li><li>b) od vyliahnutia v zariadení uvedenom v kolónke I.11;</li><li>c) od vyliahnutia v priestoroch bez kontaktu so zvieratami s nižším zdravotným štatútom;</li></ul> <p>II.2.4.3. pochádzajú zo zariadenia uvedeného v kolónke I.11:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) ktoré bolo registrované príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</li><li>b) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</li><li>c) ktoré v čase odoslania zvierat do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</li><li>d) v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</li><li>e) v ktorom počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nebol hlásený výskyt žiadneho potvrdeného prípadu infekcie nízkopatogénnymi vírusmi aviárnej influenzy;</li></ul> <p>II.2.4.4. pochádzajú z kŕdľa, ktorý:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) sa nachádzal v pásme uvedenom v bode II.2.2 nepretržite počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom naloženia jednodňových kurčiat na odoslanie do Únie; <p>a, ak bol kŕdeľ dovezený do pásma uvedeného v bode II.2.2, dovoz sa uskutočnil v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako príslušné požiadavky nariadenia (EÚ) 2016/429 a delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, a pásma, z ktorého boli zvieratá dovezené, je uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 na účely vstupu hydiny na reprodukciu inej ako vtáky bežce a úžitkovej hydiny inej ako vtáky bežce do Únie;</p></li><li>b) nepretržite počas obdobia najmenej 3 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia jednodňových kurčiat na odoslanie do Únie sa nachádzal v zariadení:<ul style="list-style-type: none"><li>i) ktoré bolo registrované príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</li></ul></li></ul>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POU-LT20

	<p>ii) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmornej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p> <p>iii) ktoré v čase odoslania zvierat do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>iv) v ktorých najmenej počas 21 dní pred dátumom odberu násadových vajec, z ktorých sa jednodňové kurčatá vyliahli, nebol hlásený výskyt žiadneho potvrdeného prípadu infekcie nízkopatogénnymi vírusmi aviárnej influenzy;</p> <p>v) v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [c] nebol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]</p> <p><sup>(2)(7)</sup><i>alebo</i> [c] bol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [d] nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [d] bol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a to vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;</p> <p><sup>(9)</sup></p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 15%;">Identifikácia kŕdľa</th> <th style="width: 10%;">Vek vtákov</th> <th style="width: 15%;">Dátum vakcinácie</th> <th style="width: 20%;">Názov a typ použitého vírusového kmeňa</th> <th style="width: 10%;">Číslo šarže vakcíny</th> <th style="width: 10%;">Názov vakcíny</th> <th style="width: 10%;">Výrobca vakcíny</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p>e) počas obdobia 90 dní pred dátumom naloženia jednodňových kurčiat na odoslanie do Únie boli podrobené sérologickým a/alebo bakteriologickým testom<sup>(11)</sup>, ktoré zaručujú 95 % spoľahlivosť zistenia infekcie pri prevalencii 5 %, a zistilo sa, že nie sú infikované ani nevyvolávajú dôvody na podozrenie na infekciu týmito pôvodcami chorôb:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [<i>Salmonella pullorum</i>, <i>Salmonella gallinarum</i> a <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (v prípade druhu <i>Gallus gallus</i>);]</p>	Identifikácia kŕdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny							
Identifikácia kŕdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny									

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POU-LT20

<sup>(2)</sup>alebo [*Salmonella arizonae* (séroskupina O:18(k)), *Salmonella pullorum* a *Salmonella gallinarum*, *Mycoplasma meleagridis* a *Mycoplasma gallisepticum* (v prípade druhu *Meleagris gallopavo*);]

<sup>(2)</sup>alebo [*Salmonella pullorum* a *Salmonella gallinarum* (v prípade druhov *Numida meleagris*, *Coturnix coturnix*, *Phasianus colchicus*, *Perdix perdix* a *Anas spp.*);]

- f) nebol v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom počas obdobia najmenej 3 týždňov bezprostredne pred dátumom zberu vajec, z ktorých sa vyliarli jednodňové kurčatá;
- g) bol v lehote 24 hodín pred naložením jednodňových kurčiat na odoslanie do Únie podrobený klinickej prehliadke<sup>(10)</sup> a nevykazoval žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;]

## II.2.4.5. zvieratá:

- a) neboli vakcinované proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;
- b) nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;
- c) boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke<sup>(10)</sup> dňa \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_ (dd/mm/yyyy) a nevykazovali žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;
- d) pochádzajú z násadových vajec, ktoré boli pred inkubáciou vydezinfikované v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu;

## II.2.4.6. sú naložené na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:

- a) sú zostrojené tak, aby:
  - i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;
  - ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;
  - iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky, krmiva alebo peria alebo aby sa ich únik minimalizoval;
- b) obsahujú len hydinu rovnakého druhu a kategórie pochádzajúcu z toho istého zariadenia;
- c) sú nepoužité a účelové jednorazové kontajnery určené na zničenie po prvom použití;
- d) sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámery obsahu;
- e) sú na nich uvedené informácie stanovené v bode 3 prílohy XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné jednodňové kurčatá;



## KRAJINA

## Vzor certifikátu POU-LT20

	<p>II.2.4.7. sú naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(12)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s II.2.4.6 písm. a) a bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu:</p> <p><sup>(13)</sup>II.2.4.8. sú určené pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689, a:</p> <p>a) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>b) pochádzajú z násadových vajec pochádzajúcich z krdľov, ktoré:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny inaktivovanou vakcínou;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny živou vakcínou najneskôr 60 dní pred dátumom zberu vajec;]</p> <p>c) pochádzajú z liahne, v ktorej pracovné postupy zabezpečujú, že násadové vajcia, z ktorých sa vyliahli jednodňové kurčatá, sa inkubovali v úplne odlišnom čase a na odlišných miestach než vajcia, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v písmene b).]]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup menej ako 20 kusov hydiny inej ako vtáky bežce do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zvierat.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.8: Uveďte kód pásma uvedený v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>Kolónka I.27: Opis zásielky</p> <p>„Číselný znak KN“: použite príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 01.05 alebo 01.06.39.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) „Hydina na reprodukciu“ je hydina vo veku 72 hodín alebo staršia, určená na produkciu násadových vajec, podľa vymedzenia pojmov v článku 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POU-LT20

<p>(3) „Úžitková hydina“ je hydina vo veku 72 hodín alebo staršia, chovaná na produkciu mäsa, konzumných vajec alebo iných produktov alebo na zazverenie lovného vtáctva, podľa vymedzenia pojmov v článku 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>(4) „Hydina určená na zabitie“ je hydina, ktorá sa má prepraviť priamo na bitúnok, podľa vymedzenia v článku 2 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692.</p> <p>(5) „Jednodňové kurčatá“ sú hydina mladšia než 72 hodín, podľa vymedzenia pojmov v článku 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p>(6) Kód pásma, ako sa uvádza v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(7) Uplatňuje sa len na pásma, v ktorých sa vykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „A“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(8) Táto záruka sa vyžaduje len pre hydinu z pásiem, v ktorých nie je zakázané použitie vakcín proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny, ktoré spĺňajú len všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 v súlade s jeho článkom 37 písm. e) bodom ii) a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „B“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(9) Vyplní sa, ak boli zvieratá vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.</p> <p>(10) Klinickú prehliadku musí vykonať úradný veterinárny lekár krajiny alebo územia pôvodu.</p> <p>(11) Testy by sa mali vykonávať na vzorkách odobraných príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu alebo pod ich kontrolou a mali by prebiehať v úradnom laboratóriu určenom v súlade s článkom 37 nariadenia (EÚ) 2017/625.</p> <p>(12) Dátum naloženia nemôže byť skorším dátumom ako dátum povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátumom v období, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia v súvislosti so vstupom týchto zvierat z uvedeného pásma.</p> <p>(13) Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok určených pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689.</p> <p>(14) Uplatňuje sa na hydinu na reprodukciu a úžitkovú hydinu.</p> <p>(15) Uplatňuje sa na hydinu určenú na zabitie.</p> <p>(16) Táto záruka sa vzťahuje len na hydinu patriacu k druhu <i>Gallus gallus</i> a morky.</p> <p>(17) Ak boli výsledky niektorého testu počas života krdľa pozitívne na tieto sérotypy, označte ako pozitívny:  – krdle hydiny na reprodukciu: <i>Salmonella hadar</i>, <i>Salmonella virchow</i> a <i>Salmonella infantis</i>;  – krdle úžitkovej hydiny: <i>Salmonella enteritidis</i> a <i>Salmonella typhimurium</i>.</p> <p>(18) Vyplňte podľa potreby: uveďte názov a účinnú látku použitých antimikrobiálnych látok.</p> <p>(19) Prečiarknite/vymažte, ak zásielka nie je určená do Fínska alebo Švédska.</p>	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>
---	---

## KAPITOLA 33

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT/ÚRADNÉHO CERTIFIKÁTU NA  
VSTUP MENEJ AKO 20 NÁSADOVÝCH VAJEC HYDINY INEJ AKO VTÁKY  
BEŽCE DO ÚNIE (VZOR HE-LT20)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát na dovoz do EU		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení	I.25. Celkové množstvo	I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)
<b>I.27. Opis zásielky</b>		
Číselný znak KN	Druh Poddruh/plemeno/katégoria	Identifikačný systém Identifikačné číslo Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HE-LT20

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC													
Časť II: Certifikácia	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnej neškodnosti</b> [*vypustí sa, ak Únia nie je konečným miestom určenia násadových vajec]</p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že násadové vajcia opísané v časti I:</p> <p><sup>(12)</sup>[II.1.1. Rodičovský krdľ pôvodu podliehal programu kontroly salmonely podľa článku 10 nariadenia (ES) č. 2160/2003 a osobitným požiadavkám na použitie antimikrobiálnych látok (bakteriostatík) a očkovacích látok v nariadení Komisie (ES) č. 1177/2006 a tento rodičovský krdľ bol testovaný na sérotypy salmonely s významom pre verejné zdravie:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Identifikácia krdľa</th> <th rowspan="2">Vek vtákov</th> <th rowspan="2">Dátum posledného odberu vzoriek z krdľa, v prípade ktorého sú známe výsledky testovania [dd/mm/yyyy]</th> <th colspan="2">Výsledok celého testovania krdľa<sup>(13)</sup></th> </tr> <tr> <th>Pozitívny</th> <th>Negatívny</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p><sup>(12)</sup>[II.1.2. V rámci programu kontroly uvedeného v bode II.1.1 sa nezistila ani <i>Salmonella enteritidis</i> ani <i>Salmonella typhimurium</i>.]</p> <p><sup>(14)</sup>[II.1.3. Ak je členským štátom určenia Fínsko alebo Švédsko, násadové vajcia pochádzajú z krdľov, ktoré boli testované na salmonelu s negatívnym výsledkom v súlade s pravidlami stanovenými v rozhodnutí Komisie 2003/644/ES.]</p>	Identifikácia krdľa	Vek vtákov	Dátum posledného odberu vzoriek z krdľa, v prípade ktorého sú známe výsledky testovania [dd/mm/yyyy]	Výsledok celého testovania krdľa <sup>(13)</sup>		Pozitívny	Negatívny								
	Identifikácia krdľa				Vek vtákov	Dátum posledného odberu vzoriek z krdľa, v prípade ktorého sú známe výsledky testovania [dd/mm/yyyy]	Výsledok celého testovania krdľa <sup>(13)</sup>									
Pozitívny		Negatívny														
<p><b>II.2. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že násadové vajcia<sup>(1)</sup> z hydiny inej ako vtáky bežce opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.2.1. tvoria jednu zásielku s menej ako 20 násadovými vajcami;</p> <p>II.2.2. pochádzajú z pásma s kódom __ - _ <sup>(2)</sup>, ktoré k dátumu vydania tohto certifikátu:</p> <p>a) má povolenie na vstup menej ako 20 násadových vajec hydiny inej ako vtáky bežce do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p>b) vykonáva program dohľadu nad chorobami týkajúci sa vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 105 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</p> <p>c) považuje sa za pásmo bez výskytu vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s článkom 38 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>d) považuje sa za pásmo bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny v súlade s článkom 39 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p>																

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HE-LT20

	<p>II.2.3. pochádzajú z pásma uvedeného v bode II.2.2, v ktorom:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [a) sa nevykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]</p> <p><sup>(3)(4)</sup><i>alebo</i> [a) sa vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenze vykonáva v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [b) je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré nespĺňajú všeobecné ani osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)(5)</sup><i>alebo</i> [b) nie je zakázaná vakcinácia proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú iba všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a násadové vajcia:</p> <p style="margin-left: 20px;">i) pochádzajú z krdľov, ktoré:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– neboli vakcinované uvedenými vakcínami počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> <li>– boli podrobené testu na izoláciu vírusu<sup>(6)</sup> pseudomoru hydiny vykonanému na náhodnej vzorke kloakálnych výterov odobraných najmenej 60 vtákom z každého krdľa najskôr 2 týždne pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a v ktorej neboli zistené žiadne vtáčie paramyxovírusy s indexom intracerebrálnej patogenity (ICPI) vyšším ako 0,4;</li> <li>– ktoré boli držané v izolácii pod úradným dohľadom v zariadení pôvodu počas 2 týždňov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> <li>– neboli v kontakte s hydinou, ktorá nespĺňa podmienky uvedené v prvej a druhej zarážke, počas obdobia 60 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;</li> </ul> <p style="margin-left: 20px;">ii) v liahni alebo počas prepravy neboli v kontakte s hydinou alebo násadovými vajcami, ktoré nespĺňajú požiadavky stanovené v bode i);]</p> <p>II.2.4. pochádzajú zo zariadenia uvedeného v kolónke I.11:</p> <p>a) ktoré bolo registrované príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>b) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmemej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p> <p>c) ktoré v čase odoslania násadových vajec do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HE-LT20

	<p>d) v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>II.2.5. pochádzajú z krdľa, ktorý:</p> <p>a) sa nachádzal v pásme uvedenom v bode II.2.2 nepretržite počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom naloženia násadových vajec na odoslanie do Únie;</p> <p>a, ak bol krdel' dovezený do pásma uvedeného v bode II.2.2, dovoz sa uskutočnil v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat, ktoré sú aspoň také prísne ako príslušné požiadavky nariadenia (EÚ) 2016/429 a delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, a pásmo, z ktorého boli zvieratá dovezené, je uvedené v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 na účely vstupu hydiny na reprodukciu inej ako vtáky bežce a úžitkovej hydiny inej ako vtáky bežce do Únie;</p> <p>b) nepretržite počas obdobia najmenej 3 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia násadových vajec na odoslanie do Únie bol držaný v zariadení:</p> <p>i) v ktorom počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom odberu násadových vajec nebol hlásený výskyt žiadneho potvrdeného prípadu infekcie nízkopatogénnymi vírusmi aviárnej influenzy;</p> <p><sup>(7)</sup> [ii) ktoré bolo registrované príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>iii) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p> <p>iv) ktoré v čase odoslania násadových vajec do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>v) v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>bud'</i> [c) nebol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]</p> <p><sup>(3)(4)</sup> <i>alebo</i> [c) bol vakcinovaný proti vysokopatogénnej aviárnej influenze v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(3)</sup> <i>bud'</i> [d) nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie;]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HE-LT20

	<p><sup>(3)</sup>alebo [d] bol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny v období posledných 12 mesiacov pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie, a to vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;</p> <p>(8)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Identifikácia kŕdľa</th> <th>Vek vtákov</th> <th>Dátum vakcinácie</th> <th>Názov a typ použitého vírusového kmeňa</th> <th>Číslo šarže vakcíny</th> <th>Názov vakcíny</th> <th>Výrobca vakcíny</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table> <p>]</p> <p>e) počas obdobia 90 dní pred dátumom naloženia násadových vajec na odoslanie do Únie bol podrobený sérologickým a/alebo bakteriologickým testom<sup>(6)</sup>, ktoré zaručujú 95 % spoľahlivosť zistenia infekcie pri prevalencii 5 %, a zistilo sa, že nie sú infikované ani nevyvolávajú dôvody na podozrenie na infekciu týmito pôvodcami chorôb:</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [<i>Salmonella pullorum</i>, <i>Salmonella gallinarum</i> a <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (v prípade druhu <i>Gallus gallus</i>);]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [<i>Salmonella arizonae</i> (séroskopina O:18(k)), <i>Salmonella pullorum</i> a <i>Salmonella gallinarum</i>, <i>Mycoplasma meleagridis</i> a <i>Mycoplasma gallisepticum</i> (v prípade druhu <i>Meleagris gallopavo</i>);]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [<i>Salmonella pullorum</i> a <i>Salmonella gallinarum</i> (v prípade druhov <i>Numida meleagris</i>, <i>Coturnix coturnix</i>, <i>Phasianus colchicus</i>, <i>Perdix perdix</i> a <i>Anas spp.</i>);]</p> <p>f) bol izolovaný v zariadení pôvodu počas obdobia najmenej 21 dní pred zberom vajec;</p> <p>g) nebol v kontakte s hydinou ani násadovými vajcami s nižším zdravotným štatútom ani s vtákmi chovanými v zajatí ani s voľne žijúcimi vtákmi počas nepretržitého obdobia najmenej 3 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia násadových vajec na odoslanie do Únie;</p> <p>h) nevykazoval v čase odberu násadových vajec symptómy prenosných chorôb;</p> <p>i) bol v lehote 24 hodín pred naložením násadových vajec na odoslanie do Únie podrobený klinickej prehliadke<sup>(9)</sup> a nevykazoval žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>II.2.6. boli:</p> <p>a) bez vakcinácie proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;]</p> <p>b) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny,</p> <p>c) vydezinfikované v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu;</p> <p>II.2.7. boli odobrané [dňa ____/____/____ (dd/mm/rrrr)]<sup>(3)</sup> [od ____/____/____ (dd/mm/rrrr) do ____/____/____ (dd/mm/rrrr)]<sup>(3); (10)</sup></p>	Identifikácia kŕdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny							
Identifikácia kŕdľa	Vek vtákov	Dátum vakcinácie	Názov a typ použitého vírusového kmeňa	Číslo šarže vakcíny	Názov vakcíny	Výrobca vakcíny									



## KRAJINA

## Vzor certifikátu HE-LT20

<p>II.2.8. sú naložené na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:</p> <p>a) sú zostrojené tak, aby násadové vajcia nemohli vypadnúť;</p> <p>b) sú navrhnuté tak, aby ich bolo možné vyčistiť a vydezinfikovať;</p> <p>c) obsahujú výlučne násadové vajcia toho istého druhu, kategórie a typu, pochádzajúce z toho istého zariadenia;</p> <p>d) sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámery obsahu;</p> <p>e) sú:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [jednorazové, čisté a používané prvýkrát;]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [pred naložením násadových vajec vyčistené a vydezinfikované v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu;]</p> <p>f) sú na nich uvedené informácie stanovené v bode 5 prílohy XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné pre násadové vajcia hydiny;</p> <p>II.2.9. sú naložené na odoslanie do Únie do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s bodom II.2.8 písm. a) a b) a bol bezprostredne pred naložením násadových vajec na odoslanie do Únie vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu a vysušený alebo ponechaný, aby sa vysušil;</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2.10. sú určené pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689, a:</p> <p>a) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>b) pochádzajú z kŕdľov, ktoré:</p> <p><sup>(3)</sup><i>bud'</i> [neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny inaktivovanou vakcínou.]]</p> <p><sup>(3)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny živou vakcínou najneskôr 60 dní pred dátumom zberu vajec.]]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup menej ako 20 násadových vajec hydiny inej ako vtáky bežce do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zárodočných produktov.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat/úradný certifikát treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.8: Uveďte kód pásma uvedený v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>Kolónka I.27: Opis zásielky</p> <p>„<i>Číselný znak KN</i>“: uveďte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 04.07.</p> <p>„<i>Kategória</i>“: vyberte jednu z možností: čistá línia/starí rodičia/rodičia/nosnice/iné.</p>
--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HE-LT20

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Násadové vajcia podľa vymedzenia v článku 4 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>(2) Kód pásma, ako sa uvádza v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Nehodiace sa prečiarknite.</p> <p>(4) Uplatňuje sa len na pásma, v ktorých sa vykonáva vakcinácia proti vysokopatogénnej aviárnej influenzy v súlade s programom vakcinácie, ktorý spĺňa požiadavky stanovené v prílohe XIII k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „A“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(5) Táto záruka sa vyžaduje len pre hydinu z pásiem, v ktorých nie je zakázané použitie vakcín proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny, ktoré spĺňajú len všeobecné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 v súlade s jeho článkom 37 písm. e) bodom ii) a ktoré sú uvedené v časti 1 prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 s údajom „B“ v stĺpci 6 tabuľky.</p> <p>(6) Testy by sa mali vykonávať na vzorkách odobraných príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu alebo pod ich kontrolou a mali by prebiehať v úradnom laboratóriu určenom v súlade s článkom 37 nariadenia (EÚ) 2017/625.</p> <p>(7) Ponechajte, ak sú násadové vajcia odoslané z liahne.</p> <p>(8) Vyplní sa, ak boli zvieratá vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny.</p> <p>(9) Klinickú prehliadku musí vykonať úradný veterinárny lekár krajiny alebo územia pôvodu.</p> <p>(10) Dátum (dátumy) odberu nemôže(-u) byť skorším(-i) dátumom(-ami) ako dátum povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátumom v období, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia v súvislosti so vstupom týchto násadových vajec z uvedeného pásma.</p> <p>(11) Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok určených pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689.</p> <p>(12) Táto záruka sa vzťahuje len na násadové vajcia patriace k druhu <i>Gallus gallus</i> a násadové vajcia moriek.</p> <p>(13) Označte ako pozitívny, ak boli ktorékoľvek výsledky počas života rodičovského krdľa pozitívne na tieto sérotypy: <i>Salmonella hadar</i>, <i>Salmonella virchow</i> a <i>Salmonella infantis</i>.</p> <p>(14) Prečiarknite/vymažte, ak zásielka nie je určená do Fínska alebo Švédska.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>



I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CAPTIVE-BIRDS

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že vtáky chované v zajatí<sup>(1)</sup> opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.1.1. pochádzajú z pásma s kódom __ - __<sup>(2)</sup>, z ktorého je ku dňu vydania tohto certifikátu povolený vstup vtákov chovaných v zajatí do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy VI k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p>II.1.2. pochádzajú zo zariadenia<sup>(3)</sup> uvedeného v kolónke I.11 schváleného príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 56 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692, a</p> <p>a) ktorého schválenie nebolo pozastavené ani zrušené;</p> <p>b) ktoré je pod kontrolou príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>c) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmornej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p> <p>d) ktoré v čase odoslania zvierat do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>e) v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p><sup>(4)</sup>[f] v ktorom:</p> <p><sup>(5)</sup><i>bud'</i> [nebola počas obdobia najmenej 6 mesiacov pred dátumom naloženia vtákov chovaných v zajatí na odoslanie do Únie potvrdená chlamydióza vtákov;]</p> <p><sup>(5)</sup><i>alebo</i> [počas posledných 6 mesiacov pred dátumom naloženia vtákov chovaných v zajatí na odoslanie do Únie bola potvrdená chlamydióza vtákov, ale nie počas posledných 60 dní, a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 55 písm. e) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(5)</sup><i>alebo</i> [zvieratá boli držané pod veterinárnym dohľadom počas 45 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie a boli liečené proti chlamydióze vtákov;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CAPTIVE-BIRDS

	<p>II.1.3. pochádzajú z kŕdľa, ktorý bol v lehote 24 hodín pred naložením zvierat na odoslanie do Únie podrobený klinickej prehliadke<sup>(6)</sup> a nevykazoval žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>II.1.4. zvieratá:</p> <p>a) sa nachádzali v zariadení uvedenom v kolónke I.11 od vyliahnutia alebo nepretržite počas obdobia najmenej 3 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;</p> <p>b) neboli vakcinované proti vysokopatogénnej aviárnej influenzy;</p> <p><sup>(5)bud'</sup> [c) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p><sup>(5)alebo</sup> [c) boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <p>d) v období 7 až 14 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie boli podrobené testu na zistenie vírusu<sup>(7)</sup> vysokopatogénnej aviárnej influenzy a pseudomoru hydiny s negatívnymi výsledkami;</p> <p>e) neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od vyliahnutia alebo počas obdobia najmenej 3 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie;</p> <p>f) nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>g) boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke<sup>(6)</sup> dňa ___/___/___ (dd/mm/yyyy) a nevykazovali žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>II.1.5. sú naložené na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:</p> <p>a) sú zostrojené tak, aby:</p> <p>i) zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</p> <p>ii) bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</p> <p>iii) sa zabránilo úniku výkalov, podstielky, krmiva alebo peria alebo aby sa ich únik minimalizoval;</p> <p>b) obsahujú len vtáky chované v zajatí rovnakého druhu pochádzajúce z toho istého zariadenia;</p> <p>c) používajú sa prvýkrát;</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CAPTIVE-BIRDS

	<p>d) sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámenny obsahu;</p> <p>e) sú na nich uvedené informácie stanovené v bode 4 prílohy XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné vtáky chované v zajatí;</p> <p>II.1.6. sú naložené na odoslanie do Únie dňa ____/____/____ (dd/mm/yyyy)<sup>(8)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s II.1.5 písm. a) a bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu:</p> <p><sup>(9)</sup>II.1.7. sú vtáky chované v zajatí druhov radu <i>Galliformes</i> určené pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689, a:</p> <p>a) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p>b) boli držané v izolácii najmenej počas 14 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie v zariadení pôvodu alebo v karanténnom zariadení pod dozorom úradného veterinárneho lekára, pričom:</p> <p>i) žiaden vták nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom naloženia zásielky;</p> <p>ii) počas tohto obdobia do zariadenia nevstúpili žiadne iné vtáky;</p> <p>iii) nevykonala sa žiadna vakcinácia;</p> <p>c) mali negatívne výsledky sérologických testov<sup>(7)</sup> na zistenie prítomnosti protilátok proti vírusu pseudomoru hydiny vykonaných na vzorkách krvi na takej úrovni, ktorá zaručuje 95 % spoľahlivosti zistenia infekcie pri prevalencii 5 % a ktoré boli odobrané v období najmenej 14 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie.]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup vtákov chovaných v zajatí do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zvierat.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CAPTIVE-BIRDS

<p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.8: Uvedte kód pásma uvedený v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy VI k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>Kolónka I.12: V prípade vtákov chovaných v zajatí certifikovaných pre karanténne zariadenie uvedte informácie o karanténnom zariadení schválenom v súlade s článkom 14 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035, do ktorého musia byť vtáky chované v zajatí prevezené bezodkladne po vstupe do Únie.</p> <p>Kolónka I.27: Opis zásielky</p> <p>„Číselný znak KN“: uvedte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 01.06.31, 01.06.32 alebo 01.06.39.</p> <p>„Identifikačný systém“: Zvieratá musia byť individuálne identifikované pomocou jedinečne označeného krúžku umiestneného na nohe alebo injektovateľného transpondéra v súlade s článkom 53 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) „Vtáky chované v zajatí“ podľa vymedzenia v článku 4 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>(2) Kód pásma, ako sa uvádza v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy VI k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Názov a jedinečné schvaľovacie číslo zariadenia musia byť uvedené v zozname zariadení, ktorý vypracúva a zverejňuje Komisia.</p> <p>(4) Táto záruka sa vyžaduje len v prípade zásielok papagájovitých (Psittacidae).</p> <p>(5) Nehodiace sa prečiarknite.</p> <p>(6) Klinickú prehliadku musí vykonať úradný veterinárny lekár krajiny alebo územia pôvodu.</p> <p>(7) Testy by sa mali vykonávať na vzorkách odobraných príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu alebo pod ich kontrolou a mali by prebiehať v úradnom laboratóriu určenom v súlade s článkom 37 nariadenia (EÚ) 2017/625.</p> <p>(8) Dátum naloženia nemôže byť skorším dátumom, ako je dátum povolenia udeleného krajine alebo územiu alebo ich pásmu na účely vstupu do Únie alebo dátumom v období, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia v súvislosti so vstupom týchto zvierat z uvedenej krajiny alebo uvedeného územia alebo ich pásma.</p> <p>(9) Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok vtákov chovaných v zajatí druhov radu <i>Galliformes</i> určených pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689.</p>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkým písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	



## KAPITOLA 35

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP NÁSADOVÝCH VAJEC  
VTÁKOV CHOVANÝCH V ZAJATÍ DO ÚNIE (VZOR HE-CAPTIVE-BIRDS)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSO C</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/plemeno/katégoria	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Množstvo

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HE-CAPTIVE-BIRDS

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p><b>II.1. Potvrdenie o zdravotnom stave zvierat</b></p> <p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že násadové vajcia vtákov chovaných v zajatí<sup>(1)</sup> opísané v tomto certifikáte:</p> <p>II.1.1. pochádzajú z pásma s kódom __ - __<sup>(2)</sup>, z ktorého je ku dňu vydania tohto certifikátu povolený vstup násadových vajec vtákov chovaných v zajatí do Únie a ktoré sa uvádza v časti I prílohy V k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p>II.1.2. pochádzajú zo zariadenia<sup>(3)</sup> uvedeného v kolónke I.11 schváleného príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu v súlade s požiadavkami, ktoré sú aspoň také prísne ako požiadavky stanovené v článku 56 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692, a:</p> <p>a) ktorého schválenie nebolo pozastavené ani zrušené;</p> <p>b) ktoré je pod kontrolou príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</p> <p>c) v ktorom sa uskutočňujú pravidelné návštevy veterinárneho lekára týkajúce sa zdravia zvierat na účely zisťovania príznakov a informovania o príznakoch naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb, a to vo frekvencii úmernej riziku, ktoré zariadenie predstavuje;</p> <p>d) ktoré v čase odoslania zvierat do Únie nebolo predmetom vnútroštátnych reštriktívnych opatrení z dôvodov týkajúcich sa zdravia zvierat vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</p> <p>e) v okolí ktorého sa v okruhu 10 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny, počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie nevyskytlo žiadne ohnisko vysokopatogénnej aviárnej influenzy ani infekcie vírusom pseudomoru hydiny;</p> <p><sup>(4)</sup>[f] v ktorom;</p> <p><sup>(5)</sup><i>bud'</i> [nebola počas obdobia najmenej 6 mesiacov pred dátumom naloženia násadových vajec vtákov chovaných v zajatí na odoslanie do Únie potvrdená chlamydióza vtákov;]</p> <p><sup>(5)</sup><i>alebo</i> [počas posledných 6 mesiacov pred dátumom naloženia násadových vajec vtákov chovaných v zajatí na odoslanie do Únie bola potvrdená chlamydióza vtákov, ale nie počas posledných 60 dní, a uplatnili sa opatrenia stanovené v článku 55 písm. e) bode i) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;]</p> <p><sup>(5)</sup><i>alebo</i> [zvieratá, z ktorých boli získané násadové vajcia, boli držané pod veterinárnym dohľadom počas 45 dní pred dátumom odberu násadových vajec a bola im podaná liečba proti chlamydióze vtákov;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HE-CAPTIVE-BIRDS

	<p>II.1.3. pochádzajú zo zvierat, ktoré:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) sa nachádzali v zariadení uvedenom v kolónke I.11 od vyliahnutia alebo nepretržite počas obdobia najmenej 3 týždňov bezprostredne pred dátumom naloženia násadových vajec na odoslanie do Únie;</li> <li>b) neboli vakcinované proti vysokopatogénnej aviárnej influenze;</li> </ul> <p><sup>(5)</sup><i>bud'</i> [c] neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;]</p> <p><sup>(5)</sup><i>alebo</i> [c] boli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny vakcínami, ktoré spĺňajú všeobecné aj osobitné kritériá prílohy XV k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692;]</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>d) v období 7 až 14 dní pred dátumom odberu násadových vajec boli podrobené testu na zistenie vírusu<sup>(7)</sup> vysokopatogénnej aviárnej influenzy a pseudomoru hydiny s negatívnymi výsledkami;</li> <li>e) neboli v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom, a to od vyliahnutia alebo počas obdobia najmenej 3 týždňov bezprostredne pred dátumom zberu vajec;</li> <li>f) nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</li> <li>g) boli v lehote 24 hodín pred naložením násadových vajec na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke<sup>(6)</sup> dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr) a nevykazovali žiadne príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 relevantných pre daný druh a objavujúcich sa chorôb;</li> </ul> <p>II.1.4. sú naložené na odoslanie do Únie do kontajnerov, ktoré:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) sú zostrojené tak, aby násadové vajcia nemohli vypadnúť;</li> <li>b) obsahujú len násadové vajcia vtákov chovaných v zajatí rovnakého druhu, ktoré pochádzajú z toho istého zariadenia;</li> <li>c) sa používajú prvýkrát;</li> <li>d) sú uzatvorené v súlade s pokynmi príslušného orgánu krajiny alebo územia pôvodu tak, aby sa vylúčila akákoľvek možnosť zámery obsahu;</li> <li>e) sú na nich uvedené informácie stanovené v bode 7 prílohy XVI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692, ktoré sú relevantné pre násadové vajcia vtákov chovaných v zajatí;</li> </ul> <p>II.1.5. sú naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr)<sup>(8)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý je skonštruovaný v súlade s II.1.4 písm. a) a bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom schváleným príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu:</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HE-CAPTIVE-BIRDS

- <sup>(9)</sup>[II.1.6. sú určené pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/689, a pochádzajú zo zvierat, ktoré:
- a) neboli vakcinované proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny;
  - b) boli držané v izolácii najmenej počas 14 dní pred dátumom naloženia zásielky na odoslanie do Únie v zariadení pôvodu alebo v karanténnom zariadení pod dozorom úradného veterinárneho lekára, pričom:
    - i) žiaden vták nebol vakcinovaný proti infekcii vírusom pseudomoru hydiny počas obdobia najmenej 21 dní pred dátumom naloženia zásielky;
    - ii) počas tohto obdobia do zariadenia nevstúpili žiadne iné vtáky;
    - iii) nevykonala sa žiadna vakcinácia;
  - c) mali negatívne výsledky sérologických testov<sup>(7)</sup> na zistenie prítomnosti protilátok proti vírusu pseudomoru hydiny vykonaných na vzorkách krvi na takej úrovni, ktorá zaručuje 95 % spoľahlivosti zistenia infekcie pri prevalencii 5 % a ktoré boli odobrané v období najmenej 14 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie.]

**Poznámky:**

Tento certifikát je určený na vstup násadových vajec vtákov chovaných v zajatí do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených produktov.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.8: Uveďte kód pásma uvedený v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy VI k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.

Kolónka I.27: Opis zásielky

„Číselný znak KN<sup>8</sup>“: uveďte príslušný kód harmonizovaného systému (HS) Svetovej colnej organizácie: 04.07.

**Časť II:**

(1) „Vtáky chované v zajatí“ podľa vymedzenia v článku 4 nariadenia (EÚ) 2016/429.

(2) Kód pásma, ako sa uvádza v stĺpci 2 tabuľky v časti 1 prílohy VI k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.

(3) Názov a jedinečné schvaľovacie číslo zariadenia musia byť uvedené v zozname zariadení, ktorý vypracúva a zverejňuje Komisia.

(4) Táto záruka sa vyžaduje len v prípade zásielok papagájovitých (Psittacidae).

(5) Nehodiace sa prečiarknite.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu HE-CAPTIVE-BIRDS

<p>(6) Klinickú prehliadku musí vykonať úradný veterinárny lekár krajiny alebo územia pôvodu.</p> <p>(7) Testy by sa mali vykonávať na vzorkách odobraných príslušným orgánom krajiny alebo územia pôvodu alebo pod ich kontrolou a mali by prebiehať v úradnom laboratóriu určenom v súlade s článkom 37 nariadenia (EÚ) 2017/625.</p> <p>(8) Dátum naloženia nemôže byť skorším dátumom, ako je dátum povolenia udeleného krajine alebo územiu alebo ich pásnu na účely vstupu do Únie alebo dátumom v období, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia v súvislosti so vstupom týchto zvierat z uvedenej krajiny alebo uvedeného územia alebo ich pásma.</p> <p>(9) Táto záruka sa vyžaduje v prípade zásielok násadových vajec vtákov chovaných v zajatí druhov radu <i>Galliformes</i> určených pre členský štát, ktorému bol udelený štatút bez výskytu infekcie vírusom pseudomoru hydiny bez vakcinácie v súlade s článkom 66 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/689.</p>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkýmipísmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis



I.24. Celkový počet balení	I.25. Celkové množstvo	I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)	
<b>I.27. Opis zásielky</b>			
Číselný znak	Druh	Poddruh/katégoria	Množstvo
KN			



## KRAJINA

## Vzor certifikátu QUE

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že včelie kráľovné opísané v časti I:</p> <p>II.1. pochádzajú z pásma s kódom: ___ - ___<sup>(2)</sup>, ktoré je k dátumu vydania tohto certifikátu uvedené v časti I prílohy VII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 na účely vstupu včelích kráľovien do Únie.</p> <p>II.2. boli nepretržite:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) od vyliahnutia v pásme uvedenom v bode II.1 a</li> <li>ii) od vyliahnutia v zariadení pôvodu.</li> </ul> <p>II.3. od vyliahnutia neprišli do kontaktu s včelami medonosnými s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.4. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.5. boli odoslané v uzavretých kliečkach, pričom každá obsahovala jednu včeliu kráľovnú s maximálne 20 sprevádzajúcimi včelami:</p> <p>II.5.1. v obalovom materiáli, ktorý pred zabalením včelích kráľovien v zásielke:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) bol nový;</li> <li>ii) nebol v kontakte s akýmkoľvek včelami a plodovými plástmi;</li> <li>iii) vzťahovali sa naň všetky opatrenia na zabránenie jeho kontaminácie patogénnymi spôsobujúcimi choroby včiel medonosných.</li> </ul> <p>II.5.2. sú sprevádzané krmivom bez patogénov spôsobujúcich relevantné choroby;</p> <p>II.5.3. v obalovom materiáli a so sprievodnými produktmi, ktoré boli pred odoslaním do Únie podrobené vizuálnej kontrole s cieľom zabezpečiť, že nepredstavujú riziko v súvislosti so zdravím zvierat a neobsahujú parazity <i>Aethina tumida</i> (blyskáčik úľový) a <i>Tropilaelaps</i> spp. v žiadnom životnom štádiu.</p> <p>II.5.4. priamo zo zariadenia pôvodu do Únie bez toho, aby prešli iným zariadením, bez vyloženia na akomkoľvek mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bode II.7., a to od odoslania z ich zariadenia pôvodu až po odoslanie do Únie, a neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.6. boli v lehote 24 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.7. pochádzajú z včelína:</p> <p>II.7.1. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 100 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny,</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>i) nebol hlásený výskyt zamorenia parazitom <i>Aethina Tumida</i> (blyskáčik úľový) alebo zamorenia parazitom <i>Tropilaelaps</i> spp.;</li> <li>ii) v ktorom nie sú zavedené obmedzenia z dôvodu podozrenia na prípad, prípadu alebo ohniska chorôb uvedených v bode i);</li> </ul>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu QUE

	<p>II.7.2. v ktorom a v okolí ktorého v okruhu 3 km, prípadne aj vrátane územia susediacej krajiny;</p> <p>i) nebol hlásený výskyt moru včelieho plodu najmenej počas 30 dní pred dátumom odoslania do Únie;</p> <p>ii) v ktorom nie sú zavedené obmedzenia z dôvodu podozrenia na prípad alebo potvrdeného prípadu moru včelieho plodu počas obdobia uvedeného v bode i);</p> <p>[iii) v minulosti bol potvrdený prípad moru včelieho plodu v čase pred obdobím uvedeným v bode i) a príslušný orgán tretej krajiny alebo územia pôvodu následne skontroloval všetky úle a všetky infikované úle boli ošetrené a následne skontrolované s priaznivými výsledkami počas obdobia 30 dní od dátumu posledného zaznamenaného prípadu danej choroby.]<sup>(1)</sup></p> <p>II.8. pochádzajú z úľov, v ktorých boli v období 30 dní pred dátumom ich odoslania do Únie testované vzorky plástov na mor včelieho plodu s negatívnymi výsledkami.</p> <p><sup>(1)(4)(5)</sup> [II.9. Včelie kráľovné:</p> <p>i) pochádzajú z tretej krajiny alebo územia alebo ich pásma bez zamorenia parazitom <i>Varroa</i> spp.</p> <p>ii) v tretej krajine či na území pôvodu alebo v ich pásme nebol počas obdobia 30 dní pred dátumom naloženia na odoslanie do Únie hlásený výskyt zamorenia parazitom <i>Varroa</i> spp.;</p> <p>iii) prijali sa všetky preventívne opatrenia na zabránenie kontaminácii zásielky parazitom <i>Varroa</i> spp. pri nakladaní a odosielaní do Únie.]</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup včelích kráľovien do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených zvierat.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.27: „Kategória“: uveďte včelie kráľovné s najviac 20 sprevádzajúcimi včelami.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p><sup>(1)</sup> Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p><sup>(2)</sup> Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy VII k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p><sup>(3)</sup> Dátum nakládky: nemôže byť dátum pred dátumom povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátum počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tohto pásma.</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu QUE

	<p>(4) Uplatňuje sa len v prípade, ak členský štát určenia má buď štatút bez výskytu príslušnej choroby kategórie C, alebo schválený eradikačný program.</p> <p>(5) Môže byť certifikovaný tretími krajinami alebo územiami s údajom VAR v stĺpci 6 časti 1 prílohy VII k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404, ktoré sú uznané za krajiny bez zamorenia parazitom <i>Varroa</i> spp. (varoáza).</p>
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 37

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ČMEĽOV DO ÚNIE  
(VZOR BBEE)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EU		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Krajina Číslo obchodného dokladu Kód ISO kód krajiny		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera    Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Ďalšia držba				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení			I.25. Celkové množstvo	I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)
<b>I.27. Opis zásielky</b>				
Císelný znak	Druh	Poddruh/katégoria		Množstvo
KN				
				Čistá hmotnosť
			Druh komodity	Počet balení

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BBEE

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že čmele opísané v časti I:</p> <p>II.1. pochádzajú z pásma s kódom: ___ - ___<sup>(1)</sup>, ktoré je k dátumu vydania tohto certifikátu uvedené v časti I prílohy VII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 na účely vstupu čmeľov do Únie.</p> <p>II.2. boli nepretržite:</p> <p>i) od vyľahnutia v pásme uvedenom v bode II.1 a</p> <p>ii) od vyľahnutia v zariadení pôvodu, v ktorom počas uvedeného obdobia neboli umiestnené žiadne čmele do ich epidemiologickej jednotky pôvodu.</p> <p>II.3. od vyľahnutia neprišli do kontaktu so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.4. nie sú určené na usmrtenie v rámci národného programu eradikácie chorôb vrátane chorôb zo zoznamu a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.5. boli odoslané v uzavretých kontajneroch, pričom každý obsahuje kolóniu maximálne 200 dospelých čmeľov s včelou kráľovnou alebo bez nej:</p> <p>II.5.1. v obalovom materiáli, ktorý pred zabalením čmeľov v zásielke:</p> <p>i) bol nový;</p> <p>ii) nebol v kontakte s akýmkoľvek včelami a plodovými plástmi;</p> <p>iii) vzťahovali sa naň všetky opatrenia na zabránenie jeho kontaminácie patogénnymi spôsobujúcimi choroby čmeľov.</p> <p>II.5.2. sú sprevádzané krmivom bez patogénov spôsobujúcich relevantné choroby;</p> <p>II.5.3. v obalovom materiáli a so sprievodnými produktmi, ktoré boli pred odoslaním do Únie podrobené vizuálnej kontrole s cieľom zabezpečiť, že nepredstavujú riziko v súvislosti so zdravím zvierat a neobsahujú parazita <i>Aethina Tumida</i> (blyskáčik úľový) v žiadnom životnom štádiu.</p> <p>II.5.4. priamo zo zariadenia pôvodu do Únie bez toho, aby prešli iným zariadením, a bez vyloženia na akomkoľvek mieste, ktoré nespĺňa požiadavky stanovené v bodoch II.7 a II.8, a to od odoslania z ich zariadenia pôvodu až po odoslanie do Únie, a neboli ani v kontakte so zvieratami s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>II.6. boli v lehote 24 hodín pred naložením<sup>(2)</sup> na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu, ktorý nezistil príznaky naznačujúce výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.</p> <p>II.7. boli odchované a držané v zariadení na produkciu čmeľov izolovanom od okolitého prostredia, ktoré:</p> <p>II.7.1. bolo registrované príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia a je pod jeho kontrolou a má zavedený systém na vedenie aktuálnych záznamov a ich uchovávanie v súlade s článkom 8 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>II.7.2. má infraštruktúru zabezpečujúcu, že produkcia čmeľov prebieha v budove zabezpečenej proti lietajúcemu hmyzu;</p> <p>II.7.3. má infraštruktúru a vybavenie zabezpečujúce, že čmele sú ďalej izolované v oddelených epidemiologických jednotkách a každá kolónia je počas celej produkcie v uzatvorených kontajneroch v budove;</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BBEE

	<p>II.7.4. skladovanie peľu a manipulácia s ním v budovách musia byť izolované od čmeľov počas celej produkcie čmeľov, kým im nie je podaný ako krmivo;</p> <p>II.7.5. má stále operačné postupy na zabránenie prieniku blyskáčika úľového do zariadenia a na pravidelné zisťovanie prítomnosti blyskáčika úľového v zariadení.</p> <p>II.8. pochádzajú z epidemiologickej jednotky v rámci zariadenia, v ktorom nebolo zistené zamorenie parazitom <i>Aethina Tumida</i> (blyskáčik úľový).</p> <p><b>Poznámky:</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup čmeľov do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia uvedených živočíchov.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy VII k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(2) Dátum nakládky: nemôže byť dátum pred dátumom povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátum počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z tohto pásma.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 38

## VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP PSOV, MAČIEK A FRETIEK DO ÚNIE (VZOR CANIS-FELIS-FERRETS)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EU		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby			
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>  <input type="checkbox"/> Ďalšia držba  <input type="checkbox"/> Zariadenie so špeciálnym režimom <input type="checkbox"/> Karanténne zariadenie  <input type="checkbox"/> Iné			
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			



I.24. Celkový počet balení			I.25. Celkové množstvo			I.26. Celková čistá/hrubá hmotnosť (v kg)		
<b>I.27. Opis zásielky</b>								
Císelný znak	Druh	Poddruh/kategória	Pohlavie	Identifikačný systém	Identifikačné číslo	Vek	Množstvo	
KN								
Druh komodity								
Test								

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CANIS-FELIS-FERRETS

	II. Zdravotné informácie	II.a.	Referenčný kód certifikátu	II.b.	Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že zvieratá opísané v časti I:				
	II.1.	pochádzajú z krajiny, územia alebo ich pásma s kódom: ___ - ___ <sup>(1)</sup> , z ktorého je k dátumu vydania tohto certifikátu povolený vstup psov, mačiek a fretiek do Únie a ktoré je uvedené v časti I prílohy VIII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.			
	<sup>(2)(3)</sup> <i>bud'</i>	II.2.	boli odoslané do Únie priamo zo zariadenia pôvodu bez toho, aby prešli iným zariadením];		
	<sup>(2)(3)</sup> <i>alebo</i>	II.2.	podstúpili jedenkrát zhromažďovanie v krajine či na území pôvodu alebo v ich pásme, ktoré netrvalo dlhšie ako 6 dní a uskutočnilo sa v zariadení, ktoré spĺňa tieto podmienky:		
			<ul style="list-style-type: none"> <li>– je schválené príslušným orgánom v tretej krajine alebo na území na účely zhromažďovania psov, mačiek a fretiek v súlade s článkom 10 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2019/2035;</li> <li>– príslušný orgán tretej krajiny alebo územia mu pridelil jedinečné schvaľovacie číslo;</li> <li>– príslušný orgán tretej krajiny alebo územia odoslania zariadenie na tento účel uviedol v zozname spolu s informáciami stanovenými v článku 21 delegovaného nariadenia (EÚ) 2019/2035;</li> <li>– spĺňa požiadavky na vedenie záznamov stanovené v článku 73 ods. 2 písm. a) bode iv) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692.]</li> </ul>		
	<sup>(3)</sup>	II.3.	boli naložené na odoslanie do Únie dňa ___/___/___ (dd/mm/rrrr) <sup>(4)</sup> do dopravného prostriedku, ktorý bol pred naložením vyčistený a vydezinfikovaný dezinfekčným prostriedkom, ktorý schválil príslušný orgán tretej krajiny alebo územia, a ktorý bol skonštruovaný tak, aby:		
			<ul style="list-style-type: none"> <li>– zvieratá nemohli uniknúť ani vypadnúť;</li> <li>– bola možná vizuálna kontrola priestoru, v ktorom sú zvieratá držané;</li> <li>– sa zabránilo úniku výkalov, podstielky alebo krmiva alebo aby sa ich únik minimalizoval.]</li> </ul>		
		II.4	boli v lehote 48 hodín pred naložením na odoslanie do Únie podrobené klinickej prehliadke vykonanej úradným veterinárnym lekárom v tretej krajine alebo na území pôvodu alebo v ich pásme na účely zistenia príznakov naznačujúcich výskyt chorôb vrátane príslušných chorôb zo zoznamu uvedených v prílohe I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692 a objavujúcich sa chorôb.		
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	II.5.	sú určené na priamy vstup do členského štátu určenia, aby boli izolované v:		
		<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[zariadení so špeciálnym režimom;]		
	<sup>(2)</sup> <i>alebo</i>	[schválenom karanténnom zariadení;]			



## KRAJINA

## Vzor certifikátu CANIS-FELIS-FERRETS

<sup>(2)</sup>*bud'* [II.6. súčasťou zásielky sú psy určené pre členský štát uvedený v zozname v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/878, pričom boli ošetrené proti zamoreniu parazitom *Echinococcus multilocularis* a údaje o ošetrení vykonanom ošetrujúcim veterinárnym lekárom v súlade s bodom 2 prílohy XXI k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/692<sup>(10)</sup> <sup>(11)</sup> sú uvedené v tabuľke nižšie

Transpondér alebo tetovanie Alfanumerický kód psa	Ošetrovanie proti echinokokom		Ošetrujúci veterinárny lekár
	Názov a výrobca produktu	Dátum [dd/mm/rrrr] a čas ošetrenia [00:00]	Meno veľkým tlačným písmom, pečiatka a podpis
			]

<sup>(2)</sup>*alebo* [II.6. psy neboli ošetrené proti zamoreniu parazitom *Echinococcus Multilocularis*.]

<sup>(2)</sup>*alebo* [II.6. psy sú určené na priamy vstup do členského štátu určenia, aby boli izolované v:

<sup>(1)</sup>*bud'* [zariadení so špeciálnym režimom.]]

<sup>(1)</sup>*alebo* [schválenom karanténnom zariadení.]]

**Poznámky:**

Tento certifikát je určený na komerčné vstupy psov, mačiek a fretiek do Únie, a to aj vtedy, ak sú určené do zariadenia so špeciálnym režimom alebo schváleného karanténneho zariadenia a ak Únia nie je konečným miestom určenia zvierat, a na vstup psov, mačiek a fretiek premiestňovaných v súlade s článkom 5 ods. 4 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 576/2013.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CANIS-FELIS-FERRETS

	<p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.20: Certifikované ako/na/pre: uveďte:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– „Ďalšia držba“, ak sú psy, mačky alebo fretky premiestňované v súlade s časťou II hlavou V delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</li> <li>– Zariadenie so špeciálnym režimom: podľa vymedzenia v článku 4 bode 48 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2016/429;</li> <li>– Schválené karanténne zariadenie: podľa vymedzenia v článku 3 bode 9 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/688.</li> <li>– „iné“, ak sa psy (<i>Canis lupus familiaris</i>), mačky (<i>Felis silvestris catus</i>) alebo fretky (<i>Mustela putorius furo</i>) premiestňujú v súlade s článkom 5 ods. 4 nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) č. 576/2013.</li> </ul> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Kód pásma uvedený v časti 1 stĺpci 2 prílohy VIII k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite.</p> <p>(3) Neuplatňuje sa na premiestňovanie iné ako nekomerčné premiestňovanie, pokiaľ ide o psy, mačky a fretky držané ako spoločenské zvieratá v domácnostiach, ktoré sa nemôže vykonávať v súlade s podmienkami stanovenými v článku 245 ods. 2 alebo v článku 246 ods. 1 a 2 nariadenia (EÚ) 2016/429.</p> <p>(4) Dátum nakládky: nemôže byť dátum pred dátumom povolenia udeleného pásma na účely vstupu do Únie alebo dátum počas obdobia, keď Únia prijala reštriktívne opatrenia proti vstupu týchto zvierat z daného pásma.</p> <p>(5) Každá revakcinácia sa musí pokladať za prvú vakcináciu, ak sa nevykonala počas obdobia platnosti predchádzajúcej vakcinácie.</p> <p>(6) K certifikátu sa musí pripojiť overená kópia identifikačných údajov a údajov o vakcinácii príslušných zvierat.</p> <p>(7) Titračný test na prítomnosť protilátok proti besnote uvedený v bode II.5:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– sa musí vykonať na vzorke odobranej veterinárnym lekárom schváleným príslušným orgánom, a to najmenej 30 dní po dátume vakcinácie a tri mesiace pred dátumom dovozu;</li> <li>– musí sa ním namerať hladina neutralizujúcich protilátok proti vírusu besnoty v sére, ktorá dosahuje najmenej 0,5 IU/ml;</li> <li>– musí vykonať úradné laboratórium;</li> <li>– nemusí sa opakovať v prípade zvierat, ktoré bolo po dosiahnutí uspokojivých výsledkov uvedeného testu revakcinované proti besnote počas obdobia platnosti predchádzajúcej vakcinácie.</li> </ul> <p>K certifikátu sa pripojí overená kópia úradnej správy úradného laboratória o výsledku testu na protilátky proti besnote uvedeného v bode II.5.</p> <p>(8) Osvedčením tohto výsledku úradný veterinárny lekár potvrdzuje, že pravosť laboratórnej správy o výsledkoch titračného testu na prítomnosť protilátok uvedeného v bode II.5 overil podľa svojich najlepších schopností a v prípade potreby aj po kontakte s laboratóriom uvedeným v správe.</p> <p>(9) V spojení s poznámkou pod čiarou <sup>(6)</sup> sa označenie príslušných zvierat implantáciou transpondéra musí overiť pred tým, ako sa vykoná akýkoľvek záznam v tomto certifikáte, a musí vždy predchádzať akejkoľvek vakcinácii, prípadne testovaniu, vykonanej(-ému) v súvislosti s uvedenými zvieratami.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu CANIS-FELIS-FERRETS

	(10)	Ošetrovanie proti zamoreniu parazitom <i>Echinococcus multilocularis</i> uvedené v bode II.6 musí: <ul style="list-style-type: none"> <li>– vykonať veterinárny lekár počas obdobia najviac 48 hodín a najmenej 24 hodín pred plánovaným vstupom psov do jedného z členských štátov alebo do jednej z ich častí uvedených v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/878;</li> <li>– spočívať v podaní schváleného lieku, ktorý obsahuje vhodnú dávku prazikvantelu alebo farmakologicky účinných látok, pri ktorých je dokázané, že samostatne alebo v kombinácii znižujú záťaž, ktorú predstavujú dospelé a nedospelé črevné formy <i>Echinococcus multilocularis</i> v príslušných hostiteľských druhoch.</li> </ul>
	(11)	Na zaznamenanie údajov o ďalšom prípadnom ošetrovaní, ak bolo poskytnuté po podpísaní certifikátu a pred naplánovaným vstupom do jedného z členských štátov alebo do jednej z ich častí uvedených v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/878, sa musí použiť tabuľka uvedená v bode II.6.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>		
Meno (veľkými písmenami)		
Dátum	Kvalifikácia a titul	
Pečiatka	Podpis	

## KAPITOLA 39

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK SPERMY  
HOVĎAZIEHO DOBYTKA DO ÚNIE, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A  
SKLADOVANEJ V SÚLADE S NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM  
NARIADENÍM (EÚ) 2020/692 PO 20. APRÍLI 2021, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ Z  
INSEMINAČNEJ STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA  
ODOBRANÁ (VZOR BOV-SEM-A-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby			
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty			
	<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>  <b>I.23.</b>		

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test



## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Sperma opísaná v časti I je určená na umelé rozmnožovanie a bola získaná z darcovských zvierat, ktoré pochádzajú z tretej krajiny, územia alebo ich pásma,</p> <p>II.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup spermy hovädzieho dobytku do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia, ktoré začína dňa <sup>(2)</sup> ..... (uved'te dátum dd/mm/rrrr) bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;]</p> <p>II.1.3. kde nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytku a infekcie vírusom nodulárnej dermatitídy počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;</p> <p>II.1.4. kde nebola počas obdobia najmenej 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcii vírusom horúčky údolia Rift a nákazlivej pleuropneumónii hovädzieho dobytku a žiadne vakcinované zvieratá nevstúpili do tretej krajiny, na územie alebo do ich pásma počas uvedeného obdobia.</p> <p>II.2. Sperma opísaná v časti I bola získaná z darcovských zvierat, ktoré pred začatím karantény uvedenej v bode II.4.8 pochádzajú zo zariadení</p> <p>II.2.1. nachádzajúcich sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní a v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov, a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odberu spermy, ale nie počas obdobia posledných 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu spermy, a 5 % (s minimálnym počtom piatich pejet) z každého množstva spermy odobranej darcovskému zvierat'u v akomkoľvek čase sa podrobuje testu na izoláciu vírusu na zistenie slintačky a krívačky, pričom výsledky sú negatívne;]</p> <p>II.2.2. bez výskytu infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>), a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;</p> <p>II.2.3. bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.2.4. bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.2.4. ktoré nie sú bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy a darcovské zvieratá sú mladšie ako 2 roky a pochádzajú z matiek, ktoré boli podrobené sérologickému testu na enzootickú bovinnú leukózu s negatívnymi výsledkami po odobratí zvierat'a od matky;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.2.4. ktoré nie sú bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy a darcovské zvieratá dosiahli vek 2 rokov a boli podrobené sérologickému testu na enzootickú bovinnú leukózu s negatívnym výsledkom;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>(<sup>1</sup>)<i>bud'</i> [II.2.5. bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;]</p> <p>(<sup>1</sup>)<i>alebo</i> [II.2.5. ktoré nie sú bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy a darcovské zvieratá boli podrobené sérologickému testu s negatívnym výsledkom (celý vírus) na vzorke krvi;]</p> <p>II.2.6. v ktorých nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas posledných 30 dní, a</p> <p>(<sup>1</sup>)<i>bud'</i> [v zariadeniach nebol počas posledných 2 rokov hlásený výskyt surry;]</p> <p>(<sup>1</sup>)<i>alebo</i> [bol hlásený výskyt surry v zariadeniach počas posledných 2 rokov a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenia naďalej podliehali obmedzeniam premiestňovania dovtedy, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá boli odstránené zo zariadenia a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadení boli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia.]</li> </ul> <p>II.3. Sperma opísaná v časti I bola odobraná, spracovaná a skladovaná a odoslaná z inseminačnej stanice na odber spermy<sup>(3)</sup>, ktorá</p> <p>II.3.1. je schválená a zapísaná do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.3.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti I prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.</p> <p>II.4. Sperma opísaná v časti I bola získaná z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.4.1. neboli vakcinované proti infekcii vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónii hovädzieho dobytká a infekcii vírusom nodulárnej dermatitídy;</p> <p>II.4.2. zostali počas obdobia minimálne 6 mesiacov pred dátumom odberu spermy v tretej krajine alebo na území alebo v ich pásme uvedených v kolónke I.7.;</p> <p>II.4.3. nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň, keď boli prijaté na inseminačnú stanicu na odber spermy, ani v deň odberu spermy;</p> <p>II.4.4. sú individuálne identifikované podľa článku 21 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</p> <p>II.4.5. počas obdobia minimálne 30 dní pred dátumom odberu spermy a počas obdobia odberu</p> <p>II.4.5.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu slintačky a krívačky, infekcie vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytká a nodulárnej dermatitídy alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre hovädzí dobytok;</p> <p>II.4.5.2. boli držané v jednom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> and <i>M. tuberculosis</i>), besnoty, slezinovej sneti, surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootickej bovinnej leukózy, infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy, bovinnej vírusovej hnačky, infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby, infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), genitálnej kamylobakteriôzy hovädzieho dobytká a trichomoníazy;</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.5.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.4.5.1. alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.4.5.2;</p> <p>II.4.5.4. neboli použité na prirodzenú plemenitbu;</p> <p>II.4.6. boli počas obdobia najmenej 28 dní podrobené karanténe v karanténnom zariadení, v ktorom sa nachádzali iba iné párnokopytníky s aspoň rovnakým zdravotným štatútom a ktoré v deň ich prijatia na inseminačnú stanicu na odber spermy spĺňalo tieto podmienky:</p> <p>II.4.6.1. nenachádzalo sa v reštrikčnom pásme zariadenom z dôvodu chorôb uvedených v bode II.4.5.1.;</p> <p>II.4.6.2. nebol v ňom hlásený výskyt žiadnej z chorôb uvedených v bode II.4.5.2. počas obdobia najmenej 30 dní;</p> <p>II.4.6.3. nachádzalo sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od karanténneho zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní;</p> <p>II.4.6.4. nebol v ňom hlásený výskyt ohniska slintačky a krívačky počas obdobia najmenej troch mesiacov predchádzajúcich dátumu prijatia zvierat na inseminačnú stanicu na odber spermy;</p> <p>II.4.7. boli držané na inseminačnej stanici na odber spermy,</p> <p>II.4.7.1. ktorá sa nenachádzala v reštrikčnom pásme zariadenom z dôvodu chorôb uvedených v bode II.4.5.1.;</p> <p>II.4.7.2. v ktorej nebol hlásený výskyt žiadnej z chorôb uvedených v bode II.4.5.2. počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy a  <sup>(1)(4)</sup>[najmenej 30 dní po dátume odberu;]  <sup>(1)(5)</sup>[do dátumu odoslania zásielky spermy do Únie;]</p> <p>II.4.7.3. ktorá sa nachádza v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od inseminačnej stanice na odber spermy počas obdobia najmenej 30 dní; a  <sup>(1)(4)</sup>[ktorá bola bez výskytu slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov pred dátumom odberu spermy a 30 dní od dátumu odberu;]  <sup>(1)(5)</sup>[ktorá bola bez výskytu slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov pred dátumom odberu spermy do dátumu odoslania zásielky spermy do Únie a darcovské zvieratá boli držané v danej inseminačnej stanici na odber spermy počas nepretržitého obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu spermy;]</p> <p>II.4.8. spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):</p> <p><sup>(1)bud'</sup> [II.4.8.1. boli počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas neho držané v tretej krajine či území alebo v ich pásme bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat;]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.8.2. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu v tretej krajine či území alebo v ich pásme so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24);]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.8.3. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu, v tretej krajine či území alebo v ich pásme, v ktorých príslušný orgán miesta pôvodu zásielky spermy získal predbežný písomný súhlas príslušného orgánu členského štátu určenia týkajúci sa podmienok zariadenia uvedeného pásma bez sezónneho výskytu choroby a súhlas s prijatím zásielky spermy;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.8.4. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.8.5. boli podrobené sérologickému testu na zistenie prítomnosti protilátok proti vírusu katarálnej horúčky oviec séroskupiny 1 – 24, s negatívnymi výsledkami, v období od 28 do 60 dní od dátumu každého odberu spermy;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.8.6. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vírusu katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), s negatívnymi výsledkami, vykonanému na vzorkách krvi odobraných na začiatku a na konci odberu spermy a počas odberu, v intervaloch minimálne každých 7 dní v prípade testu na izoláciu vírusu alebo minimálne každých 28 dní v prípade PCR;]</p> <p>II.4.9. spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom epizootickej hemoragickej choroby (sérotypy 1 – 7) (EHDV 1 – 7):</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.4.9.1. boli držané počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu v tretej krajine či území alebo v ich pásme, kde nebol hlásený výskyt infekcie EHDV 1 – 7 v okruhu 150 km od zariadenia najmenej počas obdobia predchádzajúcich 2 rokov;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.9.2. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.9.3. nachádzali sa v krajine vývozu, v ktorej podľa úradných zistení existujú tieto sérotypy vírusu epizootickej hemoragickej choroby (EHDV): ..... a boli podrobené, v každom prípade s negatívnymi výsledkami, týmto testom vykonaným v úradnom laboratóriu:</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.4.9.3.1. sérologický test na zistenie prítomnosti protilátok proti EHDV 1 – 7 s negatívnymi výsledkami, a to najmenej každých 60 dní počas obdobia odberu a v období 28 až 60 dní od dátumu posledného odberu spermy;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.9.3.2. test na identifikáciu pôvodcu EHDV 1 – 7, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách krvi odobraných na začiatku a na konci odberu spermy a počas odberu spermy v intervaloch minimálne každých 7 dní v prípade testu na izoláciu vírusu, alebo minimálne každých 28 dní v prípade PCR.]]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.10. boli podrobené týmto testom vykonaným na vzorkách krvi odobraných v rámci obdobia 30 dní pred začatím karantény uvedenej v bode II.4.6, s negatívnymi výsledkami, s výnimkou testu na protilátky proti bovinej vírusovej hnačke uvedenému v bode II.4.10.5.2., ktorý sa vyžaduje v súlade s časťou 1 kapitolou I bodom 1 písm. b) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.4.10.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) – intradermálnej tuberkulózy uvedenej v časti 2 bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p>II.4.10.2. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, sérologickému testu uvedenému v časti 1 bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p><sup>(1)</sup>/<sup>(6)</sup>II.4.10.3. pokiaľ ide o enzootickú bovinú leukózu – sérologickému testu uvedenému v časti 4 písmene a) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;]</p> <p>II.4.10.4. pokiaľ ide o infekčnú bovinú rinotracheitídu/infekčnú pustuláru vulvovaginitídy – sérologickému testu (celý vírus) na vzorke krvi, ak zvieratá nepochádzajú zo zariadenia bez výskytu infekčnej bovinej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy;</p> <p>II.4.10.5. pokiaľ ide o bovinú vírusovú hnačku:</p> <p>II.4.10.5.1. testu na izoláciu vírusu, testu na genóm vírusu alebo testu na antigén vírusu a</p> <p>II.4.10.5.2. sérologickému testu na zistenie prítomnosti alebo neprítomnosti protilátok;</p> <p>II.4.11. boli podrobené týmto testom vykonaným na vzorkách krvi odobraných počas obdobia najmenej 21 dní, alebo 7 dní v prípade testov uvedených v bodoch II.4.11.4 a II.4.11.5, po začatí karantény uvedenej v bode II.4.6, s negatívnymi výsledkami, okrem testu na protilátky proti bovinej vírusovej hnačke uvedeného v bode II.4.11.3.2, ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 1 kapitolou I bodom 1 písm. c) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.4.11.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, sérologický test uvedený v časti 1 bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p>II.4.11.2. pokiaľ ide o infekčnú bovinú rinotracheitídu/infekčnú pustuláru vulvovaginitídy – sérologickému testu (celý vírus) na vzorke krvi;</p> <p>II.4.11.3. pokiaľ ide o bovinú vírusovú hnačku:</p> <p>II.4.11.3.1. testu na izoláciu vírusu, testu na genóm vírusu alebo testu na antigén vírusu a</p> <p>II.4.11.3.2. sérologickému testu na zistenie prítomnosti alebo neprítomnosti protilátok;</p> <p>II.4.11.4. pokiaľ ide o genitálnu kamylobakteriózu hovädzieho dobytku (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>):</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud</i> [II.4.11.4.1. jednému testu vykonanému na vzorke z výplachu umelej vagíny alebo na vzorke z predkožky v prípade zvierat mladších ako šesť mesiacov alebo držaných od tohto veku v skupine jedného pohlavia bez kontaktu so samicami pred karanténou uvedenou v bode II.4.6.];]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.4.11.4.2. testom vykonaným na vzorkách z výplachu umelej vagíny alebo na vzorkách z predkožky, ktoré boli odobrané trikrát v intervaloch najmenej 7 dní;]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.11.5. pokiaľ ide o trichomoniázu (parazit <i>Trichomonas foetus</i>):</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.4.11.5.1. jednému testu vykonanému na vzorke z predkožky v prípade zvierat mladších ako šesť mesiacov alebo držaných od tohto veku v skupine jedného pohlavia bez kontaktu so samicami pred karanténou uvedenou v bode II.4.6.];]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.4.11.5.2. testom vykonaným na vzorkách z predkožky, ktoré boli odobrané trikrát v intervaloch najmenej 7 dní;]</p> <p>II.4.12. v inseminačnej stanici na odber spermy boli aspoň raz ročne podrobené týmto povinným rutinným testom požadovaným v súlade s časťou 1 kapitolou I bodom 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.4.12.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) – intradermálnej tuberkulózy skúške uvedenej v časti 2 bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p>II.4.12.2. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, sérologickému testu uvedenému v časti 1 bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p>II.4.12.3. pokiaľ ide o enzootickú bovinnú leukózu – sérologickému testu uvedenému v časti 4 písmene a) prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p>II.4.12.4. pokiaľ ide o infekčnú bovinnú rinotracheitídu/infekčnú pustulámu vulvovaginitídu – sérologickému testu (celý vírus) na vzorke krvi;</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.4.12.5. pokiaľ ide o bovinnú vírusovú hnačku – sérologickému testu na zistenie protilátok;]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.4.12.6. pokiaľ ide o genitálnu kamylobakteriózu hovädzieho dobytku (<i>Campylobacter fetus</i> ssp. <i>venerealis</i>) – testu na vzorke z predkožky;]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.4.12.7. pokiaľ ide o trichomoniázu (parazit <i>Trichomonas foetus</i>) – testu na vzorke z predkožky;]</p> <p>II.5. Sperma opísaná v časti I</p> <p>II.5.1. bola odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.5.2. je umiestnená v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.5.3. sa prepravuje v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.5.3.1. bol pred odoslaním zaplombovaný a očíslovaný inseminačnou stanicou na odber spermy na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.5.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.5.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]</p> <p>II.6. Sperma sa uchováva pridaním antibiotík takto:</p> <p>II.6.1. Tieto antibiotiká alebo zmesi antibiotík, ktoré sú účinné najmä proti kamylobaktériám, leptospírám a mykoplazmám, boli po záverečnom riedení pridané do spermy, alebo sú obsiahnuté v použitých riedidlách spermy s cieľom dosiahnuť indikovanú koncentráciu na ml spermy:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [zmes gentamicínu (250 µg), tylozínu (50 µg) a linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg);]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup> alebo [zmes linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg), penicilínu (500 IU) a streptomycínu (500 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup> alebo [zmes amikacínu (75 µg) a dibekacínu (25 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup> alebo [antibiotikum alebo zmes antibiotík<sup>(9)</sup> ....., s baktericídnu aktivitou, ktorá je aspoň rovnocenná s baktericídnu aktivitou jednej z týchto zmesí:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– gentamicín (250 µg), tylozín (50 µg) a linkomycín-spektinomycín (150/300 µg);</li> <li>– linkomycín-spektinomycín (150/300 µg), penicilín (500 IU) a streptomycín (500 µg);</li> <li>– amikacín (75 µg) a dibekacín (25 µg).]</li> </ul> <p>II.6.2. Bezprostredne po pridaní antibiotík a pred akýmkoľvek možným zmrazením bola zriedená sperma držaná pri teplote minimálne 5 °C počas obdobia najmenej 45 minút alebo v časovom a teplotnom režime so zaznamenanou ekvivalentnou baktericídnu aktivitou.</p>
	<p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy hovädzieho dobytko do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
	<p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na odber spermy, ktorá odosiela zásielku spermy. Len inseminačné stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a></p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uveďte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.27: „<i>Typ</i>“: Uveďte spermu. „<i>Druh</i>“: Vyberte vhodný druh spomedzi „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ alebo „<i>Bubalus bubalis</i>“. „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a. „<i>Identifikačná značka</i>“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých je umiestnená sperma tvoriaca zásielku. „<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uveďte dátum, kedy bola sperma tvoriaca zásielku odobraná. „<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná. „<i>Množstvo</i>“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-A-ENTRY

	<p><b>Časť II:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</li> <li>(2) Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</li> <li>(3) Len inseminačné stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a>.</li> <li>(4) Uplatňuje sa na mrazenú spermu.</li> <li>(5) Uplatňuje sa na čerstvú a chladenú spermu.</li> <li>(6) Neuplatňuje sa na zvieratá pochádzajúce zo zariadenia, ktoré nie je bez výskytu enzootickej bovinej leukózy, a zvieratá mladšie než 2 roky, ako sa uvádza v článku 20 ods. 2 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/686.</li> <li>(7) Uplatňuje sa len na séronegatívne zvieratá.</li> <li>(8) Uplatňuje sa len na býky určené na produkciu spermy alebo v prípade býkov, ktoré sú v kontakte s býkmi určenými na produkciu spermy. Býky, ktoré sa vracajú na účely odberu po prestávke dlhšej ako šesť mesiacov sa testujú počas obdobia 30 dní pred obnovením produkcie.</li> <li>(9) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu alebo obchodný názov riedidla spermy, ktoré obsahuje antibiotiká.</li> </ol>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>



## KAPITOLA 40

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK ZÁSLOB SPERMY HOVĎADZIEHO DOBYTKA DO ÚNIE, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A SKLADOVANEJ PO 31. DECEMBRI 2004 A PRED 21. APRÍLOM 2021 V SÚLADE SO SMERNICOU RADY 88/407/EHS ZMENENOU SMERNICOU RADY 2003/43/ES, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ PO 20. APRÍLI 2021 Z INSEMINAČNEJ STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRANÁ (VZOR BOV-SEM-B-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b> <b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-B-ENTRY

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	..... (názov krajiny vývozu alebo jej časti) <sup>(1)</sup>	
	bol/bola/bolo bez výskytu moru hovädzieho dobytku a slintačky a krívačky počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy určenej na vývoz a do dátumu odoslania do Únie a počas tohto obdobia nebola vykonaná žiadna vakcinácia proti týmto chorobám.		
	II.2.	Inseminačná stanica <sup>(2)</sup> opísaná v kolónke I.11, na ktorej bola odobraná sperma určená na vývoz:	
	II.2.1.	splňala podmienky stanovené v kapitole I ods. 1 prílohy A k smernici 88/407/EHS;	
	II.2.2.	bola v prevádzke a pod dozorom v súlade s podmienkami stanovenými v kapitole II ods. 1 prílohy A k smernici 88/407/EHS.	
	II.3.	Inseminačná stanica, na ktorej bola sperma určená na vývoz odobraná, bola bez výskytu besnoty, tuberkulózy, brucelózy, slezinovej sneti a nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytku počas 30 dní pred dátumom odberu spermy určenej na vývoz a 30 dní po odbere (v prípade čerstvej spermy do dňa odoslania do Únie).	
	II.4.	Hovädzí dobytok ustajnený na inseminačnej stanici na odber spermy:	
	<sup>(3)</sup> II.4.1.	pochádza zo stád, ktoré splňajú podmienky kapitoly I ods. 1 písm. b) prílohy B k smernici 88/407/EHS;	
	II.4.2.	pochádza zo stád alebo sa narodil matkám, ktoré splňajú podmienky kapitoly I ods. 1 písm. c) prílohy B k smernici 88/407/EHS, alebo bol testovaný vo veku najmenej 24 mesiacov v súlade s kapitolou II ods. 1 písm. c) prílohy B k uvedenej smernici;	
	II.4.3.	bol podrobený testom požadovaným v súlade s kapitolou I ods. 1 písm. d) prílohy B k smernici 88/407/EHS v priebehu 28 dní, ktoré predchádzali obdobiu karanténnej izolácie;	
	II.4.4.	splnil podmienku obdobia karanténnej izolácie a požiadavky na testovanie stanovené v kapitole I ods. 1 písm. e) prílohy B k smernici 88/407/EHS;	
	II.4.5.	bol podrobený aspoň raz za rok rutinným testom uvedeným v kapitole II prílohy B k smernici 88/407/EHS.	
	II.5.	Sperma určená na vývoz bola získaná od darcovských býkov, ktoré:	
	II.5.1.	splňajú podmienky stanovené v prílohe C k smernici 88/407/EHS;	
<sup>(4)</sup> bud'	[II.5.2. sa zdržiavali v krajine vývozu minimálne počas posledných šiestich mesiacov pred odberom spermy určenej na vývoz;		
<sup>(4)</sup> alebo	[II.5.2. sa zdržiavali v krajine vývozu aspoň počas 30 dní pred odberom spermy od vstupu a boli dovezené z/zo ..... <sup>(1)</sup> počas obdobia kratšieho ako šesť mesiacov pred odberom spermy a splňali podmienky zdravia zvierat uplatňované na darcov spermy určenej na vývoz do Európskej únie;]		
II.5.3.	splňajú aspoň jednu z týchto podmienok týkajúcich sa katarálnej horúčky oviec, ako sa uvádza v tabuľke v bode I.27:		
<sup>(4)</sup> bud'	[II.5.3.1. boli držané v krajine alebo pásme bez výskytu vírusu katarálnej horúčky oviec aspoň počas 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu;]		
<sup>(4)</sup> a/alebo	[II.5.3.2. boli držané počas obdobia bez sezónneho výskytu vírusu katarálnej horúčky oviec v pásme bez sezónneho výskytu aspoň počas 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu;]		
<sup>(4)</sup> a/alebo	[II.5.3.3. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi aspoň počas 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu;]		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-B-ENTRY

<p><sup>(4)</sup>a/alebo [II.5.3.4. boli podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti séroskupine vírusu katarálnej horúčky oviec vykonanému v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE), s negatívnymi výsledkami, aspoň každých 60 dní počas obdobia odberu a v období od 21 do 60 dní po poslednom odbere pre túto zásielku spermy;]</p> <p><sup>(4)</sup>a/alebo [II.5.3.5. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vírusu katarálnej horúčky oviec vykonanému v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá OIE, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách krvi odobraných na začiatku odberu a pri poslednom odbere pre túto zásielku spermy a aspoň každých 7 dní (test na izoláciu vírusu) alebo aspoň každých 28 dní, ak bol vykonaný ako polymerázová reťazová reakcia (PCR), počas odberu pre túto zásielku spermy;]</p> <p>II.5.4. spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok týkajúcich sa epizootickej hemoragickej choroby (EHD), ako sa uvádza v tabuľke v bode I.27:</p> <p><sup>(4)</sup>bud' [II.5.4.1. nachádzali sa v krajine vývozu, ktorá je podľa úradných zistení bez výskytu epizootickej hemoragickej choroby (EHD);]</p> <p><sup>(4)(5)</sup>a/alebo [II.5.4.2. nachádzali sa v krajine vývozu, v ktorej podľa úradných zistení existujú tieto sérotypy epizootickej hemoragickej choroby (EHD): ..... a boli podrobené, v každom prípade s negatívnymi výsledkami, týmto testom vykonaným v schválenom laboratóriu:</p> <p><sup>(4)</sup>bud' [II.5.4.2.1. sérologický test<sup>(6)</sup> na zistenie protilátok proti séroskupine vírusu EHD vykonaný na vzorkách krvi odobranej dvakrát s odstupom najviac 12 mesiacov pred odberom a minimálne 21 dní po odbere pre túto zásielku spermy;]</p> <p><sup>(4)</sup>a/alebo [II.5.4.2.2. sérologický test<sup>(6)</sup> na zistenie protilátok proti séroskupine vírusu EHD vykonaný na vzorkách odobraných v intervaloch najviac 60 dní počas obdobia odberu a v období od 21 do 60 dní po poslednom odbere pre túto zásielku spermy;]</p> <p><sup>(4)</sup>a/alebo [II.5.4.2.3. test na identifikáciu pôvodcu<sup>(6)</sup> vykonaný na vzorkách krvi odobraných na začiatku a na konci odberu a aspoň každých 7 dní (test na izoláciu vírusu) alebo aspoň každých 28 dní, ak bol vykonaný ako PCR, počas odberu pre túto zásielku spermy.]]</p> <p>II.6. Sperma určená na vývoz bola odobraná po dátume schválenia danej inseminačnej stanice príslušnými vnútroštátnymi orgánmi krajiny vývozu.</p> <p>II.7. Sperma určená na vývoz bola spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré spĺňajú požiadavky smernice 88/407/EHS.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy hovädzieho dobytku do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>	
---	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-B-ENTRY

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.6:	„Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku“: táto kolónka sa má vyplniť len vtedy, ak ide o certifikát pre tranzitnú komoditu.
Kolónka I.11:	„Miesto odoslania“ zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy uvedenej v zozname v súlade s článkom 9 ods. 2 smernice 88/407/EHS na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a> a kde bola sperma odobraná.
Kolónka I.19:	Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.
Kolónka I.21:	Vyplňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.
Kolónka I.22:	Vyplňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.
Kolónka I.24:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.27:	„Druh“: Vyberte vhodný druh spomedzi „ <i>Bos taurus</i> “, „ <i>Bison bison</i> “ alebo „ <i>Bubalus bubalis</i> “. Identifikačné číslo zodpovedá úradnej identifikácii zvierat. „Dátum odberu/produkcie“ sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy. „Množstvo“ zodpovedá počtu pejet spermy odobranej v určitý deň určenému darcovskému býkovi, ktorý spĺňa osobitné podmienky týkajúce sa katarálnej horúčky oviec a epizootickej hemoragickej choroby (EHD).
<b>Časť II:</b>	
(1)	Len tretia krajina, územie alebo ich pásma zo zoznamu v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 pre spermu hovädzieho dobytka.
(2)	Len inseminačné stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 9 ods. 2 smernice 88/407/EHS na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a> .
(3)	V prípade Nového Zélandu, pri ktorom sa v časti 1 stĺpci 6 prílohy I k nariadeniu Komisie (EÚ) č. 206/2010 (Ú. v. EÚ L 73, 20.3.2010, s.1) uvádza „XII“, sa stáda hovädzieho dobytka úradne uznané za stáda bez výskytu tuberkulózy považujú za rovnocenné so stádami hovädzieho dobytka úradne uznanými za stáda bez výskytu tuberkulózy v členských štátoch na základe podmienok stanovených v časti I ods. 1 a 2 prílohy A k smernici Rady 64/432/EHS.
(4)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(5)	Povinné pre Austráliu, Kanadu a Spojené štáty americké.
(6)	Normy pre diagnostické testy na vírus EHD sú opísané v kapitole venovanej katarálnej horúčke oviec (2.1.3) Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 41

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK ZÁSOB  
SPERMY HOVĎADZIEHO DOBYTKA DO ÚNIE, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A  
SKLADOVANEJ PRED 1. JANUÁROM 2005 V SÚLADE SO SMERNICOU RADY  
88/407/EHS ZMENENOU SMERNICOU RADY 93/60/EHS, KTORÉ BOLI  
ODOSLANÉ PO 20. APRÍLI 2021 Z INSEMINAČNEJ STANICE NA ODBER  
SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRANÁ (VZOR BOV-SEM-C-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ			
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
			<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
			<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny		<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód		<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>		<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia		<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia		<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b>	Číslo kontajnera		Číslo plomby		
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny		<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>  <b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-C-ENTRY

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	..... (názov krajiny vývozu) <sup>(1)</sup>	
		bol/bola/bolo bez výskytu moru hovädzieho dobytká a slintačky a krívačky počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy určenej na vývoz a do dátumu odoslania a počas toho istého obdobia nebola vykonaná žiadna vakcinácia proti týmto chorobám.	
	II.2.	Opísaná sperma bola odobraná pred 31. decembrom 2004 na inseminačnej stanici na odber spermy <sup>(2)</sup> , ktorá:	
	II.2.1.	splňala podmienky stanovené v kapitole I prílohy A k smernici 88/407/EHS;	
	II.2.2.	bola v prevádzke a pod dozorom v súlade s podmienkami stanovenými v kapitole II prílohy A k smernici 88/407/EHS.	
	II.3.	Inseminačná stanica, na ktorej bola sperma určená na vývoz odobraná, bola bez výskytu besnoty, tuberkulózy, brucelózy, slezinovej sneti a nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytká počas obdobia, ktoré začalo 30 dní pred dátumom odberu spermy určenej na vývoz a 30 dní po odbere.	
	II.4.	V čase, keď opísaná sperma bola odobraná, všetok hovädzí dobytok ustajnený na inseminačnej stanici na odber spermy:	
	II.4.1.	pochádzal zo stád a/alebo sa narodil matkám, ktoré spĺňajú podmienky kapitoly I odseku 1 písm. b) a c) prílohy B k smernici 88/407/EHS;	
	II.4.2.	bol podrobený počas 30 dní pred obdobím karanténnej izolácie s negatívnym výsledkom týmto testom:	
		– testy uvedené v kapitole I bode 1 písm. d) bodoch i), ii) a iii) prílohy B k smernici 88/407/EHS a	
		– sérumneutralizačný test alebo test ELISA na infekčnú bovinú rinotracheitídu/infekčnú pustulámu vulvovaginitídu a	
		– test na izoláciu vírusu (test fluorescenčnými protilátkami alebo imunoperoxidázový test) na bovinú vírusovú hnačku, pričom test bol odložený v prípade mladších zvierat, kým nedosiahli vek šesť mesiacov;	
	II.4.3.	bol podrobený 30-dňovému obdobiu karanténnej izolácie a týmto zdravotným testom s negatívnymi výsledkami:	
		– sérologický test na brucelózu vykonaný v súlade s postupom opísaným v prílohe C k smernici 64/432/EHS,	
	– buď imunofluorescenčný test na protilátky alebo kultivačný test na infekciu baktériou <i>Campylobacter fetus</i> na vzorke výplachu prepuciálneho materiálu alebo výplachu umelej vagíny alebo v prípade samice aglutinačný test z výteru vaginálnej sliznice,		
	– mikroskopické vyšetrenie a kultivačný test na parazit <i>Trichomonas foetus</i> na vzorke výplachu prepuciálneho materiálu alebo výplachu umelej vagíny alebo v prípade samice aglutinačný test z výteru vaginálnej sliznice,		
II.4.4.	bol podrobený, s negatívnym výsledkom, aspoň raz za rok rutinným testom uvedeným v kapitole II bode 1 písm. a), b) a c) prílohy B k smernici 88/407/EHS.		
II.5.	V čase odberu spermy opísanej v časti I		
II.5.1.	všetky samice hovädzieho dobytká na inseminačnej stanici boli podrobené, s negatívnym výsledkom, aspoň raz za rok aglutinačnému testu z výteru vaginálnej sliznice na infekciu spôsobenú baktériou <i>Campylobacter fetus</i> a		
II.5.2.	všetky býky používané na produkciu spermy boli podrobené s negatívnym výsledkom buď imunofluorescenčnému testu na protilátky, alebo kultivačnému testu na infekciu baktériou <i>Campylobacter fetus</i> na vzorke výplachu prepuciálneho materiálu alebo výplachu umelej vagíny, ktoré boli vykonané v priebehu dvanástich mesiacov pred odberom.		



## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-C-ENTRY

II.6.	Sperma určená na vývoz bola získaná z darcovských býkov, ktoré
II.6.1.	spĺňajú podmienky stanovené v prílohe C k smernici 88/407/EHS;
<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[II.6.2. sa nachádzali v krajine vývozu počas šiestich mesiacov bezprostredne pred odberom spermy určenej na vývoz;]
<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[II.6.2. boli dovezené z/zo ..... <sup>(1)</sup> po tom, ako sa nachádzali menej ako šesť mesiacov v krajine vývozu a v čase dovozu spĺňali podmienky zdravia zvierat uplatňované na darcov spermy určenej na vývoz do Európskej únie;]
II.6.3.	sú ustajnené na inseminačnej stanici na odber spermy, na ktorej:
<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[všetok hovädzí dobytok nebol vakcinovaný proti infekčnej bovinej rinotracheitíde a bol podrobený aspoň raz za rok s negatívnym výsledkom sérumneutralizačnému testu alebo testu ELISA na infekčnú bovinú rinotracheitídu/infekčnú pustulárnu vulvovaginitídu;]
<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[hovädzí dobytok nevakcinovaný proti infekčnej bovinej rinotracheitíde bol podrobený aspoň raz ročne s negatívnym výsledkom sérumneutralizačnému testu alebo testu ELISA na infekčnú bovinú rinotracheitídu/infekčnú pustulárnu vulvovaginitídu a na ktorej sa testovanie na infekčnú bovinú rinotracheitídu nevykonalo na býkoch, ktoré dostali prvú vakcínu proti infekčnej bovinej rinotracheitíde na inseminačnej stanici po tom, ako boli podrobené s negatívnym výsledkom sérumneutralizačnému testu alebo testu ELISA na infekčnú bovinú rinotracheitídu/infekčnú pustulárnu vulvovaginitídu a ktoré boli pravidelne revakcinované v intervaloch nie dlhších ako šesť mesiacov od prvej vakcinácie;]
<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[II.6.4. neboli vakcinované proti infekčnej bovinej rinotracheitíde,]
<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[II.6.4. boli vakcinované proti infekčnej bovinej rinotracheitíde v súlade s bodom II.6.3.]
II.6.5.	spĺňajú podmienky na dovoz spermy hovädzieho dobytku stanovené v kapitole venovanej katarálnej horúčke oviec Kódexu zdravia pre suchozemské zvieratá OIE v závislosti od štatútu krajiny alebo pásma pobytu;****
II.6.6.	nachádzali sa v krajine vývozu, v ktorej existujú tieto sérotypy epizootickej hemoragickej choroby (EHD): .....: a boli dvakrát podrobené s negatívnym výsledkom a časovým odstupom najviac 12 mesiacov imunodifúznemu testu v agarovom géli <sup>(4)</sup> a vírusneutralizačnému testu na všetky uvedené sérotypy EHD vykonaným vo schválenom laboratóriu na vzorkách krvi odobraných pred odberom spermy a najmenej 21 dní po tomto odbere;***
II.6.7.	nachádzali sa v krajine vývozu, v ktorej existujú tieto sérotypy epizootickej hemoragickej choroby (EHD): .....: a boli podrobené s negatívnym výsledkom pred vstupom a v šesťmesačných intervaloch imunodifúznemu testu v agarovom géli <sup>(4)</sup> a vírusneutralizačnému testu na všetky uvedené sérotypy EHD vykonaným vo schválenom laboratóriu;***
II.6.8.	boli dvakrát podrobené s negatívnym výsledkom a s časovým odstupom najviac 12 mesiacov sérumneutralizačnému testu na vírus Akabane vykonanému vo schválenom laboratóriu na vzorkách krvi odobraných pred odberom spermy a najmenej 21 dní po tomto odbere.*
II.7.	Sperma určená na vývoz bola odobraná po dátume schválenia danej inseminačnej stanice príslušnými vnútroštátnymi orgánmi krajiny vývozu.
II.8.	Sperma určená na vývoz bola spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré spĺňajú požiadavky smernice 88/407/EHS pred jej zmenou smernicou 2003/43/ES.
<b>Poznámky</b>	
Tento certifikát je určený na vstup spermy hovädzieho dobytku do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy.	

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-SEM-C-ENTRY

<p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.6: „<i>Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</i>“: Táto kolónka sa má vyplniť len vtedy, ak ide o certifikát pre tranzitnú komoditu.</p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“ zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy, kde bola sperma odobraná.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Táto kolónka sa má vyplniť len vtedy, ak ide o certifikát pre tranzitnú komoditu.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.21: Vyplňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.</p> <p>Kolónka I.22: Vyplňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.</p> <p>Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.27: Identifikačné číslo zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“ je pred 31. decembrom 2004 a uvádza sa v tomto formáte: dd/mm/rrrr.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“ zodpovedá schvaľovaciemu číslu schválenej inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Len tretia krajina, územie alebo ich pásmo zo zoznamu v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 pre spermú hovädzieho dobytku.</p> <p>(2) Len inseminačné stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 9 ods. 2 smernice 88/407/EHS na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semn_ova/bovine/index_en.htm</a></p> <p>(3) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(4) Normy pre diagnostické testy na vírus EHD sú opísané v kapitole venovanej katarálnej horúčke oviec Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá.</p> <p>**** Len na použitie v prípade Austrálie, Kanady a USA.</p> <p>*** Len na použitie v prípade Austrálie a USA.</p> <p>** Len na použitie v prípade Kanady.</p> <p>* Len na použitie v prípade Austrálie.</p>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 42

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK OOCYTOV A EMBRYÍ HOVÄDZIEHO DOBYTKA DO ÚNIE, ODOBRANÝCH ALEBO VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE S NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/692 PO 20. APRÍLI 2021, KTORÉ ODOSLAL TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO VYPRODUKOVAL (VZOR BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b> <b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácií<sup>(1)</sup> opísané v časti I sú určené na umelé rozmnožovanie a boli získané z darcovských zvierat, ktoré pochádzajú z tretej krajiny, územia alebo ich pásma,</p> <p>II.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> hovädzieho dobytká do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v zozname v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [II.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia, ktoré začína dňa <sup>(2)</sup> ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy) bezprostredne pred odberom oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;]</p> <p>II.1.3. kde nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytká a infekcie vírusom nodulárnej dermatitídy počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;]</p> <p>II.1.4. kde nebola počas obdobia najmenej 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcii vírusom horúčky údolia Rift a nákazlivej pleuropneumónii hovädzieho dobytká a žiadne vakcinované zvieratá nevstúpili do tretej krajiny, na územie alebo do ich pásma počas uvedeného obdobia.</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2. Embryá získané <i>in vivo</i> opísané v časti I boli odobrané, spracované a skladované a odoslané tímom na odber embryí<sup>(3)</sup>, ktorý</p> <p>II.3.1. je schválený a zapísaný do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.3.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 2 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> opísané v časti I boli odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované a odoslané tímom na produkciu embryí<sup>(3)</sup>, ktorý</p> <p>II.3.1. je schválený a zapísaný do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.3.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa častí 2 a 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.3. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli získané z darcovských zvierat, ktoré pochádzajú zo zariadení</p> <p>II.3.1. bez výskytu infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>), a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;</p> <p>II.3.2. bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.3.3. bez výskytu enzootickej bovinej leukózy a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [II.3.3. ktoré nie sú bez výskytu enzootickej bovinej leukózy a úradný veterinárny lekár zodpovedný za zariadenie pôvodu potvrdil, že v zariadení sa nevyskytol klinický prípad enzootickej bovinej leukózy počas obdobia minimálne 3 predchádzajúcich rokov;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>(<sup>1</sup>)<i>bud'</i> [II.3.4. bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;]</p> <p>(<sup>1</sup>)<i>alebo</i> [II.3.4. ktoré neboli bez výskytu infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy, a úradný veterinárny lekár zodpovedný za zariadenie pôvodu potvrdil, že v zariadení sa nevyskytol klinický prípad infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy počas obdobia minimálne 12 predchádzajúcich mesiacov;]</p> <p>II.3.5. v ktorých nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia posledných 30 dní pred odberom(<sup>1</sup>)/produkciou(<sup>1</sup>) oocytov(<sup>1</sup>)/embryí(<sup>1</sup>), a</p> <p>(<sup>1</sup>)<i>bud'</i> [v zariadeniach nebol hlásený výskyt surry počas posledných 2 rokov pred odberom(<sup>1</sup>)/produkciou(<sup>1</sup>) oocytov(<sup>1</sup>)/embryí(<sup>1</sup>);]</p> <p>(<sup>1</sup>)<i>alebo</i> [v zariadeniach bol hlásený výskyt surry počas posledných 2 rokov pred odberom(<sup>1</sup>)/produkciou(<sup>1</sup>) oocytov(<sup>1</sup>)/embryí(<sup>1</sup>) a po poslednom výskute ohniska choroby zariadenia naďalej podliehali obmedzeniu premiestňovania až dovtedy, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá boli odstránené zo zariadenia a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadení boli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia;]</li> </ul> <p>II.4. Oocyty(<sup>1</sup>)/embryá(<sup>1</sup>) opísané v časti I boli získané z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.4.1. neboli vakcinované proti infekcii vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónii hovädzieho dobytká a nodulárnej dermatitíde;</p> <p>II.4.2. zostali počas obdobia minimálne 6 mesiacov pred dátumom odberu(<sup>1</sup>)/produkcie(<sup>1</sup>) oocytov(<sup>1</sup>)/embryí(<sup>1</sup>) v tretej krajine alebo na území alebo v ich pásme uvedených v kolónke I.7.;</p> <p>II.4.3. počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom odberu(<sup>1</sup>)/produkcie(<sup>1</sup>) oocytov(<sup>1</sup>)/embryí(<sup>1</sup>) a počas obdobia odberu</p> <p>II.4.3.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu slintačky a krívačky, infekcie vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytká a nodulárnej dermatitídy alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre hovädzí dobytok;</p> <p>II.4.3.2. boli držané v jednom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> and <i>M. tuberculosis</i>), besnoty, slezinovej sneti, surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), enzootickej bovinnej leukózy, infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy, bovinnej vírusovej hnačky, infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby a infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24);</p> <p>II.4.3.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.4.3.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.4.3.2;</p> <p>II.4.3.4. neboli použité na prirodzenú plemenitbu;</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.4. boli vyšetrené veterinárnym lekárom tímu alebo členom tímu a nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.4.5. sú individuálne identifikované podľa článku 21 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</p> <p>II.4.6. spĺňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o slintačku a krívačku:</p> <p>II.4.6.1. pochádzajú zo zariadení</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– nachádzajúcich sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</li> <li>– v ktorých nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</li> </ul> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.4.6.2. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;]</p> <p><sup>(1)(4)</sup><i>alebo</i> [II.4.6.2. boli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odberu embryí a</p> <p>II.4.6.2.1. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia minimálne 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu embryí;</p> <p>II.4.6.2.2. sperma použitá na oplodnenie bola odobraná darcovskému samcovi, ktorý spĺňa podmienky stanovené v časti 5 kapitole I bode 1 písm. b) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, alebo sperma spĺňa podmienky stanovené v časti 5 kapitole I bode 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.4.6.2.3. pred zmrazením boli embryá podrobené omytiu trypsínom vykonanému v súlade s odporúčaniami príručky IETS<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.4.6.2.4. embryá boli skladované hlboko zmrazené počas obdobia minimálne 30 dní od dátumu odberu a počas tohto obdobia darcovské zviera nevykazovalo klinické príznaky slintačky a krívačky;]</p> <p><sup>(1)(6)</sup>[II.4.7. spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.4.7.1. boli počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom oocytov a počas tohto odberu držané v tretej krajine či území alebo v ich pásme bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [II.4.7.2. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom oocytov a počas tohto odberu v tretej krajine či území alebo v ich pásme so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24);]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.7.3. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom oocytov a počas tohto odberu, v tretej krajine či území alebo v ich pásme, v ktorých príslušný orgán miesta pôvodu zásielky oocytov<sup>(1)</sup>/embryí vyprodukovaných <i>in vitro</i><sup>(1)</sup> získal predbežný písomný súhlas príslušného orgánu členského štátu určenia týkajúci sa podmienok zriadenia uvedeného pásma bez sezónneho výskytu choroby a súhlas s prijatím zásielky oocytov<sup>(1)</sup>/embryí vyprodukovaných <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.7.4. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom oocytov a počas tohto odberu;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.7.5. boli podrobené sérologickému testu na zistenie prítomnosti protilátok proti vírusu katarálnej horúčky oviec séroskupiny 1 – 24, s negatívnymi výsledkami, v období od 28 do 60 dní od dátumu každého odberu oocytov;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.7.6. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vírusu katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), s negatívnymi výsledkami, na vzorke krvi odobranej v deň odberu oocytov;]</p> <p><sup>(1)</sup>(6)[II.4.8. spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom epizootickej hemoragickej choroby (sérotypy 1 – 7) (EHDV 1 – 7):</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.4.8.1. boli držané počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom oocytov a počas tohto odberu v tretej krajine či území alebo v ich pásme, v ktorých nebol hlásený výskyt EHDV 1 – 7 v okruhu 150 km od zariadenia počas obdobia najmenej predchádzajúcich 2 rokov;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.8.2. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom oocytov a počas tohto odberu;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.8.3. nachádzali sa v krajine vývozu, v ktorej podľa úradných zistení existujú tieto sérotypy vírusu epizootickej hemoragickej choroby (EHDV): ..... a boli podrobené, v každom prípade s negatívnymi výsledkami, týmto testom vykonaným v úradnom laboratóriu:</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.4.8.3.1. sérologický test na zistenie prítomnosti protilátok na EHDV 1 – 7, s negatívnymi výsledkami, na vzorke krvi odobranej v období od 28 do 60 dní od dátumu odberu oocytov;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.8.3.2. test na identifikáciu pôvodcu EHDV 1 – 7, s negatívnymi výsledkami, na vzorke krvi odobranej v deň odberu oocytov.]]]</p> <p><sup>(1)</sup>(6)[II.4.9. spĺňajú požiadavky na zdravie zvierat stanovené v časti 1 kapitole III prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;]</p> <p>II.5. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I</p> <p>II.5.1. boli odobrané, spracované a skladované v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti 2<sup>(1)</sup>/časti 3<sup>(1)</sup>/časti 4<sup>(1)</sup>/časti 5<sup>(1)</sup> a časti 6 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.5.2. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p>
--	---





## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>Kolónka I.27:</p> <p>„Druh“: Vyberte vhodný druh spomedzi „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ alebo „<i>Bubalus bubalis</i>“.</p> <p>„Typ“: Uveďte, či ide o oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„Identifikačné číslo“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvierťa.</p> <p>„Identifikačná značka“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené oocyty alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„Dátum odberu/produkcie“: Uveďte dátum, keď boli oocyty alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval.</p> <p>„Množstvo“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Len tímy na odber alebo produkciu embryí uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>(4) Táto možnosť je k dispozícii len v prípade zásielok embryí získaných <i>in vivo</i>.</p> <p>(5) Manual of the International Embryo Transfer Society – A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, príručka vydaná spoločnosťou International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874, USA (<a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>).</p> <p>(6) Uplatňuje sa na zásielku oocytov a embryí vyprodukovaných <i>in vitro</i>.</p> <p>(7) Vztahuje sa na mrazené oocyty alebo embryá.</p> <p>(8) Vztahuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z hovädzieho dobytku umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p> <p>(9) Nevztahuje sa na oocyty.</p> <p>(10) Povinné potvrdenie v prípade, že boli pridané antibiotiká.</p> <p>(11) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu.</p>	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>
--	---

## KAPITOLA 43

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK ZÁSOB  
EMBRYÍ HOVÄDZIEHO DOBYTKA ZÍSKANÝCH *IN VIVO* DO ÚNIE,  
ODOBRANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH PRED 21. APRÍLOM  
2021 V SÚLADE SO SMERNICOU RADY 89/556/EHS, KTORÉ ODOSLAL PO 20.  
APRÍLI 2021 TÍM NA ODBER EMBRYÍ, KTORÝ EMBRYÁ ODOBRAL (VZOR  
BOV-IN-VIVO-EMB-B-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby			
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty			
	<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>  <b>I.23.</b>		

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, ..... potvrdzujem, že:			
(krajina vývozu) <sup>(1)</sup>			
II.1.	Embryá určené na vývoz:		
II.1.1.	boli odobrané v krajine vývozu, ktorá podľa úradných zistení:		
	II.1.1.1. bola bez výskytu moru hovädzieho dobytku počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred ich odberom;		
( <sup>2</sup> )bud'	[II.1.1.2. bola bez výskytu slintačky a krívačky a nodulárnej dermatitídy počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred ich odberom a počas uvedeného obdobia sa v nej nevykonávala vakcinácia proti slintačke a krívačke ani proti nodulárnej dermatitíde.]		
( <sup>2</sup> )alebo	[II.1.1.2. nebola bez výskytu slintačky a krívačky ani nodulárnej dermatitídy počas 12 mesiacov bezprostredne pred ich odberom alebo sa v nej počas uvedeného obdobia vykonávala vakcinácia proti slintačke a krívačke alebo proti nodulárnej dermatitíde a:		
	– embryá neboli podrobené penetrácii vrstvy <i>zona pellucida</i> ,		
	– embryá boli skladované za schválených podmienok aspoň počas 30 dní bezprostredne po ich odbere,		
	– daryne pochádzajú z fariem, v ktorých nebolo žiadne zviera vakcinované proti slintačke a krívačke ani proti nodulárnej dermatitíde počas 30 dní pred odberom a žiadne zviera vnímavých druhov nevykazovalo klinické príznaky slintačky a krívačky ani nodulárnej dermatitídy počas 30 dní pred odberom embryí a aspoň 30 dní po tomto odbere.]		
II.1.2.	boli odobrané tímom na odber embryí <sup>(3)</sup> , ktorý:		
	– bol schválený v súlade s kapitolou I prílohy A k smernici 89/556/EHS,		
	– vykonal odber, spracovanie, skladovanie a prepravu embryí v súlade s kapitolou II prílohy A k smernici 89/556/EHS,		
	– podliehal kontrole vykonanej úradným veterinárnym lekárom minimálne dvakrát za rok.		
II.1.3.	boli odobrané a spracované v priestoroch nachádzajúcich sa uprostred oblasti s polomerom aspoň 10 km, v ktorej sa podľa úradných zistení nevyskytol žiaden prípad slintačky a krívačky, epizootickej hemoragickej choroby, vezikulárnej stomatitídy, horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytku ani nodulárnej dermatitídy v priebehu 30 dní bezprostredne pred ich odberom až po ich odoslanie do Únie v prípade čerstvých embryí, alebo počas 30 dní po ich odbere v prípade embryí, ktoré podliehajú povinnému skladovaniu v trvaní aspoň 30 dní v súlade s bodom II.1.1.2.		
II.1.4.	boli počas 30 dní po odbere, alebo v prípade čerstvých embryí až do dňa ich odoslania do Únie, skladované v priestoroch nachádzajúcich sa uprostred oblasti s polomerom aspoň 10 km, v ktorej sa podľa úradných zistení nevyskytol žiaden prípad slintačky a krívačky, vezikulárnej stomatitídy, horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytku ani nodulárnej dermatitídy.		
II.1.5.	boli odobrané daryniám, ktoré:		
	II.1.5.1. boli počas 30 dní bezprostredne pred odberom umiestnené v priestoroch nachádzajúcich sa uprostred oblasti s polomerom aspoň 10 km, v ktorej sa podľa úradných zistení nevyskytol žiaden prípad slintačky a krívačky, katarálnej horúčky oviec, epizootickej hemoragickej choroby, vezikulárnej stomatitídy, horúčky údolia Rift, nákazlivej bovinnej pleuropneumónie ani nodulárnej dermatitídy;		
	II.1.5.2. nevykazovali žiadne klinické príznaky choroby v deň odberu;		
	II.1.5.3. strávili šesť mesiacov bezprostredne pred odberom na území krajiny vývozu maximálne v dvoch stádach:		
	– ktoré boli podľa úradných zistení v tomto čase bez výskytu tuberkulózy,		
	– ktoré boli podľa úradných zistení v uvedenom čase bez výskytu brucelózy,		
	– ktoré boli bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy alebo v ktorých žiaden kus hovädzieho dobytku nevykazoval klinické príznaky enzootickej bovinnej leukózy počas predchádzajúcich troch rokov,		
	– v ktorých počas predchádzajúcich 12 mesiacov žiaden kus hovädzieho dobytku nevykazoval klinické príznaky infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovagitídy.		

Časť II: Certifikácia

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

	<p>II.1.6. Embryá určené na vývoz boli počaté umelou insemináciou s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačných staníc na odber alebo skladovanie spermy schválených na odber, spracovanie a/alebo skladovanie spermy príslušným orgánom tretej krajiny alebo jej časti uvedenej v prílohe I k vykonávaciemu rozhodnutiu 2011/630/EÚ<sup>(4)</sup>, alebo príslušným orgánom členského štátu.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup embryí hovädzieho dobytku do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.6: „<i>Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</i>“: táto kolónka sa má vyplniť len vtedy, ak ide o certifikát pre tranzitnú komoditu.</p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“ zodpovedá tímu na odber embryí, z ktorého sa odosielajú embryá do Únie a ktorý je uvedený v zozname v súlade s článkom 8 ods. 2 smernice 89/556/EHS na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.21: Vyplňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.</p> <p>Kolónka I.22: Vyplňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.</p> <p>Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.27: „<i>Druh</i>“: Vyberte vhodný druh spomedzi „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ alebo „<i>Bubalus bubalis</i>“.  „<i>Typ</i>“: Vyberte „embryá získané <i>in vivo</i>“.  Identifikačné číslo zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a.  „<i>Dátum odberu/produkcie</i>“ sa uvádza v tomto formáte: dd.mm.rrrr.  „<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“ zodpovedá tímu na odber embryí, ktorý embryá odobral, spracoval a skladoval a ktorý je v súlade s článkom 8 ods. 2 smernice 89/556/EHS uvedený v zozname na webovom sídle Komisie:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Len tretia krajina, územie alebo ich pásma zo zoznamu v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 pre embryá hovädzieho dobytku.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Len tímy na odber embryí uvedené v zozname v súlade s článkom 8 ods. 2 smernice 89/556/EHS na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>.</p> <p>(4) Ú. v. EÚ L 247, 24.9.2011, s. 32.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 44

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK ZÁSOB  
 EMBRYÍ HOVÄDZIEHO DOBYTKA VYPRODUKOVANÝCH *IN VITRO* DO ÚNIE,  
 VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH PRED 21.  
 APRÍLOM 2021 V SÚLADE SO SMERNICOU RADY 89/556/EHS, POČATÝCH S  
 POUŽITÍM SPERMY SPŔŇAJÚCEJ POŽIADAVKY SMERNICE RADY 88/407/EHS,  
 KTORÉ PO 20. APRÍLI 2021 ODOSSLAL TÍM NA PRODUKCIU EMBRYÍ, KTORÝ  
 EMBRYÁ VYPRODUKOVAL (VZOR BOV-IN-VITRO-EMB-C-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ			
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>			
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny			
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny			
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód			
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny			
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>			
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>			
		<b>I.17.</b>			
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené	
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b>	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty			
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>				
	<b>I.23.</b>				



I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, ..... potvrdzujem, že:			
<i>(krajina vývozu)<sup>(1)</sup></i>			
Časť II: Certifikácia	II.1. Embryá určené na vývoz:		
	II.1.1. boli vyprodukované v krajine vývozu, ktorá podľa úradných zistení:		
	II.1.1.1. bola bez výskytu moru hovädzieho dobytku počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred ich produkciou;		
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> II.1.1.2. bola bez výskytu slintačky a krívačky a nodulárnej dermatitídy počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred ich produkciou a počas uvedeného obdobia sa v nej nevykonávala vakcinácia proti slintačke a krívačke ani proti nodulárnej dermatitíde.]		
	<sup>(2)</sup> <i>alebo</i> II.1.1.2. nebola bez výskytu slintačky a krívačky ani nodulárnej dermatitídy počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred ich produkciou, alebo sa v nej počas uvedeného obdobia vykonávala vakcinácia proti slintačke a krívačke alebo proti nodulárnej dermatitíde a		
	– embryá boli vyprodukované bez penetrácie vrstvy <i>zona pellucida</i> ,		
	– embryá boli skladované za schválených podmienok aspoň počas 30 dní bezprostredne po ich produkcii,		
	– daryne pochádzajú z fariem, v ktorých nebolo žiadne zviera vakcinované proti slintačke a krívačke ani proti nodulárnej dermatitíde počas 30 dní pred odberom a žiadne zviera vnímavých druhov nevykazovalo klinické príznaky slintačky a krívačky ani nodulárnej dermatitídy počas 30 dní pred odberom oocytov a aspoň 30 dní po tomto odbere.]		
	II.1.2. boli vyprodukované tímom na produkciu embryí <sup>(3)</sup> , ktorý:		
	– bol schválený v súlade s kapitolou I prílohy A k smernici 89/556/EHS,		
– vykonal produkciu, spracovanie, skladovanie a prepravu v súlade s kapitolou II prílohy A k smernici 89/556/EHS,			
– podliehal kontrole vykonanej úradným veterinárnym lekárom minimálne dvakrát za rok.			
II.2. Oocyty použité pri produkcii embryí určených na vývoz boli odobrané v priestoroch nachádzajúcich sa uprostred oblasti s polomerom aspoň 10 km, v ktorej sa podľa úradných zistení nevyskytol žiaden prípad slintačky a krívačky, epizootickej hemoragickej choroby, vezikulárnej stomatitídy, horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytku ani nodulárnej dermatitídy v priebehu 30 dní bezprostredne pred ich odberom až po ich odoslanie do Únie v prípade čerstvých embryí, alebo počas 30 dní po ich odbere v prípade embryí, ktoré podliehajú povinnému skladovaniu v trvaní aspoň 30 dní v súlade s bodom II.1.1.2.			
II.3. Embryá určené na vývoz boli počas 30 dní po odbere oocytov, alebo v prípade čerstvých embryí až do dňa odoslania, skladované v priestoroch nachádzajúcich sa uprostred oblasti s polomerom aspoň 10 km, v ktorej sa podľa úradných zistení nevyskytol žiaden prípad slintačky a krívačky, vezikulárnej stomatitídy, horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytku ani nodulárnej dermatitídy.			
II.4. Daryne oocytov použité pri produkcii embryí určených na vývoz:			
II.4.1. boli počas 30 dní bezprostredne pred odberom oocytov umiestnené v priestoroch nachádzajúcich sa v oblasti s polomerom aspoň 10 km, v ktorej sa podľa úradných zistení nevyskytol žiaden prípad slintačky a krívačky, katarálnej horúčky oviec, epizootickej hemoragickej choroby, vezikulárnej stomatitídy, horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytku ani nodulárnej dermatitídy;			
II.4.2. nevykazovali žiadne klinické príznaky choroby v deň odberu;			

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

	<p>II.4.3. strávili šesť mesiacov bezprostredne pred odberom na území krajiny vývozu maximálne v dvoch stádach:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– ktoré boli podľa úradných zistení v tomto čase bez výskytu tuberkulózy,</li> <li>– ktoré boli podľa úradných zistení v tomto čase bez výskytu brucelózy,</li> <li>– ktoré boli bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy alebo v ktorých žiaden kus hovädzieho dobytku nevykazoval klinické príznaky enzootickej bovinnej leukózy počas predchádzajúcich troch rokov,</li> <li>– v ktorých počas predchádzajúcich 12 mesiacov žiaden kus hovädzieho dobytku nevykazoval klinické príznaky infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy;</li> </ul> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> II.4.4. boli držané v krajine alebo pásme bez výskytu vírusu katarálnej horúčky oviec aspoň počas 60 dní pred odberom oocytov a počas tohto odberu.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> II.4.4. boli držané počas obdobia bez sezónneho výskytu príslušného vektora alebo boli pred ním chránené aspoň počas 60 dní pred odberom oocytov a počas tohto odberu, a embryá boli vyprodukované bez penetrácie vrstvy <i>zona pellucida</i>, s výnimkou prípadov, ak boli daryne podrobené sérologickému testu na zistenie prítomnosti protilátok proti skupine vírusov katarálnej horúčky oviec vykonanému v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá (OIE) v období od 21 do 60 dní po odbere s negatívnymi výsledkami, a embryá boli skladované aspoň počas 30 dní.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> II.4.4. boli podrobené sérologickému testu na zistenie prítomnosti protilátok proti skupine vírusov katarálnej horúčky oviec vykonanému v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá (OIE) v období od 21 do 60 dní po odbere s negatívnymi výsledkami, a embryá boli skladované aspoň počas 30 dní.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> II.4.4. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vykonanému v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá (OIE) na vzorke krvi odobranej v deň odberu alebo v deň zabitia s negatívnymi výsledkami, pričom v druhom prípade boli embryá vyprodukované bez penetrácie vrstvy <i>zona pellucida</i>.]</p> <p>II.5. Embryá určené na vývoz boli počaté oplodnením <i>in vitro</i> s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačných staníc na odber alebo skladovanie spermy<sup>(4)</sup>:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> II.5.1. schválených podľa článku 5 ods. 1 smernice 88/407/EHS a nachádzajúcich sa v členskom štáte Európskej únie, pričom sperma spĺňa požiadavky stanovené v smernici 88/407/EHS.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> II.5.1. schválených podľa článku 9 ods. 1 smernice 88/407/EHS a nachádzajúcich sa v tretej krajine alebo jej časti uvedenej v prílohe I k vykonávaciemu rozhodnutiu 2011/630/EÚ, pričom sperma spĺňa požiadavky stanovené časti I v oddiele A prílohy II k uvedenému rozhodnutiu.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup embryí hovädzieho dobytku do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.6:	„Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku“: táto kolónka sa má vyplniť len vtedy, ak ide o certifikát pre tranzitnú komoditu.
Kolónka I.11:	„Miesto odoslania“ zodpovedá tímu na produkciu embryí, z ktorého sa odosielajú embryá do Únie a ktorý je uvedený v zozname v súlade s článkom 8 ods. 2 smernice 89/556/EHS na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>
Kolónka I.19:	Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.
Kolónka I.21:	Vypĺňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.
Kolónka I.22:	Vypĺňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.
Kolónka I.24:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.27:	„Druh“: Vyberte vhodný druh spomedzi „ <i>Bos taurus</i> “, „ <i>Bison bison</i> “ alebo „ <i>Bubalus bubalis</i> “. „Typ“: Vyberte „embryá vyprodukované <i>in vitro</i> “. „Identifikačné číslo“: „Identifikácia matky“ zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a. „Identifikácia otca“ zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a. „Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska“ zodpovedá tímu na produkciu embryí, ktorý embryá vyprodukoval, spracoval a skladoval a ktorý je v súlade s článkom 8 ods. 2 smernice 89/556/EHS uvedený v zozname na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>
<b>Časť II:</b>	
(1)	Len tretia krajina, územie alebo ich pásmo zo zoznamu v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 pre embryá hovädzieho dobytk'a.
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	Len tímy na produkciu embryí uvedené v zozname v súlade s článkom 8 ods. 2 smernice 89/556/EHS na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>
(4)	Len inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom tretej krajiny, územia alebo ich pásma uvedené v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 pre sperm'u hovädzieho dobytk'a alebo schválené príslušným orgánom členského štátu.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 45

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK ZÁSOB  
EMBRYÍ HOVÄDZIEHO DOBYTKA VYPRODUKOVANÝCH *IN VITRO* DO ÚNIE,  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH PRED 21.  
APRÍLOM 2021 V SÚLADE SO SMERNICOU RADY 89/556/EHS, POČATÝCH S  
POUŽITÍM SPERMY POCHÁDZAJÚCEJ Z INSEMINAČNEJ STANICE NA  
ODBER ALEBO SKLADOVANIE SPERMY SCHVÁLENEJ PRÍSLUŠNÝM  
ORGÁNOM KRAJINY VÝVOZU, KTORÉ ODOSLAL PO 20. APRÍLI 2021 TÍM NA  
PRODUKCIU EMBRYÍ, KTORÝ EMBRYÁ VYPRODUKOVAL (VZOR BOV-IN-  
VITRO-EMB-D-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ	
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>  <b>KÓD QR</b>
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa  Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>  <b>I.17.</b>	
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené		
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty			
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>		
	<b>I.23.</b>		

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, ..... potvrdzujem, že:			
<i>(krajina vývozu)<sup>(1)</sup></i>			
Časť II: Certifikácia	II.1. Embryá určené na vývoz		
	II.1.1. boli vyprodukované v krajine vývozu, ktorá podľa úradných zistení:		
	II.1.1.1 bola bez výskytu moru hovädzieho dobytká počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred ich produkciou;		
	<sup>(2)</sup> <i>bud'</i> III.1.1.2. bola bez výskytu slintačky a krívačky a nodulárnej dermatitídy počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred ich produkciou a počas uvedeného obdobia sa v nej nevykonávala vakcinácia proti slintačke a krívačke ani proti nodulárnej dermatitíde.]		
	<sup>(2)</sup> <i>alebo</i> III.1.1.2. nebola bez výskytu slintačky a krívačky ani nodulárnej dermatitídy počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred ich produkciou, alebo sa v nej počas uvedeného obdobia vykonávala vakcinácia proti slintačke a krívačke alebo proti nodulárnej dermatitíde a		
	– embryá boli vyprodukované bez penetrácie vrstvy <i>zona pellucida</i> ,		
	– embryá boli skladované za schválených podmienok aspoň 30 dní bezprostredne po ich produkcii,		
	– daryne pochádzajú z fariem, v ktorých nebolo žiadne zviera vakcinované proti slintačke a krívačke ani proti nodulárnej dermatitíde počas 30 dní pred odberom a žiadne zviera vnímavých druhov nevykazovalo klinické príznaky slintačky a krívačky ani nodulárnej dermatitídy počas 30 dní pred odberom oocytov a aspoň 30 dní po tomto odbere.]		
	II.1.2. boli vyprodukované tímom na produkciu embryí <sup>(3)</sup> , ktorý:		
	– bol schválený v súlade s kapitolou I prílohy A k smernici 89/556/EHS,		
– vykonal produkciu, spracovanie, skladovanie a prepravu embryí v súlade s kapitolou II prílohy A k smernici 89/556/EHS,			
– podliehal kontrole vykonanej úradným veterinárnym lekárom minimálne dvakrát za rok.			
II.2. Oocyty použité pri produkcii embryí určených na vývoz boli odobrané v priestoroch nachádzajúcich sa uprostred oblasti s polomerom aspoň 10 km, v ktorej sa podľa úradných zistení nevyskytol žiaden prípad slintačky a krívačky, epizootickej hemoragickej choroby, vezikulárnej stomatitídy, horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytká ani nodulárnej dermatitídy v priebehu 30 dní bezprostredne pred ich odberom až po ich odoslanie do Únie v prípade čerstvých embryí, alebo počas 30 dní po ich odbere v prípade embryí, ktoré podliehajú povinnému skladovaniu v trvaní aspoň 30 dní v súlade s bodom II.2.2.			
II.3. Embryá určené na vývoz boli počas 30 dní po odbere oocytov, alebo v prípade čerstvých embryí až do dňa odoslania, skladované v priestoroch nachádzajúcich sa uprostred oblasti s polomerom aspoň 10 km, v ktorej sa podľa úradných zistení nevyskytol žiaden prípad slintačky a krívačky, vezikulárnej stomatitídy, horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytká ani nodulárnej dermatitídy.			
II.4. Daryne oocytov použité pri produkcii embryí určených na vývoz:			
II.4.1. boli počas 30 dní bezprostredne pred odberom oocytov umiestnené v priestoroch, v okolí ktorých sa v okruhu s polomerom 10 km podľa úradných zistení nevyskytol žiaden prípad slintačky a krívačky, katarálnej horúčky oviec, epizootickej hemoragickej choroby, vezikulárnej stomatitídy, horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytká ani nodulárnej dermatitídy;			
II.4.2. nevykazovali žiadne klinické príznaky choroby v deň odberu;			

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

	<p>II.4.3. strávili šesť mesiacov bezprostredne pred odberom na území krajiny vývozu maximálne v dvoch stádach:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– ktoré boli podľa úradných zistení v tomto čase bez výskytu tuberkulózy,</li> <li>– ktoré boli podľa úradných zistení v tomto čase bez výskytu brucelózy,</li> <li>– ktoré boli bez výskytu enzootickej bovinnej leukózy alebo v ktorých žiadne zvieratá nevykazovali klinické príznaky enzootickej bovinnej leukózy počas predchádzajúcich troch rokov,</li> <li>– v ktorých počas predchádzajúcich 12 mesiacov žiaden kus hovädzieho dobytku nevykazoval klinické príznaky infekčnej bovinnej rinotracheitídy/infekčnej pustulárnej vulvovaginitídy.</li> </ul> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> II.4.4. boli držané v krajine alebo pásme bez výskytu vírusu katarálnej horúčky oviec aspoň počas 60 dní pred odberom oocytov a počas tohto odberu;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> II.4.4. boli držané počas obdobia bez sezónneho výskytu príslušného vektora alebo boli pred ním chránené aspoň počas 60 dní pred odberom oocytov a počas tohto odberu, a embryá boli vyprodukované bez penetrácie vrstvy <i>zona pellucida</i>, s výnimkou prípadov, ak boli daryne podrobené sérologickému testu na zistenie prítomnosti protilátok proti skupine vírusov katarálnej horúčky oviec vykonanému v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá (OIE) v období od 21 do 60 dní po odbere s negatívnymi výsledkami, a embryá boli skladované aspoň počas 30 dní.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> II.4.4. boli podrobené sérologickému testu na zistenie prítomnosti protilátok proti skupine vírusov katarálnej horúčky oviec vykonanému v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá (OIE) v období od 21 do 60 dní po odbere s negatívnymi výsledkami, a embryá boli skladované aspoň počas 30 dní.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> II.4.4. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vykonanému v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá (OIE) na vzorke krvi odobranej v deň odberu alebo v deň zabitia s negatívnymi výsledkami, pričom v druhom prípade boli embryá vyprodukované bez penetrácie vrstvy <i>zona pellucida</i>.]</p> <p>II.5. Embryá určené na vývoz boli počaté oplodnením <i>in vitro</i> s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačných staníc na odber alebo skladovanie spermy schválených na odber, spracovanie a/alebo skladovanie spermy príslušným orgánom tretej krajiny alebo jej časti uvedenej v prílohe I k vykonávaciemu rozhodnutiu 2011/630/EÚ<sup>(4)</sup> alebo príslušným orgánom členského štátu.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup embryí hovädzieho dobytku do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia embryí.</p> <p>Podľa článku 3 písm. a) smernice 89/556/EHS sú embryá hovädzieho dobytku vyprodukované <i>in vitro</i> s použitím spermy z inseminačných staníc schválených krajinou vývozu a dovezené v súlade s podmienkami stanovenými v tomto certifikáte vylúčené z obchodu v rámci Únie.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	--



## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.6:	„Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku“: Táto kolónka sa má vyplniť len vtedy, ak ide o certifikát pre tranzitnú komoditu.
Kolónka I.11:	„Miesto odoslania“ zodpovedá tímu na produkciu embryí, z ktorého sa odosielajú embryá do Únie a ktorý je uvedený v zozname v súlade s článkom 8 ods. 2 smernice 89/556/EHS na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a> .
Kolónka I.19:	Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.
Kolónka I.21:	Vypĺňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.
Kolónka I.22:	Vypĺňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.
Kolónka I.24:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.27:	„Druh“: Vyberte vhodný druh spomedzi „ <i>Bos taurus</i> “, „ <i>Bison bison</i> “ alebo „ <i>Bubalus bubalis</i> “. „Typ“: Vyberte „embryá vyprodukované <i>in vitro</i> “. „Identifikačné číslo“: „Identifikácia matky“ zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a. „Identifikácia otca“ zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a. „Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska“ zodpovedá tímu na produkciu embryí, ktorý embryá vyprodukoval, spracoval a skladoval a ktorý je v súlade s článkom 8 ods. 2 smernice 89/556/EHS uvedený v zozname na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a> .
<b>Časť II:</b>	
(1)	Len tretia krajina, územie alebo ich pásma zo zoznamu v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 pre embryá hovädzieho dobytku.
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	Len tímy na produkciu embryí uvedené v zozname v súlade s článkom 8 ods. 2 smernice 89/556/EHS na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a> .
(4)	Len tretia krajina, územie alebo ich pásma zo zoznamu v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 pre spermu hovädzieho dobytku.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 46

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20.  
APRÍLI 2021 ODOSLANÉ ZO ZARIADENIA NA SPRACOVANIE ZÁRODOČNÝCH  
PRODUKTOV, DO ÚNIE:**

- sperma hovädzieho dobytká, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 2003/43/ES po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby spermy hovädzieho dobytká, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 93/60/EHS,
- oocyty a embryá hovädzieho dobytká, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
- zásoby embryí hovädzieho dobytká získaných *in vivo*, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021,
- zásoby embryí hovädzieho dobytká vyprodukovaných *in vitro*, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021, ktoré boli počaté s použitím spermy spĺňajúcej požiadavky smernice Rady 88/407/EHS,
- zásoby embryí hovädzieho dobytká vyprodukovaných *in vitro*, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021 a počatých s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačnej stanice na odber alebo skladovanie spermy schválenej príslušným orgánom krajiny vývozu

## (VZOR BOV-GP-PROCESSING-ENTRY)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo Adresa Krajina ISO kód krajiny	
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>	
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>	
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu	

<b>I.18.</b>	<b>Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené
<b>I.19.</b>	<b>Číslo kontajnera/plomby</b>	Číslo kontajnera	Číslo plomby	
<b>I.20.</b>	<b>Certifikované ako/na/pre</b>	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty		
<b>I.21.</b>	<input type="checkbox"/> Na tranzit	Tretia krajina	ISO kód krajiny	<b>I.22.</b> <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh
				<b>I.23.</b>
<b>I.24.</b>	<b>Celkový počet balení</b>	<b>I.25.</b>	<b>Celkové množstvo</b>	<b>I.26.</b>
<b>I.27.</b>	<b>O pis z ásielky</b>			
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Identifikačné číslo	Množstvo
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie
				Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zariadenie na spracovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísané v kolónke I.11, v ktorom bola(-i) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup> určená(-é) na vývoz do Európskej únie spracovaná(-é) a skladovaná(-é):</p> <p>II.1.1. sa nachádza v tretej krajine, na území alebo v ich pásme,</p> <p>II.1.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> hovädzieho dobytká do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v zozname v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.1.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.1.1.2. v ktorých nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia, ktoré začína dňa<sup>(3)</sup> ..... (uvedte dátum dd/mm/rrrr) bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p>II.1.1.3. kde nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytká a infekcie vírusom nodulárnej dermatitídy počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;</p> <p>II.1.1.4. kde nebola počas obdobia najmenej 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcii vírusom horúčky údolia Rift a nákazlivej pleuropneumónii hovädzieho dobytká a žiadne vakcinované zvieratá nevstúpili do tretej krajiny, na územie alebo do ich pásma počas uvedeného obdobia;</p> <p>II.1.2. je schválené a zapísané do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.1.3. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je (sú) určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p>II.2.1. bola(-i) odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(4)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(4)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(4)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(4)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(4)</sup>, ktorá(-ý/é) spĺňa(-jú) požiadavky stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [nachádza(-jú) sa v krajine vývozu;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [nachádza(-jú) sa v/vo/na .....<sup>(5)</sup>, a bola(-i) dovezená(-é) do krajiny vývozu za podmienok aspoň takých prísnych, ako sú podmienky vstupu spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> hovädzieho dobytká do Únie v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením Komisie (EÚ) 2020/692;]</p> <p>II.2.2. bola (boli) premiestnená(-é) do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov opísaného v kolónke I.11 za podmienok, ktoré sú aspoň také prísne ako podmienky opísané vo:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzore BOV-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-SEM-B-ENTRY(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-SEM-C-ENTRY(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-GP-PROCESSING-ENTRY(<sup>4</sup>);]</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-GP-STORAGE-ENTRY (<sup>4</sup>);]</p> <p>II.2.3. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.4. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.2.5. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.5.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.5.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>7</sup>)II.2.5.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>8</sup>)II.2.6. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.7. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy, oocytov a embryí hovädzieho dobytku do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy, oocytov a embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Len zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.</p>	
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov opísaného v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo uvedeného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.27: „<i>Typ</i>“: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„<i>Druh</i>“: Vyberte vhodný druh spomedzi „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ alebo „<i>Bubalus bubalis</i>“.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá.</p> <p>„<i>Identifikačná značka</i>“: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uvedte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Len zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(4) Len schválené zariadenia pre zárodočné produkty uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a></p> <p>(5) Len tretia krajina, územie alebo ich pásmo zo zoznamu v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 a členské štáty EÚ.</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo jeho/ich úradne overené kópie, ktorý(-é) sprevádzali spermu, oocyty alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela spermu, oocyty a/alebo embryá, opísaného v kolónke I.11.</p> <p>(7) Vztahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.</p> <p>(8) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú sperma, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z hovädzieho dobytku umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 47

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20.  
APRÍLI 2021 ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ STANICE NA SKLADOVANIE  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV, DO ÚNIE:**

- sperma hovädzieho dobytku, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy hovädzieho dobytku, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 2003/43/ES po 31. decembri 2004 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby spermy hovädzieho dobytku, odobranej, spracovanej a skladovanej pred 1. januárom 2005 v súlade so smericou Rady 88/407/EHS zmenenou smericou Rady 93/60/EHS,
- oocyty a embryá hovädzieho dobytku, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
- zásoby embryí hovädzieho dobytku získaných *in vivo*, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021,
- zásoby embryí hovädzieho dobytku vyprodukovaných *in vitro*, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021, ktoré boli počaté s použitím spermy spĺňajúcej požiadavky smernice Rady 88/407/EHS,
- zásoby embryí hovädzieho dobytku vyprodukovaných *in vitro*, vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou 89/556/EHS pred 21. aprílom 2021 a počatých s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačnej stanice na odber alebo skladovanie spermy schválenej príslušným orgánom krajiny vývozu

## (VZOR BOV-GP-STORAGE-ENTRY)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ	
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina <span style="float:right">ISO kód krajiny</span>	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>	
		<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina <span style="float:right">ISO kód krajiny</span>	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa  Krajina <span style="float:right">ISO kód krajiny</span>
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> <span style="float:right">ISO kód krajiny</span>		<b>I.9. Krajina určenia</b> <span style="float:right">ISO kód krajiny</span>
	<b>I.8. Región pôvodu</b> <span style="float:right">Kód</span>	<b>I.10. Región určenia</b> <span style="float:right">Kód</span>	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov <span style="float:right">Registračné/schvaľovacie číslo</span> Adresa  Krajina <span style="float:right">ISO kód krajiny</span>	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov <span style="float:right">Registračné/schvaľovacie číslo</span> Adresa  Krajina <span style="float:right">ISO kód krajiny</span>	
		<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <span style="margin-left: 40px;"><input type="checkbox"/> Plavidlo</span> <input type="checkbox"/> Železničný vagón <span style="margin-left: 40px;"><input type="checkbox"/> Cestné vozidlo</span>  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>	
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ <span style="float:right">Kód</span> Krajina <span style="float:right">ISO kód krajiny</span> Číslo obchodného dokladu	



<b>I.18.</b>	<b>Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené
<b>I.19.</b>	<b>Číslo kontajnera/plomby</b>	Číslo kontajnera	Číslo plomby	
<b>I.20.</b>	<b>Certifikované ako/na/pre</b>	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty		
<b>I.21.</b>	<input type="checkbox"/> Na tranzit	Tretia krajina	ISO kód krajiny	<b>I.22.</b> <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh
				<b>I.23.</b>
<b>I.24.</b>	<b>Celkový počet balení</b>	<b>I.25.</b>	<b>Celkové množstvo</b>	<b>I.26.</b>
<b>I.27.</b>	<b>Opis zásielky</b>			
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria		Identifikačné číslo
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie
				Množstvo Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-GP-STORAGE-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Inseminačná stanica na skladovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísaná v kolónke I.11, na ktorej bola(-i) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup> určená(-é) na vývoz do Európskej únie spracovaná(-é) a skladovaná(-é):</p> <p>II.1.1. sa nachádza v tretej krajine, na území alebo v ich pásme,</p> <p>II.1.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> hovädzieho dobytká do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v zozname v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.1.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [II.1.1.2. v ktorých nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia, ktoré začína dňa<sup>(3)</sup> ..... (uvedte dátum dd/mm/rrrr) bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p>II.1.1.3. kde nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, nákazlivej pleuropneumónie hovädzieho dobytká a infekcie vírusom nodulárnej dermatitídy počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;</p> <p>II.1.1.4. kde nebola počas obdobia najmenej 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcii vírusom horúčky údolia Rift a nákazlivej pleuropneumónii hovädzieho dobytká a žiadne vakcinované zvieratá nevstúpili do tretej krajiny, na územie alebo do ich pásma počas uvedeného obdobia;</p> <p>II.1.2. je schválená a zapísaná do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.1.3. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 5 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je (sú) určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p>II.2.1. bola(-i) odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(4)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(4)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(4)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(4)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(4)</sup>, ktorý(-á/-é) spĺňa(-jú) požiadavky stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 a</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [nachádza(-jú) sa v krajine vývozu;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [nachádza(-jú) sa v/vo/na .....<sup>(5)</sup>, a bola(-i) dovezená(-é) do krajiny vývozu za podmienok aspoň takých prísnych, ako sú podmienky vstupu spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí získaných <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryí vyprodukovaných <i>in vitro</i><sup>(2)</sup> z hovädzieho dobytká do Únie v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením Komisie (EÚ) 2020/692;]</p> <p>II.2.2. bola (boli) premiestnená(-é) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov opísanú v kolónke I.11 za podmienok, ktoré sú aspoň také prísne ako podmienky opísané vo:</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [vzore BOV-SEM-A-ENTRY<sup>(4)</sup>;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-GP-STORAGE-ENTRY

<p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-SEM-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-SEM-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore č. 1 v časti 1 oddiele A prílohy II k rozhodnutiu 2011/630/EÚ<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore č. 2 v časti 1 oddiele B prílohy II k rozhodnutiu 2011/630/EÚ<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore č. 3 v časti 1 oddiele C prílohy II k rozhodnutiu 2011/630/EÚ<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)a/alebo [vzore BOV-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(4)</sup>];</p> <p>II.2.3. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.4. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.2.5. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.5.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.5.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>7</sup>)II.2.5.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>8</sup>)II.2.6. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.7. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy hovädzieho dobytku do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „Miesto odoslania“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Len inseminačná stanica na skladovanie zárodočných produktov uvedená v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p>
---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu BOV-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.17: „<i>Sprievodné doklady</i>“: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov opísanú v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo uvedeného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.27: „<i>Typ</i>“: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.  „<i>Druh</i>“: Vyberte vhodný druh spomedzi „<i>Bos taurus</i>“, „<i>Bison bison</i>“ alebo „<i>Bubalus bubalis</i>“.  „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvierťa.  „<i>Identifikačná značka</i>“: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku.  „<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uvedte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.  „<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval.  „<i>Množstvo</i>“: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Len inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(4) Len schválené zariadenia pre zárodočné produkty uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie:  <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/index_en.htm</a></p> <p>(5) Len tretia krajina, územie alebo ich pásmo zo zoznamu v prílohe IX k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 a členské štáty EÚ.</p> <p>(6) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo jeho/ich úradne overené kópie, ktorý(-é) sprevádzal(-i) spermu, oocyty a embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela spermu, oocyty a/alebo embryá, opísanú v kolónke I.11.</p> <p>(7) Vzťahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.</p> <p>(8) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú sperma, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z hovädzieho dobytká umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p>
	<p>Úradný veterinárny lekár</p>

**KRAJINA****Vzor certifikátu BOV-GP-STORAGE-ENTRY**

Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 48

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK SPERMY  
OVIEC A KÔZ DO ÚNIE, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A SKLADOVANEJ V  
SÚLADE S NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ)  
2020/692 PO 20. APRÍLI 2021, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ  
STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRANÁ  
(VZOR OV/CAP-SEM-A-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby		
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty			
	<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b> <b>I.23.</b>		

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-ENTRY

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	Sperma opísaná v časti I je určená na umelé rozmnožovanie a bola získaná z darcovských zvierat, ktoré pochádzajú z tretej krajiny, územia alebo ich pásma,	
	II.1.1.	z ktorej(-ého) je povolený vstup spermy oviec <sup>(1)</sup> /kôz <sup>(1)</sup> do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v prílohe X k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;	
	<sup>(1)</sup> bud'	[II.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;]	
	<sup>(1)</sup> alebo	[II.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia, ktoré začína dňa <sup>(2)</sup> ..... (uved'te dátum dd/mm/rrrr) bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;]	
	II.1.3.	kde nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, infekcie vírusom moru malých prežúvavcov, kiahní oviec a kiahní kôz a infekčnej pleuropneumónie kôz počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;	
	II.1.4.	kde nebola počas obdobia najmenej 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii vírusom moru malých prežúvavcov, kiahňam oviec a kiahňam kôz a infekčnej pleuropneumónie kôz a žiadne vakcinované zvieratá nevstúpili do tretej krajiny, na územie alebo do ich pásma počas uvedeného obdobia.	
	II.2.	Sperma opísaná v časti I bola získaná z darcovských zvierat, ktoré pred začatím karantény uvedenej v bode II.4.6 pochádzajú zo zariadení	
	II.2.1.	nachádzajúcich sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní a v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov, a	
		<sup>(1)</sup> bud' [neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;]	
	<sup>(1)</sup> alebo [boli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odberu spermy, ale nie počas obdobia posledných 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu spermy, a 5 % (s minimálnym počtom piatich pejet) z každého množstva spermy odobranej darcovskému zvieraťu v akomkoľvek čase sa podrobuje testu na izoláciu vírusu slintačky a krívačky, pričom výsledky sú negatívne;]		
II.2.2.	bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom;		
<sup>(1)</sup> <sup>(3)</sup>	[II.2.3. v ktorých nebol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i> ) počas posledných 42 dní;]		
<sup>(1)</sup> <sup>(5)</sup>	[II.2.3. v ktorých sa vykonával dohľad nad infekciou baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i> ) pri kozách držaných v zariadeniach minimálne počas posledných 12 mesiacov, v súlade s postupmi stanovenými v časti I bodoch 1 a 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688, a ak počas tohto obdobia bol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex ( <i>M. bovis</i> , <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i> ) pri kozách držaných v zariadení, prijali sa opatrenia v súlade s časťou 1 ods. 3 prílohy II k uvedenému delegovanému nariadeniu;]		



## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>II.2.4. v ktorých nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas posledných 30 dní, a  <sup>(1)</sup><i>bud'</i> [nebol hlásený výskyt surry v zariadeniach počas posledných 2 rokov;]  <sup>(1)</sup><i>alebo</i> [bol hlásený výskyt surry v zariadeniach počas posledných 2 rokov a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenia naďalej podliehali obmedzeniam premiestňovania dovtedy, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá boli odstránené zo zariadenia a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadení boli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia;]</li> </ul> <p><sup>(1)</sup><sup>(3)</sup>[II.2.5. v ktorých zostali nepretržite počas obdobia najmenej 60 dní a v ktorých nebol hlásený výskyt infekčnej epididymitídy baranov (<i>Brucella ovis</i>) počas obdobia 12 mesiacov;]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(4)</sup>[II.2.6. v ktorých boli počas obdobia 60 dní pred ich pobytom v karanténnom zariadení uvedenom v bode II.4.6 podrobené, s negatívnymi výsledkami, sérologickému testu na infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella ovis</i>) alebo akémukoľvek inému testu s rovnocennou zdokumentovanou citlivosťou a špecifickosťou, v zmysle požiadavky v časti 3 kapitole I bode I písm. b) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(5)</sup>[II.2.7. v ktorých nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia 6 mesiacov.]</p> <p>II.3. Sperma opísaná v časti I bola odobraná, spracovaná a skladovaná a odoslaná z inseminačnej stanice na odber spermy<sup>(6)</sup>, ktorá</p> <p>II.3.1. je schválená a zapísaná do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.3.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti I prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686.</p> <p>II.4. Sperma opísaná v časti I bola získaná z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.4.1. neboli vakcinované proti infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii vírusom moru malých prežúvavcov, kiahňam oviec a kiahňam kôz a infekčnej pleuropneumónii kôz;</p> <p>II.4.2. zostali počas obdobia minimálne 6 mesiacov pred dátumom odberu spermy v tretej krajine alebo na území alebo v ich pásme uvedených v kolónke I.7.;</p> <p>II.4.3. nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň, keď boli prijaté na inseminačnú stanicu na odber spermy, ani v deň odberu spermy;</p> <p>II.4.4. sú individuálne identifikované podľa článku 21 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</p> <p>II.4.5. počas obdobia minimálne 30 dní pred dátumom odberu spermy a počas obdobia odberu</p> <p>II.4.5.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu slintačky a krívačky, infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, infekcie vírusom moru malých prežúvavcov, kiahní oviec a kiahní kôz alebo infekčnej pleuropneumónie kôz alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre ovce a kozy;</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.5.2. boli držané v jedinom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>), besnoty, slezinovej sneti, surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby, infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a v prípade oviec a tých kôz, ktoré sú držané spolu s ovcami, infekčnej epididymitídy baranov (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>II.4.5.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.4.5.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.4.5.2;</p> <p>II.4.5.4. neboli použité na prirodzenú plemenitbu;</p> <p>II.4.6. boli počas obdobia najmenej 28 dní podrobené karanténe v karanténnom zariadení, v ktorom sa nachádzali iba iné pámokopytníky s aspoň rovnakým zdravotným štatútom a ktoré v deň ich prijatia na inseminačnú stanicu na odber spermy spĺňalo tieto podmienky:</p> <p>II.4.6.1. nenachádzalo sa v reštrikčnom pásme zariadenom z dôvodu chorôb uvedených v bode II.4.5.1;</p> <p>II.4.6.2. nebol v ňom hlásený výskyt žiadnej z chorôb uvedených v bode II.4.5.2 počas obdobia najmenej 30 dní;</p> <p>II.4.6.3. nachádzalo sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od karanténneho zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní;</p> <p>II.4.6.4. nebol v ňom hlásený výskyt ohniska slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 3 mesiacov predchádzajúcich dátumu prijatia zvierat na inseminačnú stanicu na odber spermy;</p> <p>II.4.7. boli držané na inseminačnej stanici na odber spermy,</p> <p>II.4.7.1. ktorá sa nenachádzala v reštrikčnom pásme zariadenom z dôvodu chorôb uvedených v bode II.4.5.1;</p> <p>II.4.7.2. na ktorej nebol hlásený výskyt žiadnej z chorôb uvedených v bode II.4.5.2 počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy a  <sup>(1)(7)</sup>[minimálne 30 dní po dátume odberu;]  <sup>(1)(8)</sup>[do dátumu odoslania zásielky spermy do Únie;]</p> <p>II.4.7.3. ktorá sa nachádza v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od inseminačnej stanice na odber spermy počas obdobia najmenej 30 dní; a  <sup>(1)(7)</sup>[bola bez výskytu slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov pred dátumom odberu spermy a 30 dní od dátumu odberu;]  <sup>(1)(8)</sup>[ktorá bola bez výskytu slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov pred dátumom odberu spermy do dátumu odoslania zásielky spermy do Únie a darcovské zvieratá boli držané v danej inseminačnej stanici na odber spermy počas nepretržitého obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu spermy;]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-ENTRY

II.4.8.	spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):
<sup>(1)</sup> <i>bud'</i>	[II.4.8.1. boli počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu držané v tretej krajine či území alebo v ich pásme bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat;]
<sup>(1)</sup> <i>a/alebo</i>	[II.4.8.2. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas jej odberu v tretej krajine či území alebo v ich pásme so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24);]
<sup>(1)</sup> <i>a/alebo</i>	[II.4.8.3. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu, v tretej krajine či území alebo v ich pásme, v ktorých príslušný orgán miesta pôvodu zásielky spermy získal predbežný písomný súhlas príslušného orgánu členského štátu určenia týkajúci sa podmienok zariadenia uvedeného pásma bez sezónneho výskytu choroby a súhlas s prijatím zásielky spermy;]
<sup>(1)</sup> <i>a/alebo</i>	[II.4.8.4. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu;]
<sup>(1)</sup> <i>a/alebo</i>	[II.4.8.5. boli podrobené sérologickému testu na zistenie prítomnosti protilátok proti vírusu katarálnej horúčky oviec séroskupiny 1 – 24, s negatívnymi výsledkami, v období od 28 do 60 dní od dátumu každého odberu spermy;]
<sup>(1)</sup> <i>a/alebo</i>	[II.4.8.6. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vírusu katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), s negatívnymi výsledkami, na vzorkách krvi odobraných na začiatku odberu a pri poslednom odbere spermy a počas odberu v intervaloch minimálne každých 7 dní v prípade testu na izoláciu vírusu, alebo minimálne každých 28 dní v prípade PCR;]
II.4.9.	spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom epizootickej hemoragickej choroby (sérotypy 1 – 7) (EHDV 1 – 7):
<sup>(1)</sup> <i>bud'</i>	[II.4.9.1. boli držané počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu v tretej krajine či území alebo v ich pásme, kde nebol hlásený výskyt EHDV 1 – 7 v okruhu 150 km od zariadenia počas obdobia najmenej predchádzajúcich 2 rokov;]
<sup>(1)</sup> <i>a/alebo</i>	[II.4.9.2. boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu;]
<sup>(1)</sup> <i>a/alebo</i>	[II.4.9.3. nachádzali sa v krajine vývozu, v ktorej podľa úradných zistení existujú tieto sérotypy vírusu epizootickej hemoragickej choroby (EHDV): ..... a boli podrobené, v každom prípade s negatívnymi výsledkami, týmto testom vykonaným v úradnom laboratóriu:
<sup>(1)</sup> <i>bud'</i>	[II.4.9.3.1. sérologický test na zistenie prítomnosti protilátok proti EHDV 1 – 7 s negatívnymi výsledkami, a to najmenej každých 60 dní počas obdobia odberu a v období od 28 do 60 dní od dátumu posledného odberu spermy;]

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>a/alebo[II.4.9.3.2. test na identifikáciu pôvodcu EHDV 1 – 7, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách krvi odobraných na začiatku odberu a pri poslednom odbere spermy a počas odberu spermy v intervaloch minimálne každých 7 dní v prípade testu na izoláciu vírusu, alebo minimálne každých 28 dní v prípade PCR.]]</p> <p>II.4.10. boli podrobené s negatívnymi výsledkami týmto testom vykonaným na vzorkách krvi odobraných počas obdobia 30 dní pred začiatkom karantény uvedenej v bode II.4.6, ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 3 kapitolou I bodom 1 písm. c) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.4.10.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, sérologický test uvedený v časti 1 bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.4.10.2. pokiaľ ide o infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella ovis</i>), sérologickému testu alebo akémukoľvek inému testu s rovnocennou zdokumentovanou citlivosťou a špecifickosťou;]</p> <p>II.4.11. boli podrobené s negatívnymi výsledkami týmto testom vykonaným na vzorkách krvi odobraných počas obdobia najmenej 21 dní po začiatku karantény uvedenej v bode II.4.6., ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 3 kapitolou I bodom 1 písm. d) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.4.11.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, sérologický test uvedený v časti 1 bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.4.11.2. pokiaľ ide o infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella ovis</i>), sérologickému testu alebo akémukoľvek inému testu s rovnocennou zdokumentovanou citlivosťou a špecifickosťou;]</p> <p>II.4.12. boli podrobené na inseminačnej stanici na odber spermy aspoň raz za rok týmto povinným rutinným testom, ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 3 kapitolou I bodom 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.4.12.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, sérologický test uvedený v časti 1 bode 1 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.4.12.2. pokiaľ ide o infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella ovis</i>), sérologickému testu alebo akémukoľvek inému testu s rovnocennou zdokumentovanou citlivosťou a špecifickosťou.]]</p> <p><sup>(10)</sup>[II.4.13. spĺňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o klasickú klusavku:</p> <p>II.4.13.1. boli od narodenia nepretržite držané v krajine, v ktorej sú splnené tieto podmienky:</p> <p>II.4.13.1.1. klasická klusavka je povinne oznamovaná choroba;</p> <p>II.4.13.1.2. je zavedený systém získavania informácií, dohľadu a monitorovania;</p> <p>II.4.13.1.3. ovce a kozy postihnuté klasickou klusavkou sa usmrcujú a úplne likvidujú;</p> <p>II.4.13.1.4. kŕmenie oviec a kôz mäsokostnou múčkou alebo oškvarkami z prežúvavcov, podľa vymedzenia v Kódexe zdravia suchozemských zvierat Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE), bolo zakázané a účinne presadzované v celej krajine počas obdobia minimálne posledných siedmich rokov;</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.4.13.2. boli držané nepretržite počas posledných troch rokov predchádzajúcich dátumu odberu spermy určenej na vývoz v chove alebo chovoch, ktorý(-é) počas uvedeného obdobia spĺňal(-li) všetky požiadavky stanovené v kapitole A oddiele A bode 1.3 písm. a) až f) prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, s výnimkou obdobia, keď boli držané na inseminačnej stanici na odber spermy, ktorá počas uvedeného obdobia spĺňala podmienky stanovené v štyroch zarážkach bodu 1.3 písm. c) bodu iv) daného oddielu;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.4.13.2. sú ovcami genotypu priónového proteínu ARR/ARR.]]</p> <p>II.5. Sperma opísaná v časti I</p> <p>II.5.1. bola odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti I bodoch 1 a 2 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.5.2. je umiestnená v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.5.3. sa prepravuje v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.5.3.1. bol pred odoslaním zaplombovaný a očíslovaný inseminačnou stanicou na odber spermy na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.5.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.5.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]</p> <p><sup>(1)(11)</sup>[II.6. Sperma sa uchováva pridaním antibiotík takto:</p> <p>II.6.1. Tieto antibiotiká alebo zmesi antibiotík boli po záverečnom riedení pridané do spermy, alebo sú obsiahnuté v použitých riedidlách spermy s cieľom dosiahnuť indikovanú koncentráciu na ml spermy:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [gentamicín (250 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [zmes penicilínu (500 IU) a streptomycínu (500 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [zmes gentamicínu (250 µg), tylozínu (50 µg) a linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [zmes linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg), penicilínu (500 IU) a streptomycínu (500 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [zmes amikacínu (75 µg) a dibekacínu (25 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [antibiotikum alebo zmes antibiotík<sup>(12)</sup> ....., s baktericídnu aktivitou, ktorá je aspoň rovnocenná s baktericídnu aktivitou týchto zmesí:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– gentamicín (250 µg);</li> <li>– penicilín (500 IU) a streptomycín (500 µg);</li> <li>– gentamicín (250 µg), tylozín (50 µg) a linkomycín-spektinomycín (150/300 µg);</li> <li>– linkomycín-spektinomycín (150/300 µg), penicilín (500 IU) a streptomycín (500 µg);</li> <li>– amikacín (75 µg) a dibekacín (25 µg).]</li> </ul> <p>II.6.2. Bezprostredne po pridaní antibiotík a pred akýmkoľvek možným zmrazením bola zriedená sperma držaná pri teplote minimálne 5 °C minimálne počas 45 minút alebo v časovom a teplotnom režime so zaznamenanou ekvivalentnou baktericídnu aktivitou.]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-ENTRY

<b>Poznámky</b>	
Tento certifikát je určený na vstup spermy oviec a kôz do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy.	
V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.	
Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.	
<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	„ <i>Miesto odoslania</i> “: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na odber spermy, ktorá odosiela zásielku spermy. Len inseminačné stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>
Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy.
Kolónka I.19:	Uvádza sa číslo plomby.
Kolónka I.24:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.27:	„ <i>Typ</i> “: Uvedte spermu. „ <i>Druh</i> “: Vyberte vhodný druh spomedzi „ <i>Ovis aries</i> “ alebo „ <i>Capra hircus</i> “. „ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá. „ <i>Identifikačná značka</i> “: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých je umiestnená sperma tvoriaca zásielku. „ <i>Dátum odberu/produkcie</i> “: Uvedte dátum, keď bola sperma tvoriaca zásielku odobraná. „ <i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i> “: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná. „ <i>Množstvo</i> “: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.
<b>Časť II:</b>	
(1)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(2)	Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
(3)	Uplatňuje sa na ovce.
(4)	Uplatňuje sa na ovce a tie kozy, ktoré sú držané spolu s ovcami.
(5)	Uplatňuje sa na kozy.
(6)	Len inseminačné stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a> .
(7)	Uplatňuje sa na mrazenú spermu.
(8)	Uplatňuje sa na čerstvú a chladenú spermu.
(9)	Uplatňuje sa na ovce a tie kozy, ktoré sú držané spolu s ovcami.
(10)	Prečiarknite/vymažte, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-A-ENTRY

	<p>(11) Povinné potvrdenie v prípade, že boli pridané antibiotiká.</p> <p>(12) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu alebo obchodný názov riedidla spermy, ktoré obsahuje antibiotiká.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 49

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK ZÁSOB  
SPERMY OVIEC A KÔZ DO ÚNIE, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A  
SKLADOVANEJ V SÚLADE SO SMERNICOU 92/65/EHS PRED 21. APRÍLOM 2021,  
KTORÉ BOLI ODOSLANÉ PO 20. APRÍLI 2021 Z INSEMINAČNEJ STANICE NA  
ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRANÁ (VZOR OV/CAP-  
SEM-B-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
<b>Časť I: Opis zásielky</b>	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17.</b>		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			



I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-B-ENTRY

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:			
II.1. Krajina vývozu .....			
(názov krajiny vývozu) <sup>(1)</sup>			
II.1.1. bola bez výskytu moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom moru malých prežúvavcov, kiahní oviec a kiahní kôz, infekčnej pleuropneumónie kôz a horúčky údolia Rift počas 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy určenej na vývoz a do dátumu jej odoslania do Únie a počas uvedeného obdobia nebola vykonaná vakcinácia proti týmto chorobám;			
II.1.2. bola bez výskytu slintačky a krívačky počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy určenej na vývoz a do dátumu jej odoslania do Únie a počas uvedeného obdobia nebola vykonaná vakcinácia proti danej chorobe.			
II.2. Inseminačná stanica na odber spermy <sup>(2)</sup> opísaná v kolónke I.11., na ktorej bola sperma určená na vývoz odobraná a skladovaná:			
II.2.1. spĺňala požiadavky na schvaľovanie inseminačných staníc na odber spermy stanovené v kapitole I oddiele I bode 1 prílohy D k smernici 92/65/EHS;			
II.2.2. jej prevádzka, ako aj dohľad nad ňou sú v súlade s podmienkami vzťahujúcimi sa na inseminačné stanice na odber spermy a stanice na skladovanie spermy stanovenými v kapitole I oddiele II bode 1 prílohy D k smernici 92/65/EHS.			
II.3. Ovce <sup>(3)</sup> /kozy <sup>(3)</sup> nachádzajúce sa na inseminačnej stanici na odber spermy:			
II.3.1. pred ich pobytom v karanténnom zariadení opísanom v bode II.3.3,			
Časť II: Certifikácia	<sup>(3)(4)</sup> bud'	[II.3.1.1. pochádzajú z územia opísaného v kolónke I.8, ktoré bolo úradne uznané za územie bez výskytu brucelózy ( <i>B. melitensis</i> ),]	
	<sup>(3)</sup> alebo	[II.3.1.1. patrili do chovu, ktorý nadobudol a zachoval si svoj štatút chovu uznaného za chov bez výskytu brucelózy ( <i>B. melitensis</i> ) v súlade so smernicou 91/68/EHS,]	
	<sup>(3)</sup> alebo	[II.3.1.1. pochádzajú z chovu, v ktorom všetky zvieratá vnímavé na brucelózu ( <i>B. melitensis</i> ) boli bez klinických alebo akýchkoľvek iných príznakov tejto choroby počas obdobia posledných 12 mesiacov, žiadne ovce ani kozy neboli vakcinované proti uvedenej chorobe okrem tých jedincov, ktoré boli vakcinované vakcínou Rev. 1 pred viac ako dvoma rokmi, a všetky ovce a kozy vo veku nad šesť mesiacov boli podrobené aspoň dvom testom <sup>(5)</sup> , vykonaným s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných dňa ..... (dátum) a dňa ..... (dátum) s minimálne šesťmesačným odstupom, pričom druhý test sa vykonal do 30 dní pred vstupom do karanténneho zariadenia,]	
	a	neboli predtým držané v chove s nižším štatútom;	
		II.3.1.2. boli držané nepretržite počas najmenej 60 dní v chove, v ktorom počas obdobia posledných 12 mesiacov nebol diagnostikovaný žiaden prípad infekčnej epididymitídy baranov ( <i>Brucella ovis</i> );	
	<sup>(3)</sup> a	[ide o ovce, ktoré boli počas 60 dní pred ich pobytom v karanténnom zariadení opísanom v bode II.3.3 podrobené komplement fixačnému testu alebo akémukoľvek inému testu s ekvivalentnou zdokumentovanou citlivosťou a špecifickosťou na zistenie infekčnej epididymitídy baranov s výsledkom menej ako 50 ICFTU/ml;]	
		II.3.1.3. podľa môjho najlepšieho vedomia nepochádzajú z chovov a neboli v kontakte so zvieratami z chovu, v ktorom sa podľa úradného systému oznamovania a podľa písomného vyhlásenia majiteľa klinicky zistila niektorá z nasledujúcich chorôb v rámci období uvedených v písmenách a) až d) pred ich pobytom v karanténnom zariadení opísanom v bode II.3.3.	
		a) infekčná agalaktia oviec alebo kôz ( <i>Mycoplasma agalactiae</i> , <i>Mycoplasma capricolum</i> , <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> „veľká kolónia“), počas posledných šiestich mesiacov;	

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<p>b) paratuberkulóza a kazeózna lymfadenitída počas posledných 12 mesiacov;</p> <p>c) pulmonálna adenomatóza oviec počas posledných troch rokov;</p> <p><sup>(3)</sup>'bud' [d) maedi-visna v prípade oviec alebo vírusová artritída kôz/encefalitída v prípade kôz počas posledných troch rokov;]</p> <p><sup>(3)</sup>'alebo' [d) maedi-visna v prípade oviec alebo vírusová artritída kôz/encefalitída v prípade kôz počas obdobia posledných 12 mesiacov a všetky infikované zvieratá boli zabité a zvieratá, ktoré ostali nažive, boli následne podrobené dvom testom vykonaným s minimálne šesťmesačným odstupom, ktorých výsledky boli negatívne;]</p> <p>II.3.2. podrobili sa týmto testom vykonaným na vzorke krvi odobranej v priebehu 28 dní pred začiatkom karanténneho obdobia špecifikovaného v bode II.3.3:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– test na brucelózu (<i>B. melitensis</i>) s negatívnymi výsledkami v každom prípade v súlade s prílohou C k smernici 91/68/EHS,</li> <li>– test na infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella. ovis</i>) len v prípade oviec, s negatívnymi výsledkami v každom prípade, v súlade s prílohou D k smernici 91/68/EHS alebo akýkoľvek iný test s ekvivalentnou zdokumentovanou citlivosťou a špecifickosťou,</li> <li>– test na bordersku chorobu oviec v súlade s kapitolou II oddielom II bodom 1.4 písm. c) prílohy D k smernici 92/65/EHS;</li> </ul> <p>II.3.3. splnili podmienku minimálne 28-dňového obdobia karanténnej izolácie v karanténnom zariadení osobitne schválenom na tento účel príslušným orgánom, a počas tohto obdobia:</p> <p>II.3.3.1. sa v karanténnom zariadení nachádzali len zvieratá s minimálne rovnakým zdravotným štatútom;</p> <p>II.3.3.2. zvieratá boli podrobené týmto testom vykonaným laboratóriom schváleným príslušným orgánom krajiny vývozu na vzorkách odobraných najskôr 21 dní po prijatí zvierat do karanténneho zariadenia:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– test na brucelózu (<i>B. melitensis</i>) s negatívnymi výsledkami v každom prípade v súlade s prílohou C k smernici 91/68/EHS,</li> <li>– test na infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella. ovis</i>) len v prípade oviec, s negatívnymi výsledkami v každom prípade, v súlade s prílohou D k smernici 91/68/EHS alebo akýkoľvek iný test s ekvivalentnou zdokumentovanou citlivosťou a špecifickosťou,</li> <li>– test na bordersku chorobu oviec v súlade s kapitolou II oddielom II bodom 1.6 prílohy D k smernici 92/65/EHS;</li> </ul> <p>II.3.4. aspoň raz do roka boli podrobené týmto rutinným testom:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– test na brucelózu (<i>B. melitensis</i>) s negatívnymi výsledkami v každom prípade v súlade s prílohou C k smernici 91/68/EHS,</li> <li>– test na infekčnú epididymitídu baranov (<i>Brucella. ovis</i>) len v prípade oviec, s negatívnymi výsledkami v každom prípade, v súlade s prílohou D k smernici 91/68/EHS alebo akýkoľvek iný test s ekvivalentnou zdokumentovanou citlivosťou a špecifickosťou,</li> <li>– test na bordersku chorobu oviec v súlade s kapitolou II oddielom II bodom 5 písm. c) prílohy D k smernici 92/65/EHS.</li> </ul> <p>II.4. Sperma určená na vývoz bola získaná z darcovských baranov<sup>(3)</sup>/capov<sup>(3)</sup>, ktoré:</p> <p>II.4.1. boli prijaté na schválenú inseminačnú stanicu na odber spermy s výslovným súhlasom veterinárneho lekára inseminačnej stanice;</p> <p>II.4.2. v deň prijatia na schválenú inseminačnú stanicu na odber spermy ani v deň odberu spermy nevykazovali žiadne klinické príznaky choroby;</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-B-ENTRY

<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[II.4.3.	neboli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov pred odberom spermy;]
<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[II.4.3.	boli vakcinované proti slintačke a krívačke aspoň 30 dní pred odberom a 5 % (minimálne päť pejet) každého odberu sa podrobilo testu na izoláciu vírusu slintačky a krívačky s negatívnymi výsledkami;]
	II.4.4.	v prípade odberu čerstvej spermy boli držané v schválenej inseminačnej stanici na odber spermy nepretržite počas obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred odberom spermy;
	II.4.5.	neboli po svojom vstupe do karanténneho zariadenia opísaného v bode II.3.3 až do dňa odberu spermy a vrátane tohto dňa použité na prirodzenú plemenitbu;
	II.4.6.	boli držané v schválených inseminačných staniciach na odber spermy:
	II.4.6.1.	ktoré boli bez výskytu slintačky a krívačky aspoň počas troch mesiacov pred odberom spermy a 30 dní po odbere, alebo v prípade čerstvej spermy do dátumu odoslania, a ktoré sa nachádzajú uprostred oblasti s polomerom 10 km, v ktorej sa nevyskytol žiaden prípad slintačky a krívačky aspoň počas 30 dní pred odberom spermy;
	II.4.6.2.	v ktorých sa počas obdobia začínajúceho 30 dní pred odberom a končiaceho 30 dní po odbere spermy alebo v prípade čerstvej spermy až do dátumu odoslania nevyskytla brucelóza ( <i>B. melitensis</i> ), nákazlivá epididymitída baranov ( <i>Brucella. ovis</i> ), slezinová sneť a besnota;
<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[II.4.7.	sa zdržiavali v krajine vývozu aspoň počas posledných šiestich mesiacov pred odberom spermy určenej na vývoz;]
<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[II.4.7.	počas posledných šiestich mesiacov pred odberom spermy spĺňali podmienky zdravia zvierat vzťahujúce sa na darcov spermy, ktorá je určená na vývoz do Únie, a boli dovezené do krajiny vývozu aspoň 30 dní pred odberom spermy z/zo ..... <sup>(1)</sup> ;]
<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>	[II.4.8.	boli držané v krajine alebo pásme bez výskytu vírusu katarálnej horúčky oviec aspoň počas 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu;]
<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[II.4.8.	boli držané počas obdobia bez sezónneho výskytu vírusu katarálnej horúčky oviec v pásme bez sezónneho výskytu aspoň počas 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu;]
<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[II.4.8.	boli držané v zariadení chránenom pred vektormi aspoň počas 60 dní pred odberom spermy a počas tohto odberu;]
<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[II.4.8.	boli podrobené sérologickému testu na zistenie protilátok proti skupine vírusu katarálnej horúčky oviec vykonanému v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá OIE, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách krvi odobraných aspoň každých 60 dní počas obdobia odberu a v období od 21 do 60 dní po poslednom odbere pre túto zásielku spermy;]
<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[II.4.8.	boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vírusu katarálnej horúčky oviec vykonanému v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách krvi odobraných na začiatku odberu a pri poslednom odbere pre túto zásielku spermy a aspoň každých 7 dní (test na izoláciu vírusu) alebo aspoň každých 28 dní (test PCR) počas odberu pre túto zásielku spermy;]
<sup>(3)</sup> <sup>(6)</sup> <i>bud'</i>	[II.4.9.	nachádzali sa v krajine vývozu, ktorá je podľa úradných zistení bez výskytu epizootickej hemoragickej choroby (EHD);]
<sup>(3)</sup> <i>alebo</i>	[II.4.9.	nachádzali sa v krajine vývozu, v ktorej podľa úradných zistení existujú tieto sérotypy epizootickej hemoragickej choroby (EHD): ..... a boli podrobené, v každom prípade s negatívnymi výsledkami, týmto testom:
<sup>(3)</sup> <i>bud'</i>		[sérologický test <sup>(7)</sup> na zistenie protilátok proti skupine EHDV vykonaný v schválenom laboratóriu na vzorkách krvi odobraných dvakrát s odstupom najviac 12 mesiacov pred posledným odberom spermy pre túto zásielku a minimálne 21 dní po poslednom odbere pre túto zásielku spermy.]]

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-B-ENTRY

	<p><sup>(3)</sup>alebo [sérologický test<sup>(7)</sup> na zistenie protilátok proti skupine EHDV vykonaný v schválenom laboratóriu na vzorkách odobraných v intervaloch najviac 60 dní počas obdobia odberu a v období od 21 do 60 dní po poslednom odbere pre túto zásielku spermy;]]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [test na identifikáciu pôvodcu<sup>(7)</sup> vykonaný v schválenom laboratóriu na vzorkách krvi odobraných na začiatku a na konci odberu spermy a aspoň každých 7 dní (test na izoláciu vírusu) alebo aspoň každých 28 dní (test PCR) počas odberu pre túto zásielku spermy.]]</p> <p>II.4.10. spĺňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o klasickú klusavku:</p> <p>II.4.10.1. boli od narodenia nepretržite držané v krajine, v ktorej sú splnené tieto podmienky:</p> <p>II.4.10.1.1. klasická klusavka je povinne oznamovaná choroba;</p> <p>II.4.10.1.2. je zavedený systém získavania informácií, dohľadu a monitorovania;</p> <p>II.4.10.1.3. ovce a kozy postihnuté klasickou klusavkou sa usmrcujú a úplne likvidujú;</p> <p>II.4.10.1.4. kŕmenie oviec a kôz mäsokostnou múčkou alebo oškvarkami z prežúvavcov bolo zakázané a účinne presadzované v celej krajine počas obdobia minimálne posledných siedmich rokov;</p> <p>a</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [II.4.10.2. boli držané nepretržite počas posledných troch rokov predchádzajúcich dátumu odberu spermy určenej na vývoz v chove alebo chovoch, ktorý(-é) počas posledných troch rokov pred odberom spermy určenej na vývoz spĺňal(-li) požiadavky stanovené v kapitole A oddiele A bode 1.3 písm. a) až f) prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001;]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [II.4.10.2. sú ovcami genotypu príónového proteínu ARR/ARR.]</p> <p>II.5. Sperma určená na vývoz:</p> <p>II.5.1. bola odobraná po dátume schválenia inseminačnej stanice na odber spermy príslušným orgánom krajiny vývozu;</p> <p>II.5.2. bola odobraná, spracovaná, uchovaná, skladovaná a prepravovaná v súlade s požiadavkami týkajúcimi sa spermy stanovenými v kapitole III oddiele I prílohy D k smernici 92/65/EHS;</p> <p>II.5.3. bola odoslaná na miesto nakládky v zapečatenom kontajneri v súlade s požiadavkami na spermu, ktorá má byť predmetom obchodovania, stanovenými v kapitole III oddiele I bode 1.4 prílohy D k smernici 92/65/EHS, označenom číslom uvedeným v kolónke I.19.</p> <p><sup>(3)</sup>bud' [II.6. Do spermy neboli pridané žiadne antibiotiká.]</p> <p><sup>(3)</sup>alebo [II.6. Boli pridané tieto antibiotiká alebo kombinácia antibiotík, aby sa po konečnom riedení spermy dosiahla koncentrácia najmenej<sup>(8)</sup>: .....]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy oviec a kôz do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-SEM-B-ENTRY

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.6:	„Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku“: táto kolónka sa má vyplniť len vtedy, ak ide o certifikát pre tranzitnú komoditu.
Kolónka I.11:	Miesto odoslania zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná a ktorá je uvedená v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a> .
Kolónka I.19:	Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.
Kolónka I.21:	Vyplňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.
Kolónka I.22:	Vyplňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.
Kolónka I.24:	„Počet balení“ zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.27:	„Druh“: Vyberte vhodný druh spomedzi „Ovis aries“ alebo „Capra hircus“. Identifikačné číslo zodpovedá úradnej identifikácii zvierat. „Dátum odberu/produkcie“ sa uvádza v tomto formáte: dd.mm.rrrr. „Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska“ zodpovedá schvaľovaciemu číslu inseminačnej stanice na odber spermy uvedenej v kolónke I.11.
<b>Časť II:</b>	
(1)	Len tretia krajina, územie alebo ich pásmo zo zoznamu v prílohe X k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 pre spermu oviec a kôz.
(2)	Len inseminačné stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a> .
(3)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(4)	Len pre územie, pri ktorom je uvedené „V“ v časti 1 stĺpci 6 prílohy I k nariadeniu Komisie (EÚ) č. 206/2010 (Ú. v. EÚ L 73, 20.3.2010, s. 1).
(5)	Testy sa vykonávajú v súlade s prílohou C k smernici 91/68/EHS.
(6)	Pozri poznámky k príslušnej krajine vývozu v prílohe I k rozhodnutiu 2010/472/EÚ.
(7)	Normy pre diagnostické testy na vírus EHD sú opísané v kapitole 2.1.3 Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá OIE.
(8)	Doplňte názvy a koncentrácie.
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 50

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK OOCYTOV A EMBRYÍ OVIEC A KÔZ DO ÚNIE, ODOBRANÝCH ALEBO VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE S NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/692 PO 20. APRÍLI 2021, KTORÉ ODOSLAL TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO VYPRODUKOVAL (VZOR OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b> <b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test



## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácií<sup>(1)</sup> opísané v časti I sú určené na umelé rozmnožovanie a boli získané z darcovských zvierat, ktoré pochádzajú z tretej krajiny, územia alebo ich pásma,</p> <p>II.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> oviec<sup>(1)</sup>/kôz<sup>(1)</sup> do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v zozname v prílohe X k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [II.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia, ktoré začína dňa <sup>(2)</sup> ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy) bezprostredne pred odberom oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;]</p> <p>II.1.3. kde nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, infekcie vírusom moru malých prežúvavcov, kiahní oviec a kiahní kôz a infekčnej pleuropneumónie kôz počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;</p> <p>II.1.4. kde nebola počas obdobia najmenej 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytká, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii vírusom moru malých prežúvavcov, kiahňam oviec a kiahňam kôz a infekčnej pleuropneumónie kôz a žiadne vakcinované zvieratá nevstúpili do tretej krajiny, na územie alebo do ich pásma počas uvedeného obdobia.</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2. Embryá získané <i>in vivo</i> opísané v časti I boli odobrané, spracované a skladované a odoslané tímom na odber embryí<sup>(3)</sup>, ktorý</p> <p>II.2.1. je schválený a zapísaný do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.2.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 2 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.2. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácií<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované a odoslané tímom na produkciu embryí<sup>(3)</sup>, ktorý</p> <p>II.2.1. je schválený a zapísaný do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.2.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa častí 2 a 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.3. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli získané z darcovských zvierat, ktoré pochádzajú zo zariadení</p> <p>II.3.1. bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> a nikdy predtým neboli držané v žiadnom zariadení s nižším zdravotným štatútom.</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(4)</sup>[II.3.2. v ktorých nebol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) počas posledných 42 dní;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>(1)(5)II.3.2. v ktorých sa vykonával dohľad nad infekciou baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) pri kozách držaných v zariadeniach minimálne počas posledných 12 mesiacov, v súlade s postupmi stanovenými v časti I bodoch 1 a 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688, a ak počas tohto obdobia bol hlásený výskyt infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>) pri kozách držaných v zariadení, prijali sa opatrenia v súlade s časťou 1 ods. 3 prílohy II k uvedenému delegovanému nariadeniu;]</p> <p>II.3.3. v ktorých nebol počas posledných 30 dní hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) a</p> <p>(1)bud' [v zariadeniach nebol počas posledných 2 rokov hlásený výskyt surry.]</p> <p>(1)alebo [v zariadeniach počas posledných 2 rokov bol hlásený výskyt surry a po poslednom výskyte ohniska choroby sa na zariadenia naďalej vzťahovali obmedzenia premiestňovania dovtedy, kým sa nedosiahol tento stav:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– infikované zvieratá boli odstránené zo zariadenia a</li> <li>– zostávajúce zvieratá v zariadení boli podrobené testu na surru (<i>Trypanosoma evansi</i>) prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení infikovaných zvierat zo zariadenia.]</li> </ul> <p>II.4. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli získané z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.4.1. neboli vakcinované proti infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii vírusom moru malých prežúvavcov, kiahňam oviec a kiahňam kôz a infekčnej pleuropneumónii kôz;</p> <p>II.4.2. zostali počas obdobia minimálne 6 mesiacov pred dátumom odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> v tretej krajine alebo na území alebo v ich pásme uvedených v kolónke I.7.;</p> <p>II.4.3. počas obdobia minimálne 30 dní pred dátumom odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas obdobia odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup></p> <p>II.4.3.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu slintačky a krívačky, infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, infekcie vírusom moru malých prežúvavcov, kiahní oviec a kiahní kôz alebo infekčnej pleuropneumónie kôz alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre ovce a kozy;</p> <p>II.4.3.2. boli držané v jedinom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, infekcie baktériami skupiny <i>Mycobacterium tuberculosis</i> komplex (<i>M. bovis</i>, <i>M. caprae</i> a <i>M. tuberculosis</i>), besnoty, slezinovej sneti, surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), infekcie vírusom epizootickej hemoragickej choroby, infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) a v prípade oviec a tých kôz, ktoré sú držané spolu s ovcami, infekčnej epididymitídy baranov (<i>Brucella ovis</i>);</p> <p>II.4.3.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.4.3.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.4.3.2;</p> <p>II.4.3.4. neboli použité na prirodzenú plemenitbu;</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p>II.4.4.</p> <p>II.4.5.</p> <p>II.4.6.</p> <p style="padding-left: 20px;">II.4.6.1.</p> <p style="padding-left: 40px;">–</p> <p style="padding-left: 40px;">–</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.4.6.2. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;]</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(1)(6)</sup><i>alebo</i> [II.4.6.2. boli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odberu embryí a</p> <p style="padding-left: 40px;">II.4.6.2.1. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia minimálne 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu embryí;</p> <p style="padding-left: 40px;">II.4.6.2.2. sperma použitá na oplodnenie bola odobraná darcovskému samcovi, ktorý spĺňa podmienky stanovené v časti 5 kapitole I bode 1 písm. b) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, alebo sperma spĺňa podmienky stanovené v časti 5 kapitole I bode 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p style="padding-left: 40px;">II.4.6.2.3. pred zmrazením boli embryá podrobené omytiu trypsínom vykonanému v súlade s odporúčaniami príručky IETS<sup>(7)</sup>;</p> <p style="padding-left: 40px;">II.4.6.2.4. embryá boli skladované hlboko zmrazené počas obdobia minimálne 30 dní od dátumu odberu a počas tohto obdobia darcovské zvieria nevykazovali klinické príznaky slintačky a krívačky;]</p> <p>II.4.7.</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.4.7.1. boli počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciov<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas neho/nej držané v tretej krajine či území alebo v ich pásme bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat;]</p> <p style="padding-left: 20px;"><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [II.4.7.2. boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciov<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas tohto odberu v tretej krajine či území alebo v ich pásme so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24);]</p>	<p>boli vyšetrené veterinárnym lekárom tímu alebo členom tímu a nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>sú individuálne identifikované podľa článku 21 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</p> <p>spĺňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o slintačku a krívačku</p> <p>pochádzajú zo zariadení</p> <p>nachádzajúcich sa uprostred oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu s polomerom 10 km od zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>v ktorých nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;]</p> <p>boli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odberu embryí a</p> <p>neboli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia minimálne 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu embryí;</p> <p>sperma použitá na oplodnenie bola odobraná darcovskému samcovi, ktorý spĺňa podmienky stanovené v časti 5 kapitole I bode 1 písm. b) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, alebo sperma spĺňa podmienky stanovené v časti 5 kapitole I bode 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>pred zmrazením boli embryá podrobené omytiu trypsínom vykonanému v súlade s odporúčaniami príručky IETS<sup>(7)</sup>;</p> <p>embryá boli skladované hlboko zmrazené počas obdobia minimálne 30 dní od dátumu odberu a počas tohto obdobia darcovské zvieria nevykazovali klinické príznaky slintačky a krívačky;]</p> <p>spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24):</p> <p>boli počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciov<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas neho/nej držané v tretej krajine či území alebo v ich pásme bez výskytu infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24), v ktorých nebol počas posledných 24 mesiacov potvrdený žiaden prípad infekcie vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) v cieľovej populácii zvierat;]</p> <p>boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to počas obdobia najmenej 60 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciov<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas tohto odberu v tretej krajine či území alebo v ich pásme so schváleným eradikačným programom zameraným na infekciu vírusom katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24);]</p>
---	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.7.3.</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.7.4.</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.7.5.</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.7.6.</p> <p>II.4.8.</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.4.8.1.</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.8.2.</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.8.3.</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.4.8.3.1.</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.8.3.2.</p> <p><sup>(8)</sup>[II.4.9.</p> <p>II.4.9.1.</p> <p>II.4.9.1.1.</p> <p>II.4.9.1.2.</p> <p>II.4.9.1.3.</p>	<p>boli držané v pásme bez sezónneho výskytu choroby počas obdobia bez sezónneho výskytu choroby, a to minimálne 60 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas tohto odberu<sup>(1)</sup>/tejto produkcie<sup>(1)</sup>, v tretej krajine či území alebo v ich pásme, v ktorých príslušný orgán miesta pôvodu zásielky oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> získal predbežný písomný súhlas príslušného orgánu členského štátu určenia týkajúci sa podmienok zriadenia uvedeného pásma bez sezónneho výskytu choroby a súhlas s prijatím zásielky oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas tohto odberu alebo produkcie;</p> <p>boli podrobené sérologickému testu na zistenie prítomnosti protilátok proti vírusu katarálnej horúčky oviec séro skupiny 1 – 24, s negatívnymi výsledkami, v období od 28 do 60 dní od dátumu každého(-ej) odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu vírusu katarálnej horúčky oviec (sérotypy 1 – 24) s negatívnymi výsledkami na vzorke krvi odobranej v deň odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>spĺňajú aspoň jednu z týchto podmienok, pokiaľ ide o infekciu vírusom epizootickej hemoragickej choroby (sérotypy 1 – 7) (EHDV 1 – 7):</p> <p>boli držané počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas tohto odberu alebo tejto produkcie v tretej krajine či území alebo v ich pásme, kde nebol hlásený výskyt EHDV 1 – 7 počas obdobia minimálne predchádzajúcich 2 rokov v okruhu 150 km od zariadenia;</p> <p>boli držané v zariadení chránenom pred vektormi počas obdobia minimálne 60 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas tohto odberu alebo produkcie;</p> <p>nachádzali sa v krajine vývozu, v ktorej podľa úradných zistení existujú tieto sérotypy vírusu epizootickej hemoragickej choroby (EHDV): ..... a boli podrobené, v každom prípade s negatívnymi výsledkami, týmto testom vykonaným v úradnom laboratóriu:</p> <p>sérologický test na zistenie prítomnosti protilátok proti EHDV 1 – 7, s negatívnymi výsledkami, na vzorke krvi odobranej v období od 28 do 60 dní od dátumu odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>test na identifikáciu pôvodcu EHDV 1 – 7, s negatívnymi výsledkami, na vzorke krvi odobranej v deň odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>spĺňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o klasickú klusavku:</p> <p>boli od narodenia nepretržite držané v krajine, v ktorej sú splnené tieto podmienky:</p> <p>klasická klusavka je povinne oznamovaná choroba;</p> <p>je zavedený systém získavania informácií, dohľadu a monitorovania;</p> <p>ovce a kozy postihnuté klasickou klusavkou sa usmrújú a úplne likvidujú;</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.9.1.4. kŕmenie oviec a kôz mäsokostnou múčkou alebo oškvarkami z prežúvavcov, podľa vymedzenia v Kódexe zdravia suchozemských zvierat Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE), bolo zakázané a účinne presadzované v celej krajine počas obdobia minimálne posledných siedmich rokov;</p> <p>a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.4.9.2. boli držané nepretržite počas posledných troch rokov predchádzajúcich dátumu odberu embryí určených na vývoz v chove alebo chovoch, ktorý(-é) počas uvedeného obdobia spĺňal(-i) všetky požiadavky stanovené v kapitole A oddiele A bode 1.3 písm. a) až f) prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001, s výnimkou obdobia, keď boli držané na inseminačnej stanici na odber spermy, ktorá počas uvedeného obdobia spĺňala podmienky stanovené v štyroch zarážkach bodu 1.3 písm. c) bodu iv) daného oddielu;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.4.9.2. ide o ovce a embryá, <sup>(1)</sup><i>bud'</i> [ktoré sú ovcami genotypu príónového proteínu ARR/ARR;] <sup>(1)</sup><i>alebo</i> [sú nositeľom aspoň jednej alely ARR.]]]</p> <p>II.5. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I</p> <p>II.5.1. boli odobrané, spracované a skladované v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti 2<sup>(1)</sup>/časti 3<sup>(1)</sup>/časti 4<sup>(1)</sup>/časti 5<sup>(1)</sup> a časti 6 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.5.2. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.5.3. prepravujú sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.5.3.1. bol pred odoslaním zaplombovaný a očíslovaný tímom na odber alebo produkciu embryí na zodpovednosť veterinárneho lekára tímu, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.5.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(8)</sup>[II.5.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo pri iných produktoch;</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(10)</sup>[II.5.4. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.5.5. prepravujú sa v kontajneri, v ktorom sú od seba oddelené fyzickými priehradkami, alebo sú umiestnené do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(11)</sup>[II.6. Embryá získané <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli počaté umelou insemináciou s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačnej stanice na odber spermy, zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov schválených na odber, spracovanie a/alebo skladovanie spermy príslušným orgánom tretej krajiny, územia alebo ich pásma uvedených v zozname v prílohe X k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 pre spermu oviec a kôz alebo príslušným orgánom členského štátu.]</p> <p><sup>(1)</sup><sup>(12)</sup>[II.7. Do médií používaných pri odbere, spracovaní, umývaní alebo skladovaní boli pridané tieto antibiotiká alebo zmes antibiotík<sup>(13)</sup>: .....]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup oocytov a embryí oviec a kôz do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia oocytov a embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý odosiela zásielku oocytov alebo embryí. Len tímy na odber alebo produkciu embryí uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa „<i>číslo plomby</i>“.</p> <p>Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.27: „<i>Typ</i>“: Uvedte, či ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. „<i>Druh</i>“: Vyberte vhodný druh spomedzi „<i>Ovis aries</i>“ alebo „<i>Capra hircus</i>“. „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a. „<i>Identifikačná značka</i>“: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené oocyty alebo embryá tvoriace zásielku. „<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uvedte dátum, keď boli oocyty alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované. „<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval. „<i>Množstvo</i>“: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Len tímy na odber alebo produkciu embryí uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p>
---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>(4) Uplatňuje sa na ovce.</p> <p>(5) Uplatňuje sa na kozy.<sup>(6)</sup> Táto možnosť je k dispozícii len v prípade zásielok embryí získaných <i>in vivo</i>.</p> <p>(7) Manual of the International Embryo Transfer Society – A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, príručka vydaná spoločnosťou International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874, USA (<a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>).</p> <p>(8) Prečiarknite/vymažte, ak Únia nie je konečným miestom určenia oocytov a embryí.<sup>(9)</sup> Vzťahuje sa na mrazené oocyty alebo embryá.</p> <p>(10) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z oviec alebo kôz umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p> <p>(11) Nevzťahuje sa na oocyty.</p> <p>(12) Povinné potvrdenie v prípade, že boli pridané antibiotiká.</p> <p>(13) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 51

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK OOCYTOV A EMBRYÍ OVIEC A KÔZ DO ÚNIE, ODOBRANÝCH ALEBO VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE SO SMERNICOU 92/65/EHS PRED 21. APRÍLOM 2021, KTORÉ ODOSLAL PO 20. APRÍLI 2021 TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO VYPRODUKOVAL (VZOR OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby		
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>		<b>I.23.</b>	



I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:			
II.1.	Krajina vývozu .....		
	(názov krajiny vývozu) <sup>(1)</sup>		
II.1.1.	bola bez výskytu moru hovädzieho dobytká, infekcie vírusom moru malých prežúvavcov, kiahní oviec a kiahní kôz, infekčnej pleuropneumónie kôz a horúčky údolia Rift počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred odberom vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> určených na vývoz a do dátumu ich odoslania do Únie a počas uvedeného obdobia nebola vykonaná vakcinácia proti uvedeným chorobám;		
<sup>(2)</sup> bud'	II.1.2. bola bez výskytu slintačky a krívačky počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred odberom vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> a počas uvedeného obdobia nebola vykonávaná vakcinácia proti slintačke a krívačke;]		
<sup>(2)</sup> alebo	II.1.2. nebola bez výskytu slintačky a krívačky počas obdobia 12 mesiacov bezprostredne pred odberom vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> a/alebo počas uvedeného obdobia sa vykonala vakcinácia proti slintačke a krívačke a daryne pochádzajú z chovov, v ktorých nebolo žiadne zviera očkované proti slintačke a krívačke počas 30 dní pred odberom a žiadne zviera vnímavého druhu nevykazovalo klinické príznaky slintačky a krívačky počas 30 dní pred odberom vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> a aspoň 30 dní po tomto odbere a v prípade uvedených vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> nedošlo k penetrácii vrstvy <i>zona pellucida</i> ;		
II.2.	Vajíčka <sup>(2)</sup> /embryá <sup>(2)</sup> určené na vývoz:		
II.2.1.	boli odobrané <sup>(2)</sup> /vyprodukované <sup>(2)</sup> a spracované v priestoroch, v okolí ktorých sa v okruhu s polomerom 10 km nezaznamenala incidencia slintačky a krívačky, vezikulárnej stomatitídy, horúčky údolia Rift počas 30 dní bezprostredne pred ich odberom;		
II.2.2.	boli celý čas skladované v schválených v priestoroch, v okolí ktorých sa v okruhu s polomerom 10 km nezaznamenala incidencia slintačky a krívačky, vezikulárnej stomatitídy alebo horúčky údolia Rift počas 30 dní od ich odberu;		
II.2.3.	boli odobrané <sup>(2)</sup> /vyprodukované <sup>(2)</sup> tímom opísaným v kolónke I.11, ktorý bol schválený a pod dohľadom v súlade s podmienkami pre schvaľovanie tímov na odber embryí a tímov na produkciu embryí <sup>(3)</sup> a pre dohľad nad nimi stanovenými v kapitole I oddiele III prílohy D k smernici 92/65/EHS;		
II.2.4.	spĺňajú podmienky vzťahujúce sa na vajíčka a embryá stanovené v kapitole III oddiele II prílohy D k smernici 92/65/EHS;		
II.2.5.	pochádzajú z darcovských oviec <sup>(2)</sup> /kôz <sup>(2)</sup> , ktoré:		
<sup>(2)</sup> bud'	II.2.5.1. boli držané v krajine alebo pásme bez výskytu vírusu katarálnej horúčky oviec aspoň počas 60 dní pred odberom vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> a počas tohto odberu;]		
<sup>(2)</sup> alebo	II.2.5.1. boli držané počas obdobia bez sezónneho výskytu vírusu katarálnej horúčky oviec v pásme bez sezónneho výskytu;]		
<sup>(2)</sup> alebo	II.2.5.1. boli držané chránené pred vektorom aspoň počas 60 dní pred odberom vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> a počas tohto odberu;]		
<sup>(2)</sup> alebo	II.2.5.1. podrobili sa sérologickému testu na zistenie protilátok proti séro skupine vírusu katarálnej horúčky oviec vykonanému v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá v období od 21 do 60 dní po odbere vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> s negatívnymi výsledkami;]		
<sup>(2)</sup> alebo	II.2.5.1. podrobili sa testu na identifikáciu pôvodcu vírusu katarálnej horúčky oviec vykonanému v súlade s Príručkou diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá na vzorke krvi odobranej v deň odberu vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> alebo v deň, keď boli zvieratá zabité, s negatívnymi výsledkami;]		

Časť II: Certifikácia

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

	<p>II.2.5.2. podľa môjho najlepšieho vedomia nepochádzajú z chovu a neboli v kontakte so zvieratami z chovu, v ktorom sa podľa úradného systému oznamovania a podľa písomného vyhlásenia majiteľa klinicky zistila niektorá z nasledujúcich chorôb v rámci období uvedených v písmenách a) až d) pred odberom vajíčok <sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> určených na vývoz:</p> <p>a) infekčná agalaktia oviec alebo kôz (<i>Mycoplasma agalactiae</i>, <i>Mycoplasma capricolum</i>, <i>Mycoplasma mycoides</i> var. <i>mycoides</i> „veľká kolónia“), počas posledných šiestich mesiacov;</p> <p>b) paratuberkulóza a kazeózna lymfadenitída počas posledných 12 mesiacov;</p> <p>c) pulmonálna adenomatóza oviec počas posledných troch rokov;</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [d) maedi-visna v prípade oviec alebo vírusová artritída kôz/encefalitída v prípade kôz počas posledných troch rokov;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i>[d) maedi-visna v prípade oviec alebo vírusová artritída/encefalitída v prípade kôz počas obdobia posledných 12 mesiacov a všetky infikované zvieratá boli zabitú a zvieratá, ktoré ostali nažive, boli následne podrobené dvom testom vykonaným s minimálne šesťmesačným odstupom, ktorých výsledky boli negatívne;]</p> <p>II.2.5.3. nevykazovali žiadne klinické príznaky choroby v deň odberu vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup>;</p> <p><sup>(2)</sup><i>(4)</i><i>bud'</i> [II.2.5.4. pochádzajú z regiónu opísaného v kolónke I.8, ktorý bol úradne uznaný za región bez výskytu brucelózy (<i>B. melitensis</i>) a]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.2.5.4. patrili do chovu, ktorý nadobudol a zachoval si svoj štatút chovu úradne uznaného za chov bez výskytu brucelózy (<i>B. melitensis</i>) v súlade so smernicou 91/68/EHS, a]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.2.5.4. pochádzajú z chovu, v ktorom všetky zvieratá vnímavé na brucelózu (<i>B. melitensis</i>) boli bez akýchkoľvek klinických príznakov alebo akýchkoľvek iných príznakov tejto choroby počas obdobia posledných 12 mesiacov, žiadne ovce ani kozy neboli vakcinované proti uvedenej chorobe okrem tých jedincov, ktoré boli vakcinované vakcínou Rev. 1 pred viac ako dvoma rokmi, a všetky ovce a kozy vo veku nad šesť mesiacov boli podrobené aspoň dvom testom<sup>(5)</sup>, vykonaným s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných dňa ..... (dátum) a dňa ..... (dátum) s minimálne šesťmesačným odstupom, pričom druhý test sa vykonal do 30 dní pred odberom vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup>,]</p> <p><i>a</i></p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.5.5. sa zdržiavali v krajine vývozu aspoň počas posledných šiestich mesiacov pred odberom vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> určených na vývoz;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.2.5.5. počas posledných šiestich mesiacov pred odberom vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> spĺňali podmienky zdravia zvierat vzťahujúce sa na darcovské zvieratá vajíčok/embryí<sup>(2)</sup>, ktoré sú určené na vývoz do Únie, a boli dovezené do krajiny vývozu aspoň 30 dní pred odberom vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> z/zo .....<sup>(1)</sup>;]</p> <p>II.2.5.6. spĺňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o klasickú klusavku:</p> <p>II.2.5.6.1 boli od narodenia nepretržite držané v krajine, v ktorej sú splnené tieto podmienky:</p> <p>II.2.5.6.1.1. klasická klusavka je povinne oznamovaná choroba;</p> <p>II.2.5.6.1.2. je zavedený systém získavania informácií, dohľadu a monitorovania;</p> <p>II.2.5.6.1.3. ovce a kozy postihnuté klasickou klusavkou sa usmrcujú a úplne likvidujú;</p> <p>II.2.5.6.1.4. kŕmenie oviec a kôz mäsokostnou múčkou alebo oškvarkami z prežúvavcov bolo zakázané a účinne presadzované v celej krajine počas obdobia minimálne posledných siedmich rokov;</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

	<p>a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.5.6.2 boli držané nepretržite počas posledných troch rokov pred odberom embryí určených na vývoz v chove alebo chovoch, ktorý(-é) spĺňal(-i) počas posledných troch rokov pred odberom embryí určených na vývoz požiadavky stanovené v kapitole A oddiele A bode 1.3 písm. a) až f) prílohy VIII k nariadeniu (ES) č. 999/2001;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.2.5.6.2 ide o ovce a embryá,</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [ktoré sú ovcami genotypu priónového proteínu ARR/ARR;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [sú nositeľom aspoň jednej alely ARR a boli odobrané po 1. januári 2015.]]</p> <p>[II.2.6. boli odobrané<sup>(2)</sup>/vyprodukované<sup>(2)</sup> v krajine vývozu,</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.6.1. ktorá je podľa úradných zistení bez výskytu epizootickej hemoragickej choroby (EHD);]</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(6)</sup><i>alebo</i>[II.2.6.1. v ktorej sa podľa úradných zistení vyskytujú tieto sérotypy epizootickej hemoragickej choroby (EHD): ..... a darcovské ovce <sup>(2)</sup>/kozy<sup>(2)</sup> boli podrobené, v každom prípade s negatívnymi výsledkami, týmto testom vykonaným v schválenom laboratóriu:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [sérologický test<sup>(7)</sup> na zistenie protilátok proti séroskupine vírusu EHD vykonaný na vzorkách krvi odobraných dvakrát s odstupom najviac 12 mesiacov pred odberom pre túto zásielku vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a minimálne 21 dní po tomto odbere;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [sérologický test<sup>(7)</sup> na zistenie protilátok proti séroskupine vírusu EHD vykonaný na vzorkách krvi odobraných v intervaloch najviac 60 dní počas obdobia odberu a v období od 21 do 60 dní po poslednom odbere pre túto zásielku vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [test na identifikáciu pôvodu<sup>(7)</sup>, vykonaný na vzorkách krvi odobraných na začiatku a na konci odberu pre túto zásielku vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a aspoň každých 7 dní, ak sa vykonáva ako test na izoláciu vírusu, alebo aspoň každých 28 dní, ak sa vykonáva ako polymerázová reťazová reakcia, počas tohto odberu;]</p> <p>II.2.7. boli odobrané<sup>(2)</sup>/vyprodukované<sup>(2)</sup> po dátume schválenia tímu na odber embryí príslušným orgánom krajiny vývozu;</p> <p>II.2.8. boli spracované a skladované za schválených podmienok aspoň počas 30 dní bezprostredne po ich odbere<sup>(2)</sup>/produkcii<sup>(2)</sup> a boli prepravované za podmienok pre vajička a embryá stanovených v kapitole III oddiele II prílohy D k smernici 92/65/EHS;</p> <p>II.2.9. boli odoslané na miesto nakládky v zapečatenom kontajneri v súlade s požiadavkami na prepravu embryí stanovenými v kapitole III oddiele II bode 6 prílohy D k smernici 92/65/EHS označenom číslom uvedeným v kolónke I.19;</p> <p><sup>(2)</sup>[II.2.10. zásielka pozostáva z embryí oviec alebo kôz počatých umelou insemináciou<sup>(2)</sup>/ako výsledok oplodnenia in vitro<sup>(2)</sup> s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačných staníc na odber spermy schválených<sup>(8)</sup> v súlade:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.2.10.1. s článkom 11 ods. 2 smernice 92/65/EHS a nachádzajúcich sa v členskom štáte Európskej únie; pričom sperma spĺňa požiadavky smernice 92/65/EHS.]]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.2.10.1. s článkom 17 ods. 3 písm. b) smernice 92/65/EHS a nachádzajúcich sa v tretej krajine alebo jej časti uvedenej v zozname v prílohe I k rozhodnutiu 2010/472/EÚ, pričom sperma spĺňa požiadavky stanovené v časti 2 prílohy II k uvedenému rozhodnutiu.]]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

	<p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup oocytov a embryí oviec a kôz do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia oocytov a embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.6: „<i>Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</i>“: Táto kolónka sa má vyplniť len vtedy, ak ide o certifikát pre tranzitnú komoditu.</p> <p>Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá tímu na odber embryí alebo tímu na produkciu embryí, ktorý oocyty/embryá odobral/vyprodukoval, spracoval, skladoval a ktorý je uvedený v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.21: Vyplňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.</p> <p>Kolónka I.22: Vyplňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.</p> <p>Kolónka I.24: „<i>Počet balení</i>“ zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.27: „<i>Druh</i>“: Vyberte vhodný druh spomedzi „<i>Ovis aries</i>“ alebo „<i>Capra hircus</i>“.</p> <p>„<i>Typ</i>“: Uvedte, či ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p><i>Identifikačné číslo</i> zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“ sa uvádza v prípade embryí získaných <i>in vivo</i> v tomto formáte: dd.mm.rrrr.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“ zodpovedá tímu na odber embryí alebo tímu na produkciu embryí, ktorý vajíčka/embryá odobral/vyprodukoval, spracoval a skladoval a ktorý je uvedený v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Len tretia krajina, územie alebo ich pásma zo zoznamu v prílohe X k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 pre oocyty/embryá oviec a kôz.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Len tímy na odber alebo produkciu embryí uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p> <p>(4) Len pre územie, pri ktorom je uvedené „V“ v časti 1 stĺpci 6 prílohy I k nariadeniu Komisie (EÚ) č. 206/2010 (Ú. v. EÚ L 73, 20.3.2010, s. 1).</p> <p>(5) Testy sa vykonávajú v súlade s prílohou C k smernici 91/68/EHS.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY -

	<p>(6) Pozri poznámky k príslušnej krajine vývozu alebo jej časti v prílohe III k rozhodnutiu 2010/472/EÚ.</p> <p>(7) Normy pre diagnostické testy na vírus EHD sú opísané v kapitole 2.1.3 Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá OIE.</p> <p>(8) Len inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom tretej krajiny, územia alebo ich pásma uvedené v prílohe X k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 pre spermu oviec a kôz alebo schválené príslušným orgánom členského štátu.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkým písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 52

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20.  
APRÍLI 2021 ODOSLANÉ ZO ZARIADENIA NA SPRACOVANIE ZÁRODOČNÝCH  
PRODUKTOV, DO ÚNIE:**

- sperma oviec a kôz, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021,
- oocyty a embryá oviec a kôz odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
- zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou Rady 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021

## (VZOR OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EU		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Krajina Číslo obchodného dokladu Kód ISO kód krajiny		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test



## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zariadenie na spracovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísané v kolónke I.11, v ktorom bola(-i) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup> určená(-é) na vývoz do Európskej únie spracovaná(-é) a skladovaná(-é):</p> <p>II.1.1. sa nachádza v tretej krajine, na území alebo v ich pásme,</p> <p>II.1.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> oviec<sup>(2)</sup>/kôz<sup>(2)</sup> do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v zozname v prílohe X k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.1.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.1.1.2. v ktorých nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia, ktoré začína dňa<sup>(3)</sup> ..... (uvedte dátum dd/mm/rrrr) bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p>II.1.1.3. kde nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, infekcie vírusom moru malých prežúvavcov, kiahní oviec a kiahní kôz a infekčnej pleuropneumónie kôz počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;</p> <p>II.1.1.4. kde nebola počas obdobia najmenej 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii vírusom moru malých prežúvavcov, kiahňam oviec a kiahňam kôz a infekčnej pleuropneumónie kôz a žiadne vakcinované zvieratá nevstúpili do tretej krajiny, na územie alebo do ich pásma počas uvedeného obdobia;</p> <p>II.1.2. je schválené a zapísané do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.1.3. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je (sú) určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p>II.2.1. bola(-i) odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(4)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(4)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(4)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(4)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(4)</sup>, ktorá(-ý/é) spĺňa(-jú) požiadavky stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [nachádza(-jú) sa v krajine vývozu;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [nachádza(-jú) sa v/vo/na .....<sup>(5)</sup>, a bola(-i) dovezená(-é) do krajiny vývozu za podmienok aspoň takých prísnych, ako sú podmienky vstupu spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> oviec<sup>(2)</sup>/kôz<sup>(2)</sup> do Únie v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením Komisie (EÚ) 2020/692;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>II.2.2. bola (boli) premiestnená(-é) do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov opísaného v kolónke I.11 za podmienok, ktoré sú aspoň také prísne ako podmienky opísané vo:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzore OV/CAP-SEM-A-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-SEM-B-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p>II.2.3. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.4. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.2.5. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.5.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.5.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(7)</sup>II.2.5.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(8)</sup>II.2.6. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.7. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy, oocytov a embryí oviec a kôz do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy, oocytov a embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Len zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p>	
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.
Kolónka I.17:	„ <i>Sprievodné doklady</i> “: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty a/alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty a/alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov opísaného v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo uvedeného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.
Kolónka I.19:	Uvádza sa číslo plomby.
Kolónka I.24:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.27:	„ <i>Typ</i> “: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i> , oocyty získané <i>in vivo</i> , embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. „ <i>Druh</i> “: Uvedte vhodný druh spomedzi „ <i>Ovis aries</i> “ a/alebo „ <i>Capra hircus</i> “. „ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá. „ <i>Identifikačná značka</i> “: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku. „ <i>Dátum odberu/produkcie</i> “: Uvedte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované. „ <i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i> “: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval. „ <i>Množstvo</i> “: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.
<b>Časť II:</b>	
(1)	Len zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
(4)	Len schválené zariadenia pre zárodočné produkty uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>
(5)	Len tretia krajina, územie alebo ich pásmo zo zoznamu v prílohe X k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 a členské štáty EÚ.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie, ktorý(-é) sprevádzal(-i) spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty a/alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty a/alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela spermu, oocyty a/alebo embryá, opísaného v kolónke I.11.</p> <p>(7) Vztahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.</p> <p>(8) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú sperma, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z oviec a/alebo kôz umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p>
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 53

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20.  
APRÍLI 2021 ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ STANICE NA SKLADOVANIE  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV, DO ÚNIE:**

- sperma oviec a kôz, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy oviec a kôz, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021,
- oocyty a embryá oviec a kôz, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
- zásoby oocytov a embryí oviec a kôz, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smericou Rady 92/65/EHS pred 21. aprílom 2021

## (VZOR OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EU		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		
<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera    Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Inseminačná stanica na skladovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísaná v kolónke I.11, na ktorej bola(-i) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup> určená(-é) na vývoz do Európskej únie spracovaná(-é) a skladovaná(-é):</p> <p>II.1.1. sa nachádza v tretej krajine, na území alebo v ich pásme,</p> <p>II.1.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> oviec<sup>(2)</sup>/kôz<sup>(2)</sup> do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v zozname v prílohe X k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.1.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.1.1.2. v ktorých nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia, ktoré začína dňa<sup>(3)</sup> ..... (uvedte dátum dd/mm/rrrr) bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p>II.1.1.3. kde nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcie vírusom horúčky údolia Rift, infekcie vírusom moru malých prežúvavcov, kiahní oviec a kiahní kôz a infekčnej pleuropneumónie kôz počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;</p> <p>II.1.1.4. kde nebola počas obdobia najmenej 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku, infekcii vírusom horúčky údolia Rift, infekcii vírusom moru malých prežúvavcov, kiahňam oviec a kiahňam kôz a infekčnej pleuropneumónii kôz a žiadne vakcinované zvieratá nevstúpili do tretej krajiny, na územie alebo do ich pásma počas uvedeného obdobia;</p> <p>II.1.2. je schválená a zapísaná do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.1.3. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 5 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je (sú) určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p>II.2.1. bola(-i) odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(4)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(4)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(4)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(4)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(4)</sup>, ktorá(-ý/é) spĺňa(-jú) požiadavky stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [nachádza(-jú) sa v krajine vývozu;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [nachádza(-jú) sa v/vo/na .....<sup>(5)</sup>, a bola(-i) dovezená(-é) do krajiny vývozu za podmienok aspoň takých prísnych, ako sú podmienky vstupu spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> oviec<sup>(2)</sup>/kôz<sup>(2)</sup> do Únie v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením Komisie (EÚ) 2020/692;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>II.2.2. bola (boli) premiestnená(-é) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov opísanú v kolónke I.11 za podmienok, ktoré sú aspoň také prísne ako podmienky opísané vo:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzore OV/CAP-SEM-A-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-SEM-B-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore č. 1 v oddiele A časti 2 prílohy II k rozhodnutiu 2010/472/EÚ<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore č. 2 v časti 2 oddiele B prílohy II k rozhodnutiu 2010/472/EÚ<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(6)</sup>];</p> <p>II.2.3. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.4. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.2.5. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.5.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.5.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(7)</sup>II.2.5.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p><sup>(2)</sup><sup>(8)</sup>II.2.6. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.7. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy, oocytov a embryí oviec a kôz do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy, oocytov a embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Len inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>.</p>
--	---



## KRAJINA

## Vzor certifikátu OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY

Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.
Kolónka I.17:	„ <i>Sprievodné doklady</i> “: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty a/alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov opísanú v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo uvedeného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.
Kolónka I.19:	Uvádza sa číslo plomby.
Kolónka I.24:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.27:	<p>„<i>Typ</i>“: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„<i>Druh</i>“: Uvedte vhodný druh spomedzi „<i>Ovis aries</i>“ a/alebo „<i>Capra hircus</i>“.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá.</p> <p>„<i>Identifikačná značka</i>“: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uvedte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty, embryá získane <i>in vivo</i> alebo embryá vyprodukované <i>in vitro</i> odobral alebo vyprodukoval.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>
<b>Časť II:</b>	
(1) Len inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>	
(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.	
(3) Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.	
(4) Len schválené zariadenia pre zárodočné produkty uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/ovine/index_en.htm</a>	
(5) Len tretia krajina, územie alebo ich pásmo zo zoznamu v prílohe X k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 a členské štáty EÚ.	
(6) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo jeho/ich úradne overené kópie, ktorý(-é) sprevádzal(-i) spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty a/alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty a/alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela spermu, oocyty a/alebo embryá, opísanú v kolónke I.11.	
(7) Vztahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.	
(8) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú sperma, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i> , embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z oviec a/alebo kôz umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.	

**KRAJINA****Vzor certifikátu OV/CAP-GP-STORAGE-ENTRY****Úradný veterinárny lekár**

Meno (veľkými písmenami)

Dátum

Kvalifikácia a titul

Pečiatka

Podpis

## KAPITOLA 54

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK SPERMY  
OŠÍPANÝCH DO ÚNIE, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A SKLADOVANEJ V  
SÚLADE S NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ)  
2020/692 PO 20. APRÍLI 2021, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ  
STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRANÁ  
(VZOR POR-SEM-A-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby		
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty			
	<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>  <b>I.23.</b>		

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-SEM-A-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Sperma opísaná v časti I je určená na umelé rozmnožovanie a bola získaná z darcovských zvierat, ktoré pochádzajú z tretej krajiny, územia alebo ich pásma,</p> <p>II.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup spermy ošipaných do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v prílohe XI k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia, ktoré začína dňa<sup>(2)</sup> ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy) bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.1.3. kde nebol hlásený výskyt klasického moru ošipaných počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [II.1.3. v ktorých nebol hlásený výskyt klasického moru ošipaných počas obdobia, ktoré začína dňa<sup>(3)</sup> ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy) bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;]</p> <p>II.1.4. kde nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytká a afrického moru ošipaných počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;</p> <p>II.1.5. kde nebola počas obdobia najmenej 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytká a klasickému moru ošipaných a žiadne vakcinované zvieratá nevstúpili do tretej krajiny, na územie alebo do ich pásma počas uvedeného obdobia.</p> <p>II.2. Sperma opísaná v časti I bola získaná z darcovských zvierat, ktoré pred začatím karantény uvedenej v bode II.4.6 pochádzajú zo zariadení</p> <p>II.2.1. nachádzajúcich sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní a v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov, a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [boli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odberu spermy, ale nie počas obdobia posledných 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu spermy, a 5 % (s minimálnym počtom piatich pejet) z každého množstva spermy odobranej darcovskému zvierat'u v akomkoľvek čase sa podrobuje testu na izoláciu vírusu na zistenie slintačky a krívačky, pričom výsledky sú negatívne;]</p> <p>II.2.2. ktoré sú bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> v súlade s požiadavkami stanovenými v časti 5 kapitole IV prílohy II k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.3. v ktorých sa počas obdobia najmenej 12 mesiacov nezistili žiadne klinické, sérologické, virologické ani patologické dôkazy infekcie vírusom Aujeszkého choroby;</p> <p>II.2.4. v ktorých počas obdobia najmenej 3 mesiacov pred dátumom vstupu do karanténneho zariadenia nebolo žiadne zviera vakcinované proti infekcii vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných a ani nebola zistená žiadna infekcia vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných;</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-SEM-A-ENTRY

II.3.	Sperma opísaná v časti I bola odobraná, spracovaná a skladovaná a odoslaná z inseminačnej stanice na odber spermy <sup>(4)</sup> , ktorá
II.3.1.	je schválená a zapísaná do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;
II.3.2.	spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti I prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686.
II.4.	Sperma opísaná v časti I bola získaná z darcovských zvierat, ktoré
II.4.1.	neboli vakcinované proti infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku, klasickému moru ošipaných a infekcii vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných;
II.4.2.	zostali počas obdobia minimálne 3 mesiacov pred dátumom odberu spermy v tretej krajine alebo na území alebo v ich pásme uvedených v kolónke I.7.;
II.4.3.	nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň, keď boli prijaté na inseminačnú stanicu na odber spermy, ani v deň odberu spermy;
II.4.4.	sú individuálne identifikované podľa článku 21 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;
II.4.5.	počas obdobia minimálne 30 dní pred dátumom odberu spermy a počas obdobia odberu
II.4.5.1.	boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu slintačky a krívačky, infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, klasického moru ošipaných alebo afrického moru ošipaných alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre ošipané;
II.4.5.2.	boli držané v jednom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> , infekcie vírusom besnoty, slezinovej sneti, infekcie vírusom Aujeszkého choroby a infekcie vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných;
II.4.5.3.	neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.4.5.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.4.5.2;
II.4.5.4.	neboli použité na prirodzenú plemenitbu;
II.4.6.	boli počas obdobia najmenej 28 dní podrobené karanténe v karanténnom zariadení, v ktorom sa nachádzali iba iné pámkopytníky s aspoň rovnakým zdravotným štatútom a ktoré v deň ich prijatia na inseminačnú stanicu na odber spermy spĺňalo tieto podmienky:
II.4.6.1.	nenachádzalo sa v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb uvedených v bode II.4.5.1;
II.4.6.2.	nebol v ňom hlásený výskyt žiadnej z chorôb uvedených v bode II.4.5.2 počas obdobia najmenej 30 dní;
II.4.6.3.	nachádzalo sa v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od karanténneho zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní;
II.4.6.4.	nebol v ňom hlásený výskyt ohniska slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 3 mesiacov predchádzajúcich dátumu prijatia zvierat na inseminačnú stanicu na odber spermy;
II.4.6.5.	bolo bez výskytu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>Brucella melitensis</i> a <i>Brucella suis</i> počas obdobia najmenej 3 predchádzajúcich mesiacov;
II.4.7.	boli držané na inseminačnej stanici na odber spermy,
II.4.7.1.	ktorá sa nenachádzala v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu chorôb uvedených v bode II.4.5.1;

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.7.2. na ktorej nebol hlásený výskyt žiadnej z chorôb uvedených v bode II.4.5.2 počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy a  <sup>(1)(5)</sup>[minimálne 30 dní po dátume odberu;]  <sup>(1)(6)</sup>[do dátumu odoslania zásielky spermy do Únie;]</p> <p>II.4.7.3. ktorá sa nachádza v oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu 10 km od inseminačnej stanice na odber spermy počas obdobia najmenej 30 dní; a  <sup>(1)(5)</sup>[bola bez výskytu slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov pred dátumom odberu spermy a 30 dní od dátumu odberu;]  <sup>(1)(6)</sup>[ktorá bola bez výskytu slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov pred dátumom odberu spermy do dátumu odoslania zásielky spermy do Únie a darcovské zvieratá boli držané v danej inseminačnej stanici na odber spermy počas nepretržitého obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu spermy;]</p> <p>II.4.7.4. v ktorej nebol hlásený žiadny klinický, sérologický, virologický ani patologický dôkaz infekcie vírusom Aujeszkého choroby v období zahŕňajúcom minimálne 30 dní pred dátumom prijatia a aspoň 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu spermy;</p> <p>II.4.8. boli podrobené s negatívnymi výsledkami týmto testom vykonaným počas obdobia 30 dní pred začiatkom karantény uvedenej v bode II.4.6, ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 2 kapitolou I bodom 1 písm. b) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.4.8.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, test na brucelový antigén v tlmivom roztoku (test s použitím bengálskej červenej), kompetitívny test ELISA alebo nepriamy test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti druhom brucely vyskytujúcej sa v hladkej forme.</p> <p>II.4.8.2. pokiaľ ide o infekciu vírusom Aujeszkého choroby,  <sup>(1)</sup>[v prípade nevakcinovaných zvierat test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti celému vírusu Aujeszkého choroby alebo proti jeho glykoproteínu B (ADV-gB) alebo glykoproteínu D (ADV-gD), alebo sérumneutralizačný test;]  <sup>(1)</sup>[v prípade zvierat vakcinovaných gE deletovanou vakcínou test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti glykoproteínu E vírusu Aujeszkého choroby (ADV-gE);]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.4.8.3. pokiaľ ide o klasický mor ošipaných, protilátkový test ELISA alebo sérumneutralizačný test, v prípade zvierat pochádzajúcich z členského štátu alebo jeho pásma, v ktorom bol hlásený výskyt klasického moru ošipaných alebo sa v ňom vykonala vakcinácia proti tejto chorobe v priebehu predchádzajúcich 12 mesiacov;]</p> <p>II.2.8.4. pokiaľ ide o infekciu vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných, sérologický test [imunoperoxidázová monovrstvová skúška (IPMA), imunofluorescenčná skúška (IFA) alebo ELISA];</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.9. boli podrobené s negatívnymi výsledkami týmto testom vykonaným na vzorkách odobraných v rámci obdobia najmenej 21 dní po začiatku karantény uvedenej v bode II.4.6., ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 2 kapitolou I bodom 1 písm. c) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.4.9.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, test na brucelový antigén v tlmivom roztoku (test s použitím bengálskej červenej), kompetitívny test ELISA alebo nepriamy test ELISA na zistenie protilátok proti druhom brucely vyskytujúcej sa v hladkej forme.</p> <p>II.4.9.2. pokiaľ ide o infekciu vírusom Aujeszského choroby,  <sup>(1)</sup>[v prípade nevakcinovaných zvierat test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti celému vírusu Aujeszského choroby alebo proti jeho glykoproteínu B (ADV-gB) alebo glykoproteínu D (ADV-gD), alebo sérumneutralizačný test;]  <sup>(1)</sup>[v prípade zvierat vakcinovaných gE deletovanou vakcínou test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti glykoproteínu E vírusu Aujeszského choroby (ADV-gE);]</p> <p><sup>(1)</sup>II.4.9.3. pokiaľ ide o klasický mor ošipaných, protilátkový test ELISA alebo sérumneutralizačný test, v prípade zvierat pochádzajúcich z členského štátu alebo jeho pásma, v ktorom nebol hlásený výskyt klasického moru ošipaných a nevykonala sa v ňom vakcinácia proti tejto chorobe v priebehu predchádzajúcich 12 mesiacov;]</p> <p>II.4.9.4. pokiaľ ide o infekciu vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných, sérologický test (IPMA, IFA alebo ELISA) a test na genóm vírusu [polymerázová reťazová reakcia spojená s reverznou transkripciou (RT-PCR), zahniezdená PCR reakcia, RT-PCR v reálnom čase];</p> <p>II.4.10. boli podrobené na inseminačnej stanici na odber spermy týmto povinným rutinným testom, ktoré sa vyžadujú v súlade s časťou 2 kapitolou I bodom 2 písm. a) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p>II.4.10.1. pokiaľ ide o infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, test na brucelový antigén v tlmivom roztoku (test s použitím bengálskej červenej), kompetitívny test ELISA alebo nepriamy test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti druhom brucely vyskytujúcej sa v hladkej forme</p> <p>II.4.10.2. pokiaľ ide o infekciu vírusom Aujeszského choroby,  <sup>(1)</sup>[v prípade nevakcinovaných zvierat test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti celému vírusu Aujeszského choroby alebo proti jeho glykoproteínu B (ADV-gB) alebo glykoproteínu D (ADV-gD), alebo sérumneutralizačný test;]  <sup>(1)</sup>[v prípade zvierat vakcinovaných gE deletovanou vakcínou test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti glykoproteínu E vírusu Aujeszského choroby (ADV-gE);]</p> <p>II.4.10.3. pokiaľ ide o klasický mor ošipaných, protilátkový test ELISA alebo sérumneutralizačný test;</p> <p>II.4.10.4. pokiaľ ide o infekciu vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných, sérologický test (IPMA, IFA, alebo ELISA);</p> <p>II.4.11. boli podrobené testom uvedeným v bode II.4.10 v súlade s časťou 2 kapitolou I bodom 2 písm. b) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 na vzorkách odobraných:  <sup>(1)</sup>bud' [všetkým zvieratám bezprostredne predtým, ako sperma opustila inseminačnú stanicu na odber spermy, alebo pri príchode na bitúnok, a v žiadnom prípade nie neskôr ako 12 mesiacov od dátumu prijatia na inseminačnú stanicu na odber spermy.]</p>
--	---



## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-SEM-A-ENTRY

<p><sup>(1)</sup>alebo [aspoň 25 % zvierat na inseminačnej stanici na odber spermy každé 3 mesiace na účely testu na infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> a <i>Brucella suis</i>, infekciu vírusom Aujeszského choroby a klasický mor ošipaných, a aspoň 10 % zvierat na inseminačnej stanici na odber spermy každý mesiac na účely testu na infekciu vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných.]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [aspoň 10 % zvierat na inseminačnej stanici na odber spermy každý mesiac na účely testu na infekciu baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>Brucella melitensis</i> a <i>Brucella suis</i>, infekciu vírusom Aujeszského choroby a klasický mor ošipaných, a infekciu vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných.]</p> <p>II.5. Sperma opísaná v časti I</p> <p>II.5.1. bola odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti I bodoch 1 a 2 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.5.2. je umiestnená v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.5.3. sa prepravuje v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.5.3.1. bol pred odoslaním zaplombovaný a očíslovaný inseminačnou stanicou na odber spermy na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.5.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(1)(5)</sup>[II.5.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]</p> <p>II.6. Sperma sa uchováva pridaním antibiotík takto:</p> <p>II.6.1. Tieto antibiotiká alebo zmesi antibiotík, ktoré sú účinné najmä proti leptospirám, boli po záverečnom riedení pridané do spermy, alebo sú obsiahnuté v použitých riedidlách spermy s cieľom dosiahnuť indikovanú koncentráciu na ml spermy:</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [zmes gentamicínu (250 µg), tylozínu (50 µg) a linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [zmes linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg), penicilínu (500 IU) a streptomycínu (500 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [zmes amikacínu (75 µg) a dibekacínu (25 µg);]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [antibiotikum alebo zmes antibiotík<sup>(7)</sup> ..... s baktericídnu aktivitou, ktorá je aspoň rovnocenná s baktericídnu aktivitou týchto zmesí:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– gentamicín (250 µg), tylozín (50 µg) a linkomycín-spektinomycín (150/300 µg);</li> <li>– linkomycín-spektinomycín (150/300 µg), penicilín (500 IU) a streptomycín (500 µg);</li> <li>– amikacín (75 µg) a dibekacín (25 µg).]</li> </ul> <p>II.6.2. Bezprostredne po pridaní antibiotík a pred akýmkoľvek možným zmrazením bola zriedená sperma držaná pri teplote minimálne 5 °C alebo 15 °C počas obdobia najmenej 45 minút alebo v časovom a teplotnom režime so zaznamenanou ekvivalentnou baktericídnu aktivitou.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>„Ošipaná“ je ošipaná podľa vymedzenia v článku 2 bode 4 nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy ošipaných do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy.</p>	
---	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-SEM-A-ENTRY

<p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>	
<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	<p>„<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na odber spermy, ktorá odosiela zásielku spermy. Len inseminačné stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en</a></p>
Kolónka I.12:	<p>„<i>Miesto určenia</i>“: Uveďte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy.</p>
Kolónka I.19:	Uvádza sa číslo plomby.
Kolónka I.24:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.27:	<p>„<i>Typ</i>“: uveďte spermu.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá.</p> <p>„<i>Identifikačná značka</i>“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých je umiestnená sperma tvoriaca zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uveďte dátum, keď bola sperma tvoriaca zásielku odobraná.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>
<b>Časť II:</b>	
<p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(4) Len inseminačné stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en</a>.</p> <p>(5) Uplatňuje sa na mrazenú spermu.</p> <p>(6) Uplatňuje sa na čerstvú a chladenú spermu.</p> <p>(7) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ik) a jeho/ich koncentráciu alebo obchodný názov riedidla spermy, ktoré obsahuje antibiotiká.</p>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis



I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-SEM-B-ENTRY

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:			
II.1.	krajina vývozu .....	(názov krajiny vývozu) <sup>(1)</sup>	
<sup>(2)</sup> bud'	[II.1.1. bola počas posledných 12 mesiacov bez výskytu slintačky a krívačky, klasického moru ošipaných a afrického moru ošipaných a proti žiadnej z uvedených chorôb neboli vykonané vakcinácie počas posledných 12 mesiacov;]		
<sup>(2)</sup> alebo	[II.1.1. [je Svetovou organizáciou pre zdravie zvierat (OIE) uznaná za krajinu bez výskytu slintačky a krívačky bez vakcinácie, ako aj za krajinu bez výskytu klasického moru ošipaných a afrického moru ošipaných v súlade s odporúčaniami stanovenými v Kódexe zdravia suchozemských zvierat OIE;]		
II.2.	inseminačná stanica na odber spermy <sup>(3)</sup> , na ktorej bola odobraná sperma nachádzajúca sa v tejto zásielke:		
	II.2.1. bola schválená na vývoz do Únie veterinárnymi službami ..... (názov tretej krajiny <sup>(2)</sup> ) a v deň odberu spĺňala podmienky týkajúce sa schválenia a dohľadu stanovené v kapitole I a kapitole II prílohy A k smernici 90/429/EHS;		
	II.2.2. sa nachádzala počas obdobia začínajúceho sa tri mesiace pred dátumom odberu spermy nachádzajúcej sa v tejto zásielke do dátumu jej odoslania v oblasti, na ktorú sa nevzťahovali žiadne obmedzenia z dôvodu výskytu ohniska slintačky a krívačky, klasického moru ošipaných, afrického moru ošipaných, vezikulárnej choroby ošipaných a vezikulárnej stomatitídy;		
	II.2.3. bola počas obdobia začínajúceho sa 30 dní pred dátumom odberu spermy nachádzajúcej sa v tejto zásielke do dátumu jej odoslania bez výskytu brucelózy a Aujeszského choroby;		
<sup>(2)</sup> bud'	[II.2.4. nachádzali sa v nej iba zvieratá, ktoré neboli vakcinované proti Aujeszského chorobe a spĺňajú požiadavky prílohy B k smernici 90/429/EHS.]		
<sup>(2)</sup> (4)a/alebo	[II.2.4. bola inseminačnou stanicou, na ktorej všetky alebo niektoré zvieratá boli vakcinované proti Aujeszského chorobe použitím gE deľtovanej vakcíny a spĺňali požiadavky uvedené v prílohe B k smernici 90/429/EHS.]		
<b>Podmienky prijatia zvierat na inseminačnú stanicu na odber spermy</b>			
II.3.	Pred prijatím na inseminačnú stanicu na odber spermy všetky zvieratá:		
	II.3.1. boli podrobené karanténe v trvaní minimálne 30 dní, a to v zariadení osobitne schválenom na tento účel príslušným orgánom, v ktorom sa nachádzali iba zvieratá s minimálne rovnakým zdravotným štatútom (karanténne zariadenie);		
	II.3.2. pred vstupom do karanténneho zariadenia boli vybrané zo stáda alebo chovu:		
	II.3.2.1. ktoré boli bez výskytu brucelózy v súlade s kapitolou o brucelóze ošipaných Kódexu zdravia suchozemských zvierat Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE);		
	II.3.2.2. v ktorých sa nenachádzalo v priebehu predchádzajúcich 12 mesiacov žiadne zviera vakcinované proti slintačke a krívačke;		
	II.3.2.3. ktoré sa nenachádzali v oblasti podliehajúcej obmedzeniam vymedzenej podľa ustanovení vnútroštátnych právnych predpisov z dôvodu výskytu ohniska slintačky a krívačky, klasického moru ošipaných, afrického moru ošipaných, vezikulárnej choroby ošipaných, vezikulárnej stomatitídy a Aujeszského choroby;		
	II.3.2.4. v ktorých sa v predchádzajúcich 12 mesiacoch nezistili žiadne klinické, sérologické, virologické ani patologické dôkazy Aujeszského choroby;		
	II.3.3. pred vstupom do karanténneho zariadenia neboli držané v žiadnom stáde s nižším zdravotným štatútom než zdravotný štatút opísaný v bode II.3.2;		

Časť II: Certifikácia

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-SEM-B-ENTRY

	<p>II.3.4. boli v priebehu 30 dní pred vstupom do karanténneho zariadenia uvedeného v bode II.3.1 podrobené s negatívnymi výsledkami týmto testom vykonaným v súlade s medzinárodnými normami:</p> <p>II.3.4.1. pokiaľ ide o brucelózu, test na brucelový antigén v tlmivom roztoku (test s použitím bengálskej červenej) alebo cELISA alebo iELISA;</p> <p>II.3.4.2. pokiaľ ide o Aujeszského chorobu,</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.3.4.2.1. v prípade nevakcinovaných zvierat sérumneutralizačný test alebo test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti celému vírusu Aujeszského choroby alebo proti jeho glykoproteínu B (ADV-gB) alebo glykoproteínu D (ADV-gD);]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.3.4.2.1. v prípade zvierat vakcinovaných gE deletovanou vakcínou test ELISA na zistenie protilátok proti glykoproteínu E (ADV-gE);]</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.3.5. boli prijaté na inseminačnú stanicu po tom, ako všetky zareagovali s negatívnym výsledkom na test na brucelový antigén v tlmivom roztoku (test s použitím bengálskej červenej), alebo na testy cELISA alebo iELISA vykonané na vzorkách odobraných počas posledných 15 dní karanténneho obdobia uvedeného v bode II.3.1;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.3.5. boli prijaté na inseminačnú stanicu po tom, ako nie všetky zvieratá zareagovali s negatívnym výsledkom na test na brucelový antigén v tlmivom roztoku (test s použitím bengálskej červenej), alebo na testy cELISA alebo iELISA vykonané na vzorkách odobraných počas posledných 15 dní karanténneho obdobia uvedeného v bode II.3.1, pričom podozrenie na brucelózu bolo vylúčené v súlade s kapitolou I bodom 1.5 prílohy B k smernici 90/429/EHS;]</p> <p>II.3.6. boli podrobené týmto testom na Aujeszského chorobu, vykonaným na vzorkách odobraných počas posledných 15 dní karanténneho obdobia uvedeného v bode II.3.1:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.3.6.1. v prípade nevakcinovaných zvierat sérumneutralizačný test alebo test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti celému vírusu Aujeszského choroby alebo proti jeho glykoproteínu B (ADV-gB) alebo glykoproteínu D (ADV-gD);]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.3.6.1. v prípade zvierat vakcinovaných gE deletovanou vakcínou test ELISA na zistenie protilátok proti glykoproteínu E (ADV-gE);]</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.3.6.2. testy uvedené v bode II.3.6.1 boli v každom prípade vykonané s negatívnym výsledkom;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.3.6.2. zvieratá, ktoré mali pozitívny výsledok testu uvedeného v bode II.3.6.1, boli bezodkladne odstránené z karanténneho zariadenia a príslušný orgán prijal všetky potrebné opatrenia s cieľom zabezpečiť, aby všetky zostávajúce zvieratá mali uspokojivý zdravotný štatút pred ich prijatím na inseminačnú stanicu na odber spermy v súlade s bodom II.3;]</p> <p>II.3.7. Všetky testy boli vykonané v laboratóriu schválenom príslušným orgánom;</p> <p>II.3.8. Zvieratá boli prijaté na inseminačnú stanicu na odber spermy len s výslovným povolením veterinárneho lekára inseminačnej stanice a každé premiestnenie zvierat, ich vstup na inseminačnú stanicu na odber spermy, ako aj odchod z nej, sa zaznamenáva;</p> <p>II.3.9. Žiadne zvieratá prijaté na inseminačnú stanicu na odber spermy nevykazovalo žiadne klinické príznaky choroby v deň prijatia; všetky zvieratá prišli priamo z karanténneho zariadenia, ktoré v deň odoslania zásielky a počas obdobia pobytu zvierat spĺňalo tieto podmienky:</p> <p>II.3.9.1. nenachádzali sa v oblasti podliehajúcej obmedzeniam vymedzenej podľa ustanovení vnútroštátnych právnych predpisov z dôvodu výskytu ohniska slintačky a krívačky, klasického moru ošipaných, afrického moru ošipaných, vezikulárnej choroby ošipaných, vezikulárnej stomatitídy a Aujeszského choroby;</p> <p>II.3.9.2. počas posledných 30 dní nezaznamenalo žiadny klinický, sérologický, virologický ani patologický dôkaz slintačky a krívačky, klasického moru ošipaných, afrického moru ošipaných, vezikulárnej choroby ošipaných, vezikulárnej stomatitídy a Aujeszského choroby.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-SEM-B-ENTRY

<b>Povinné rutinné testy pri zvieratách držaných na inseminačnej stanici na odber spermy</b>	
II.4.	Všetky zvieratá držané na inseminačnej stanici na odber spermy sú podrobené týmto rutinným testom vykonaným v laboratóriu, ktoré schválil príslušný orgán:
II.4.1.	pokiaľ ide o brucelózu, test na brucelový antigén v tlmivom roztoku (test s použitím bengálskej červenej) alebo cELISA alebo iELISA;
II.4.2.	pokiaľ ide o vírus Aujeszského choroby,
<sup>(1)</sup> <i>bud'</i>	[II.4.2.1. v prípade nevakcinovaných zvierat sérumneutralizačný test alebo test ELISA na zistenie prítomnosti protilátok proti celému vírusu Aujeszského choroby alebo proti jeho glykoproteínu B (ADV-gB) alebo glykoproteínu D (ADV-gD);
<sup>(1)</sup> <i>alebo</i>	[II.4.2.1. v prípade zvierat vakcinovaných gE deľovanou vakcínou test ELISA na zistenie protilátok proti glykoproteínu E (ADV-gE);
II.4.3.	Rutinné testy uvedené v bodoch II.4.1 a II.4.2 sa vykonávajú na vzorkách odobraných v súlade kapitolou II bodom 1.2 prílohy B k smernici 90/429/EHS s cieľom zabezpečiť, aby všetky zvieratá na inseminačnej stanici boli počas svojho pobytu na uvedenej inseminačnej stanici otestované aspoň jedenkrát a aspoň každých 12 mesiacov od dátumu prijatia, ak ich pobyt presiahne 12 mesiacov;
<sup>(2)</sup> <i>bud'</i>	[II.4.4. Všetky zvieratá mali negatívne výsledky rutinných testov uvedených v bodoch II.4.1 a II.4.2 vykonané na vzorkách uvedených v bode II.4.3.]
<sup>(2)</sup> <i>alebo</i>	[II.4.4. Nie všetky zvieratá mali negatívne výsledky testov uvedených v bodoch II.4.1. a II.4.2., ktoré boli vykonané na vzorkách uvedených v bode II.4.3.: a) zvieratá s pozitívnymi výsledkami boli izolované; b) sperma odobraná každému zvieraťu na inseminačnej stanici od dátumu posledného negatívneho testu daného zvieraťa bola skladovaná oddelene od spermy oprávnenej na vývoz do Európskej únie, ktorá bola odobraná pred posledným negatívnym testom zvieraťa alebo po tom, ako bol opätovne obnovený zdravotný štatút inseminačnej stanice na zodpovednosť príslušného orgánu vyvážajúcej krajiny.
<b>Podmienky pre spermu odobranú na inseminačnej stanici na odber spermy a určenú na vývoz do Únie</b>	
II.5.	Sperma nachádzajúca sa v tejto zásielke bola získaná zo zvierat, ktoré:
II.5.1.	sa nachádzali v/vo/na .....(názov tretej krajiny <sup>(1)</sup> ) počas obdobia minimálne troch mesiacov bezprostredne pred odberom;
II.5.2.	v deň odberu spermy nevykazovali žiadne klinické príznaky choroby;
II.5.3.	neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;
II.5.4.	spĺňajú požiadavky uvedené v bode II.3;
II.5.5.	neboli pripustené na prirodzenú plemenitbu;
II.5.6.	boli držané na inseminačných staniach na odber spermy, ktoré sa nenachádzali v oblasti podliehajúcej obmedzeniam, vymedzenej podľa ustanovení vnútroštátnych právnych predpisov v súvislosti so slintačkou a krívačkou, klasickým morom ošipaných, africkým morom ošipaných, vezikulárnou chorobou ošipaných, vezikulárnou stomatitídou a Aujeszského chorobou;
II.5.7.	boli držané na inseminačných staniach na odber spermy, na ktorých nebol zaznamenaný žiadny klinický, sérologický, virologický ani patologický dôkaz slintačky a krívačky, klasického moru ošipaných, afrického moru ošipaných, vezikulárnej choroby ošipaných, vezikulárnej stomatitídy a Aujeszského choroby počas obdobia 30 dní bezprostredne pred odberom.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-SEM-B-ENTRY

<p>II.6. Účinná kombinácia antibiotík, najmä proti leptospirám, bola pridaná do spermy nachádzajúcej sa v tejto zásielke po konečnom zriedení alebo do riedidla. V prípade zmrazenej spermy boli antibiotiká pridané pred zmrazením spermy.</p> <p>II.6.1. Kombináciou antibiotík uvedených v bode II.6 sa dosiahol účinok, ktorý je minimálne ekvivalentný účinku ďalej uvedených koncentrácií v konečnej zriedenej sperme:</p> <p>a) najmenej 500 µg streptomycínu na ml záverečného riedenia;</p> <p>b) najmenej 500 IU penicilínu na ml záverečného riedenia;</p> <p>c) najmenej 150 µg linkomycínu na ml záverečného riedenia;</p> <p>d) najmenej 300 µg spektinomycínu na ml záverečného riedenia;</p> <p>II.6.2. Bezprostredne po pridaní antibiotík bola zriedená sperma uchovávaná pri teplote najmenej 15 °C najmenej 45 minút.</p> <p>II.7. Sperma nachádzajúca sa v tejto zásielke:</p> <p>II.7.1. bola pred odoslaním skladovaná podľa kapitoly I bodu 2 písm. d) a kapitoly II bodu 6 písm. a), b), e) a f) prílohy A k smernici 90/429/EHS;</p> <p>II.7.2. je prepravovaná do krajiny určenia v bankách, ktoré boli pred použitím vyčistené a vydezinfikované alebo sterilizované a ktoré boli pred odoslaním zo schválených skladovacích zariadení zapečatené.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>„Ošipaná“ je ošipaná podľa vymedzenia v článku 2 bode 4 nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy ošipaných do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.6: „<i>Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</i>“: táto kolónka sa má vyplniť len vtedy, ak ide o certifikát pre tranzitnú komoditu.</p> <p>Kolónka I.7: Uvedte kód tretej krajiny.</p> <p>Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy, z ktorej bola sperma odoslaná, uvedenej v zozname v súlade s článkom 8 ods. 2 smernice 90/429/EHS: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/porcine/index_en.htm</a></p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Táto kolónka sa má vyplniť len vtedy, ak ide o certifikát pre tranzitnú komoditu.</p> <p>Kolónka I.19: „<i>Číslo kontajnera/číslo plomby</i>“: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.21: Vyplňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.</p> <p>Kolónka I.22: Vyplňte podľa toho, či ide o tranzitný alebo dovozný certifikát.</p> <p>Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.27: Identifikačné číslo zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a. „<i>Dátum odberu/produkcie</i>“ sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy. „<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“ zodpovedá schvaľovaciemu číslu inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná.</p>	
--	--



## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-SEM-B-ENTRY

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Len tretia krajina, územie alebo ich pásmo zo zoznamu v prílohe XI k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 pre spermu ošípaných.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Len schválené inseminačné stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 8 ods. 2 smernice 90/429/EHS na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a>.</p> <p>(4) Táto možnosť sa musí prečiarknuť/vymazať v prípade, že členský štát určenia alebo jeho región je bez výskytu Aujeszkého choroby v súlade s článkom 10 smernice 64/432/EHS, informoval o tom Komisiu v súlade s bodom 4 prílohy C k smernici 90/429/EHS a je uvedený na tejto webovej lokalite: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a></p>	
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 56

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK OOCYTOV A  
EMBRYÍ OŠÍPANÝCH DO ÚNIE, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE S  
NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/692 PO  
20. APRÍLI 2021, KTORÉ ODOSLAL TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU  
EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO  
VYPRODUKOVAL (VZOR POR-OOCYTES-EMB-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby		
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty			
	<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b> <b>I.23.</b>		

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	Oocyty <sup>(1)</sup> /embryá získané <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup> /embryá vyprodukované <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> opísané v časti I sú určené na umelé rozmnožovanie a boli získané z darcovských zvierat, ktoré pochádzajú z tretej krajiny, územia alebo ich pásma,	
	II.1.1.	z ktorej(-ého) je povolený vstup oocytov <sup>(1)</sup> /embryí získaných <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup> /embryí vyprodukovaných <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> /embryí podrobených mikromanipulácii <sup>(1)</sup> z ošipaných do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v zozname v prílohe XI k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;	
	<sup>(1)</sup> bud' [II.1.2.	kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;]	
	<sup>(1)</sup> alebo [II.1.2.	kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia, ktoré začína dňa <sup>(2)</sup> ..... (uved'te dátum dd/mm/rrrr) bezprostredne pred odberom oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;]	
	<sup>(1)</sup> bud' [II.1.3.	kde nebol hlásený výskyt klasického moru ošipaných počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;]	
	<sup>(1)</sup> alebo [II.1.3.	v ktorých nebol hlásený výskyt klasického moru ošipaných počas obdobia, ktoré začína dňa <sup>(3)</sup> ..... (uved'te dátum dd/mm/rrrr) bezprostredne pred odberom oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;]	
	II.1.4.	kde nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytká a afrického moru ošipaných počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;	
	II.1.5.	kde nebola počas obdobia najmenej 12 mesiacov bezprostredne pred odberom oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytká a klasickému moru ošipaných a žiadne vakcinované zvieratá nevstúpili do tretej krajiny, na územie alebo do ich pásma počas uvedeného obdobia.	
	<sup>(1)</sup> <sup>(4)</sup> [II.1.6.	ktoré sú bez výskytu infekcie vírusom Aujeszkého choroby alebo v ktorých sa vykonáva schválený eradikačný program zameraný na infekciu vírusom Aujeszkého choroby.]	
II.2.	Oocyty <sup>(1)</sup> /embryá <sup>(1)</sup> opísané v časti I boli získané z darcovských zvierat, ktoré pochádzajú zo zariadení,		
II.2.1.	v ktorých nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> u ošipaných počas posledných 42 dní pred odberom oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a v ktorých počas obdobia minimálne posledných 12 mesiacov pred odberom oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup>		
<sup>(1)</sup> bud' [II.2.2.1.	boli v potrebnej miere uplatňované opatrenia biologickej bezpečnosti a opatrenia na zmiernenie rizika, vrátane podmienok ustajnenia a systémov kŕmenia, s cieľom zabrániť prenosu infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> z voľne žijúcich zvierat druhov zo zoznamu na ošipané držané v zariadení a boli do nich umiestnené len ošipané zo zariadení uplatňujúcich rovnocenné opatrenia biologickej bezpečnosti;		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.2.2.2. sa vykonával dohľad nad infekciou baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> v prípade ošipovaných držaných v zariadeniach v súlade s prílohou III k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 a počas toho istého obdobia</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– boli do zariadenia umiestnené iba ošipované zo zariadení, ktoré uplatňujú opatrenia biologickej bezpečnosti alebo opatrenia dohľadu stanovené v bode II.2.2.1. alebo II.2.2.2., a</li> <li>– v prípade, že bol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i> u ošipovaných držaných v zariadení, boli prijaté opatrenia v súlade s časťou 1 bodom 3 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688;]</li> </ul> <p>II.2.2. v ktorých sa nezistili žiadne klinické, sérologické, virologické ani patologické dôkazy infekcie vírusom Aujeszkého choroby počas obdobia najmenej 12 mesiacov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>.</p> <p><sup>(1)</sup>[II.3. Embryá získané <i>in vivo</i> opísané v časti I boli odobrané, spracované a skladované a odoslané tímom na odber embryí<sup>(5)</sup>, ktorý</p> <p>II.3.1. je schválený a zapísaný do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.3.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 2 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.3. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup> embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované a odoslané tímom na produkciu embryí<sup>(5)</sup>, ktorý</p> <p>II.3.1. je schválený a zapísaný do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.3.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa častí 2 a 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.4. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli získané z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.4.1. neboli vakcinované proti infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku, klasickému moru ošipovaných a infekcii vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipovaných;</p> <p>II.4.2. zostali počas obdobia minimálne 3 mesiacov pred dátumom odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> v tretej krajine alebo na území alebo v ich pásme uvedených v kolónke I.7.;</p> <p>II.4.3. počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas obdobia odberu:</p> <p>II.4.3.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu slintačky a krívačky, infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku, klasického moru ošipovaných alebo afrického moru ošipovaných alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre ošipované;</p> <p>II.4.3.2. boli držané v jednom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt infekcie baktériami <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i> a <i>B. suis</i>, infekcie vírusom besnoty, slezinovej sneti, infekcie vírusom Aujeszkého choroby a infekcie vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipovaných;</p> <p>II.4.3.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.4.3.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.4.3.2;</p> <p>II.4.3.4. neboli použité na prirodzenú plemenitbu;</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

	<p>II.4.4. boli klinicky vyšetrené veterinárnym lekárom tímu alebo členom daného tímu a nevykazovali symptómy prenosných chorôb v deň odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.4.5. sú individuálne identifikované podľa článku 21 ods. 1 delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692;</p> <p>II.4.6. spĺňajú tieto podmienky, pokiaľ ide o slintačku a krívačku</p> <p>II.4.6.1. pochádzajú zo zariadení</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– nachádzajúcich sa uprostred oblasti, v ktorej nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky v okruhu s polomerom 10 km od zariadenia počas obdobia najmenej 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</li> <li>– v ktorých nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia najmenej 3 mesiacov bezprostredne pred dátumom odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</li> </ul> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.4.6.2. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke;]</p> <p><sup>(1)(6)</sup>alebo [II.4.6.2. boli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia 12 mesiacov pred dátumom odberu embryí a</p> <p>II.4.6.2.1. neboli vakcinované proti slintačke a krívačke počas obdobia minimálne 30 dní bezprostredne pred dátumom odberu embryí;</p> <p>II.4.6.2.2. sperma použitá na oplodnenie bola odobraná darcovskému samcovi, ktorý spĺňa podmienky stanovené v časti 5 kapitole I bode 1 písm. b) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686, alebo sperma spĺňa podmienky stanovené v časti 5 kapitole I bode 2 prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.4.6.2.3. pred zmrazením boli embryá podrobené omytiu trypsínom vykonanému v súlade s odporúčaniami príručky IETS<sup>(7)</sup>;</p> <p>II.4.6.2.4. embryá boli skladované hlboko zmrazené počas obdobia minimálne 30 dní od dátumu odberu a počas tohto obdobia darcovské zviera nevykazovalo klinické príznaky slintačky a krívačky;]</p> <p><sup>(1)(8)</sup>[II.4.7. boli podrobené sérologickému testu na infekciu vírusom reprodukčného a respiračného syndrómu ošipaných, s negatívnymi výsledkami, a to dvakrát v intervale najmenej 21 dní, pričom druhý test sa vykonal v období 15 dní pred odberom embryí.]</p> <p>II.5. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I</p> <p>II.5.1. boli odobrané, spracované a skladované v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti 2<sup>(1)</sup>/časti 3<sup>(1)</sup>/časti 4<sup>(1)</sup>/časti 5<sup>(1)</sup> a časti 6 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.5.2. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.5.3. prepravujú sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.5.3.1. bol pred odoslaním zaplombovaný a očíslovaný tímom na odber alebo produkciu embryí na zodpovednosť veterinárneho lekára tímu, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

	<p>II.5.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(1)(9)</sup>II.5.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p><sup>(1)(10)</sup>II.5.4. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.5.5. prepravujú sa v kontajneri, v ktorom sú od seba oddelené fyzickými priehradkami, alebo sú umiestnené do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><sup>(1)(11)</sup>II.6. Embryá získané <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli počaté umelou insemináciou s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačnej stanice na odber spermy, zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov schválených na odber, spracovanie a/alebo skladovanie spermy príslušným orgánom tretej krajiny, územia alebo ich pásma uvedených v zozname v prílohe XI k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 pre spermu ošipaných alebo príslušným orgánom členského štátu.]</p> <p><sup>(1)(12)</sup>II.7. Do médií používaných pri odbere, spracovaní, umývaní alebo skladovaní boli pridané tieto antibiotiká alebo zmes antibiotík<sup>(13)</sup>:  .....]</p>
	<p><b>Poznámky</b></p> <p>„Ošipaná“ je ošipaná podľa vymedzenia v článku 2 bode 4 nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>Tento certifikát je určený na vstup oocytov a embryí ošipaných do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia oocytov a embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
	<p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý odosiela zásielku oocytov alebo embryí. Len tímy na odber alebo produkciu embryí uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie:  <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a>.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uveďte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p>

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-OOCYTES-EMB-ENTRY

<p>Kolónka I.27:</p> <p>„<i>Typ</i>“: Uveďte, či ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá.</p> <p>„<i>Identifikačná značka</i>“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené oocyty alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uveďte dátum, keď boli oocyty alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(3) Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(4) Neuplatňuje sa na embryá získané <i>in vivo</i>, ktoré boli podrobené ošetreniu trypsínom.</p> <p>(5) Len tímy na odber alebo produkciu embryí uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semes/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semes/porcine_en</a>.</p> <p>(6) Táto možnosť je k dispozícii len v prípade zásielok embryí získaných <i>in vivo</i>.</p> <p>(7) Manual of the International Embryo Transfer Society – A procedural guide and general information for the use of embryo transfer technology emphasising sanitary procedures, príručka vydaná spoločnosťou International Embryo Transfer Society, 1 111 North Dunlap Avenue, Savoy, Illinois 61 874, USA (<a href="http://www.iets.org/">http://www.iets.org/</a>).</p> <p>(8) Uplatňuje sa na embryá získané <i>in vivo</i>.</p> <p>(9) Vzťahuje sa na mrazené oocyty alebo embryá.</p> <p>(10) Vzťahuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z ošipáných umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p> <p>(11) Nevzťahuje sa na oocyty.</p> <p>(12) Povinné potvrdenie v prípade, že boli pridané antibiotiká.</p> <p>(13) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu.</p>	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum</p> <p>Pečiatka</p> <p>Kvalifikácia a titul</p> <p>Podpis</p>
---	---



## KAPITOLA 57

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20.  
APRÍLI 2021 ODOSLANÉ ZO ZARIADENIA NA SPRACOVANIE ZÁRODOČNÝCH  
PRODUKTOV, DO ÚNIE:**

- sperma ošipaných, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy ošipaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021,
- oocyty a embryá ošipaných, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,

## (VZOR POR-GP-PROCESSING-ENTRY)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ			
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. O dosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>			
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny			
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny			
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód			
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny			
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>			
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>			
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b> Typ Krajina Číslo obchodného dokladu Kód ISO kód krajiny			
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplo prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty					
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>				
	<b>I.23.</b>				

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis z ásielky</b>					
Císelný znak	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
KN					
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-GP-PROCESSING-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zariadenie na spracovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísané v kolónke I.11, v ktorom bola(-i) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup> určená(-é) na vývoz do Európskej únie spracovaná(-é) a skladovaná(-é):</p> <p>II.1.1. sa nachádza v tretej krajine či území alebo v ich pásme,</p> <p>II.1.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí získaných <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryí vyprodukovaných <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryí podrobených mikromanipulácii<sup>(2)</sup> ošipovaných do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v zozname v prílohe XI k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.1.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.1.1.2. v ktorých nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia, ktoré začína dňa<sup>(3)</sup> ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy) bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.1.1.3. kde nebol hlásený výskyt klasického moru ošipovaných počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.1.1.3. v ktorých nebol hlásený výskyt klasického moru ošipovaných počas obdobia, ktoré začína dňa <sup>(4)</sup> ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy) bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p>II.1.1.4. kde nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku a afrického moru ošipovaných počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;</p> <p>II.1.1.5. kde nebola počas obdobia najmenej 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku a klasickému moru ošipovaných a žiadne vakcinované zvieratá nevstúpili do tretej krajiny, na územie alebo do ich pásma počas uvedeného obdobia;</p> <p>II.1.2. je schválené a zapísané do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.1.3. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je (sú) určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p>II.2.1. bola(-i) odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(5)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(5)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(5)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(5)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(5)</sup>, ktoré spĺňajú požiadavky stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [nachádza(-jú) sa v krajine vývozu;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [nachádza(-jú) sa v/vo/na .....<sup>(6)</sup>, a bola(-i) dovezená(-é) do krajiny vývozu za podmienok aspoň takých prísnych, ako sú podmienky vstupu spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> ošipaných do Únie v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením Komisie (EÚ) 2020/692;]</p> <p>II.2.2. bola (boli) premiestnená(-é) do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov opísaného v kolónke I.11 za podmienok, ktoré sú aspoň také prísne ako podmienky opísané vo:</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [vzore POR-SEM-A-ENTRY<sup>(7)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzore POR-SEM-B-ENTRY<sup>(7)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzore POR-OOCYTES-EMB-ENTRY<sup>(7)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzore POR-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(7)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzore POR-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(7)</sup>;]</p> <p>II.2.3. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.4. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.2.5. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.5.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.5.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(8)</sup>[II.2.5.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(9)</sup>[II.2.6. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.7. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>„Ošipaná“ je ošipaná podľa vymedzenia v článku 2 bode 4 nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy, oocytov a embryí ošipaných do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy, oocytov a embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-GP-PROCESSING-ENTRY

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	<p>„<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Len zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie:</p> <p><a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a></p>
Kolónka I.12:	<p>„<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.</p>
Kolónka I.17:	<p>„<i>Sprievodné doklady</i>“: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ých) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov opísaného v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo uvedeného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.</p>
Kolónka I.19:	Uvádza sa číslo plomby.
Kolónka I.24:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.27:	<p>„<i>Typ</i>“: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá.</p> <p>„<i>Identifikačná značka</i>“: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uvedte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>
<b>Časť II:</b>	
(1)	Len zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/porcine_en</a> .
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 9 stĺpcom I prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.
(4)	Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 9 stĺpcom I prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>(5) Len schválené zariadenia pre zárodočné produkty uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semn/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semn/porcine_en</a>.</p> <p>(6) Len tretia krajina, územie alebo ich pásmo zo zoznamu v prílohe XI k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 pre spermú ošipaných a členské štáty EÚ.</p> <p>(7) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo jeho/ich úradne overené kópie, ktorý(-é) sprevádzali spermú, oocyty alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola spermá odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli spermá, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli spermá, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela spermú, oocyty a/alebo embryá, opísaného v kolónke I.11.</p> <p>(8) Vztahuje sa na mrazenú spermú, oocyty alebo embryá.</p> <p>(9) Vztahuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú spermá, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z ošipaných umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p>	
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 58

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20.  
APRÍLI 2021 ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ STANICE NA SKLADOVANIE  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV, DO ÚNIE:**

- sperma ošipaných, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy ošipaných, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smericou Rady 90/429/EHS pred 21. aprílom 2021,
- oocyty a embryá ošipaných, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,

**(VZOR POR-GP-STORAGE-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. O dosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Krajina Číslo obchodného dokladu Kód ISO kód krajiny		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby			
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>			
	<b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis z ásielky</b>					
Císelný znak	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
KN					
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test



## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-GP-STORAGE-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Inseminačná stanica na skladovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísaná v kolónke I.11, na ktorej bola(-i) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup> určená(-é) na vývoz do Európskej únie skladovaná(-é):</p> <p>II.1.1. sa nachádza v tretej krajine či území alebo v ich pásme,</p> <p>II.1.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí získaných <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryí vyprodukovaných <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryí podrobených mikromanipulácii<sup>(2)</sup> ošipovaných do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v zozname v prílohe XI k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.1.1.2. kde nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.1.1.2. v ktorých nebol hlásený výskyt slintačky a krívačky počas obdobia, ktoré začína dňa<sup>(3)</sup> ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy) bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.1.1.3. kde nebol hlásený výskyt klasického moru ošipovaných počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.1.1.3. v ktorých nebol hlásený výskyt klasického moru ošipovaných počas obdobia, ktoré začína dňa <sup>(4)</sup> ..... (uved'te dátum dd/mm/yyyy) bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p>II.1.1.4. kde nebol hlásený výskyt infekcie vírusom moru hovädzieho dobytku a afrického moru ošipovaných počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;</p> <p>II.1.1.5. kde nebola počas obdobia najmenej 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania vykonaná vakcinácia proti slintačke a krívačke, infekcii vírusom moru hovädzieho dobytku a klasickému moru ošipovaných a žiadne vakcinované zvieratá nevstúpili do tretej krajiny, na územie alebo do ich pásma počas uvedeného obdobia;</p> <p>II.1.2. je schválené a zapísané do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.1.3. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 5 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je (sú) určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p>II.2.1. bola(-i) odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(5)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(5)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(5)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(5)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(5)</sup>, ktoré spĺňajú požiadavky stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [nachádza(-jú) sa v krajine vývozu;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-GP-STORAGE-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup>a/alebo [nachádza(-jú) sa v/vo/na .....<sup>(6)</sup>, a bola(-i) dovezená(-é) do krajiny vývozu za podmienok aspoň takých prísnych, ako sú podmienky vstupu spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> ošipaných do Únie v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením Komisie (EÚ) 2020/692;]</p> <p>II.2.2. bola (boli) premiestnená(-é) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov opísanú v kolónke I.11 za podmienok, ktoré sú aspoň také prísne ako podmienky opísané vo:</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [vzore POR-SEM-A-ENTRY<sup>(7)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzore POR-SEM-B-ENTRY<sup>(7)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzore POR-OOCYTES-EMB-ENTRY<sup>(7)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzore POR-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(7)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [vzore POR-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(7)</sup>;]</p> <p>II.2.3. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.4. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.2.5. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.5.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.5.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(8)</sup>[II.2.5.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p><sup>(2)</sup>/<sup>(9)</sup>[II.2.6. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.7. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>„Ošipaná“ je ošipaná podľa vymedzenia v článku 2 bode 4 nariadenia (EÚ) 2020/686.</p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy, oocytov a embryí ošipaných do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy, oocytov a embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-GP-STORAGE-ENTRY

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	„ <i>Miesto odoslania</i> “: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Len inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/ova_embryos_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semem_ova/bovine/ova_embryos_en.htm</a>
Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určeného pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.
Kolónka I.17:	„ <i>Sprievodné doklady</i> “: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov opísanú v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo uvedeného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.
Kolónka I.19:	Uvádza sa číslo plomby.
Kolónka I.24:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.27:	„ <i>Typ</i> “: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i> , oocyty získané <i>in vivo</i> , embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. „ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá. „ <i>Identifikačná značka</i> “: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku. „ <i>Dátum odberu/produkcie</i> “: Uvedte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované. „ <i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i> “: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval. „ <i>Množstvo</i> “: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.
<b>Časť II:</b>	
(1)	Len inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semem/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semem/porcine_en</a> .
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu POR-GP-STORAGE-ENTRY

	<p>(4) Len pre tretiu krajinu, územie alebo ich pásmo s dátumom otvorenia v súlade s časťou 1 stĺpcom 9 prílohy II k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404.</p> <p>(5) Len schválené zariadenia pre zárodočné produkty uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semes/porcine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semes/porcine_en</a>.</p> <p>(6) Len tretia krajina, územie alebo ich pásmo zo zoznamu v prílohe XI k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 pre spermú ošipaných a členské štáty EÚ.</p> <p>(7) K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo jeho/ich úradne overené kópie, ktorý(-é) sprevádzal(-i) spermú, oocyty a embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola spermá odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli spermá, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli spermá, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela spermú, oocyty a/alebo embryá, opísanú v kolónke I.11.</p> <p>(8) Vzťahuje sa na mrazenú spermú, oocyty alebo embryá.</p> <p>(9) Vzťahuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú spermá, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z ošipaných umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p>
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 59

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK SPERMY  
KOŇOVITÝCH DO ÚNIE, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A SKLADOVANEJ V  
SÚLADE S NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ)  
2020/692 PO 20. APRÍLI 2021, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ  
STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRANÁ  
(VZOR EQUI-SEM-A-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby		
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>		<b>I.23.</b>	

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQUI-SEM-A-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Sperma opísaná v časti I je určená na umelé rozmnožovanie a bola získaná z darcovských zvierat, ktoré pochádzajú</p> <p>II.1.1. z tretej krajiny, územia alebo ich pásma,</p> <p>II.1.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup spermy koňovitých do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v prílohe XII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p>II.1.1.2. v ktorých africký mor koní, venezuelská encefalomyelitída koní, infekcia baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), žrebčia nákaza (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infekčná anémia koní, infekcia vírusom besnoty, slezinová sneť, infekcia vírusom arteritídy koní a infekčná metritída koní (<i>Taylorella equigenitalis</i>) sú povinne oznamované choroby;</p> <p>II.1.1.3. ktoré sú bez výskytu afrického moru koní počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do jej odoslania v súlade s článkom 22 ods. 2 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692, v ktorých sa nevykonávala systematická vakcinácia proti africkému moru koní počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do jej odoslania v súlade s článkom 22 ods. 4 písm. b) uvedeného nariadenia;</p> <p>II.1.1.4. kde nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;</p> <p>II.1.2. zo zariadenia v tretej krajine či území alebo v ich pásme,</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.1.2.1. kde nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia minimálne 36 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [II.1.2.1. kde nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia minimálne 6 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania, a Komisia uznala program dohľadu vykonávaný u plemenných koňovitých v zariadení pôvodu s cieľom preukázať absenciu infekcie počas uvedeného obdobia 6 mesiacov;]</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.2.2. kde nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [II.1.2.2. kde nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia minimálne 6 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania, a Komisia uznala program dohľadu vykonávaný u plemenných koňovitých v zariadení pôvodu s cieľom preukázať absenciu infekcie počas uvedeného obdobia 6 mesiacov;]</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.2.3. kde nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania.]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [II.2.3. kde nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia minimálne 6 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy a do dátumu jej odoslania, a Komisia uznala program dohľadu vykonávaný u plemenných koňovitých v zariadení pôvodu s cieľom preukázať absenciu infekcie počas uvedeného obdobia 6 mesiacov.]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-A-ENTRY

<p>II.2. Sperma opísaná v časti I bola získaná z darcovských zvierat, ktoré pred vstupom na insemináčnú stanicu na odber spermy pochádzajú zo zariadení,</p> <p>II.2.1. v ktorých nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia predchádzajúcich 30 dní pred odberom spermy, a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol hlásený výskyt surry počas obdobia predchádzajúcich 2 rokov pred odberom spermy;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol hlásený výskyt surry počas obdobia predchádzajúcich 2 rokov pred odberom spermy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené testu na surru prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení posledného infikovaného zvieratá zo zariadenia;]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [minimálne počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie vykonaných po tom, ako bolo v zariadení <i>bud'</i> usmrtené a zlikvidované alebo zabité posledné zviera druhu zo zoznamu.]]</p> <p>II.2.2. v ktorých počas obdobia 6 mesiacov pred odberom spermy nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia predchádzajúcich 2 rokov pred odberom spermy;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia predchádzajúcich 2 rokov pred odberom spermy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení, s výnimkou kastrovaných koňovitých samcov, neboli podrobené testu na žrebčiu nákazu prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 8 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, ktorý sa vykonal s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných prinajmenšom 6 mesiacov po tom, ako infikované zvieratá boli usmrtené a zlikvidované alebo zabité alebo po vykastrovaní infikovaných nekastrovaných koňovitých samcov;]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [počas najmenej 30 dní po tom, ako bolo v zariadení usmrtené a zlikvidované alebo zabité posledné zviera čelade koňovité, a priestory boli vyčistené a vydezinfikované;]]</p> <p>II.2.3. v ktorých nebol hlásený výskyt infekčnej anémie koní počas obdobia 90 dní pred odberom spermy a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v zariadení nebol hlásený výskyt infekčnej anémie koní počas obdobia predchádzajúcich 12 mesiacov pred odberom spermy;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v zariadení bol hlásený výskyt infekčnej anémie koní počas obdobia predchádzajúcich 12 mesiacov pred odberom spermy a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené testu na infekčnú anémiu koní vykonanému diagnostickou metódou stanovenou v časti 9 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 3 mesiacov po tom, ako infikované zvieratá boli usmrtené a zlikvidované alebo zabité a zariadenie bolo vyčistené a vydezinfikované;]]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [počas najmenej 30 dní po tom, ako bolo v zariadení usmrtené a zlikvidované alebo zabité posledné zviera čelade koňovité, a priestory boli vyčistené a vydezinfikované;]]</p>
---



## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQUI-SEM-A-ENTRY

<p>II.2.4. v ktorých počas obdobia 30 dní pred dátumom odberu spermy žiadne koňovité nevykazovali príznaky infekcie vírusom arteritídy koní a infekčnej metritídy koní.</p> <p>II.3. Sperma opísaná v časti I bola odobraná, spracovaná a skladovaná a odoslaná z inseminačnej stanice na odber spermy<sup>(2)</sup>, ktorá</p> <p>II.3.1. je schválená a zapísaná do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.3.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti I prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.</p> <p>II.4. Sperma opísaná v časti I bola získaná z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.4.1. neboli vakcinované proti africkému moru koní minimálne počas posledných 40 dní pred odberom spermy;</p> <p>II.4.2. neboli vakcinované proti venezuelskej encefalomyelitíde koní minimálne počas posledných 60 dní pred odberom spermy;</p> <p>II.4.3. zostali počas obdobia minimálne 3 mesiacov pred dátumom odberu spermy v tretej krajine alebo na území alebo v ich pásme uvedených v kolónke I.7.;</p> <p>II.4.4. počas obdobia minimálne 30 dní pred dátumom odberu spermy a počas obdobia odberu</p> <p>II.4.4.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zariadenom z dôvodu výskytu afrického moru koní a infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre koňovité;</p> <p>II.4.4.2. boli držané v jednom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní, žrebčej nákazy, surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), infekčnej anémie koní, infekcie vírusom arteritídy koní, infekčnej metritídy koní, infekcie vírusom besnoty a slezinovej sneti;</p> <p>II.4.4.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.4.4.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.4.4.2;</p> <p>II.4.5. neboli použité na prirodzenú plemenitbu počas obdobia minimálne 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a medzi dňami odberu prvej vzorky podľa bodov II.4.8.1, II.4.8.2 a/alebo II.4.8.3 a až do konca obdobia odberu;</p> <p>II.4.6. v deň prijatia na inseminačnú stanicu na odber spermy ani v deň odberu spermy nevykazovali symptómy prenosných chorôb;</p> <p>II.4.7. sú individuálne identifikované, ako je stanovené v článku 21 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>II.4.8. boli podrobené týmto testom uvedeným v časti 4 kapitole I bode 1 písm. a) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p><sup>(3)</sup>[II.4.8.1. pokiaľ ide o infekčnú anémiu koní (EIA), imunodifúzny test v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo enzýmové imunisorbentové stanovenie (ELISA), s negatívnym výsledkom;]</p> <p>II.4.8.2. pokiaľ ide o infekciu vírusom arteritídy koní (EVA),</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.4.8.2.1. sérumneutralizačný test, s negatívnym výsledkom, pri zriedení séra v pomere 1 : 4;]</p> <p><sup>(1)</sup>a/alebo [II.4.8.2.2. test na izoláciu vírusu, polymerázová reťazová reakcia (PCR) alebo PCR v reálnom čase, s negatívnym výsledkom, na alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca;]</p>	
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-A-ENTRY

	<p>II.4.8.3. pokiaľ ide o infekčnú metritídu koní (CEM), test na identifikáciu pôvodcu vykonaný na troch vzorkách (výteroch) odobraných darcovskému žrebcevi dvakrát s odstupom najmenej 7 dní aspoň z predkožkového vaku (predkožky), močovej rúry a <i>fossa glandis</i>;</p> <p>Vzorky sa v žiadnom prípade neodobrali skôr ako 7 dní (systémová liečba) alebo 21 dní (lokálna liečba) po antimikrobiálnej liečbe darcovského žrebca a boli umiestnené do transportného média s aktívnym uhlím, ako je Amiesovo médium, pred odoslaním do laboratória, kde boli, s negatívnym výsledkom, podrobené testu na:</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [II.4.8.3.1. izoláciu baktérií <i>Taylorella equigenitalis</i> po kultivácii v mikroaerofilných podmienkach počas obdobia aspoň 7 dní vykonanému do 24 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvieraťa alebo do 48 hodín, ak sa vzorky počas prepravy uchovávajú v chlade;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>a/alebo</i> [II.4.8.3.2. zistenie genómu <i>Taylorella equigenitalis</i> polymerázovou reťazovou reakciou (PCR) alebo PCR v reálnom čase vykonanému do 48 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvieraťa;]</p> <p>II.4.9. boli podrobené, s výsledkami uvedenými v bode II.4.8, v každom prípade aspoň jednému z nasledujúcich programov testovania podrobne opísaných v časti 4 kapitole I bode I písm. b) bodoch i), ii) a iii) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p><sup>(4)</sup>[II.4.9.1. Miestom nepretržitého pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica na odber spermy počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom prvého odberu a počas obdobia odberu spermy opísanej v časti I, pričom žiadne koňovité na inseminačnej stanici na odber spermy neboli počas uvedeného obdobia v priamom kontakte s koňovitými, ktoré mali nižší zdravotný štatút ako príslušný darcovský žrebec.</p> <p>Testy opísané v bode II.4.8 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> darcovskému žrebcevi aspoň raz za rok na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu alebo pred prvým odberom spermy na účely vstupu čerstvej, chladenej alebo mrazenej spermy do Únie a najmenej 14 dní po dátume začatia obdobia pobytu s trvaním aspoň 30 dní pred prvým odberom spermy.]</p> <p><sup>(4)</sup>[II.4.9.2. Miestom pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica na odber spermy počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom prvého odberu a počas obdobia odberu spermy opísanej v časti I, ale dotknutý žrebec opustil uvedenú inseminačnú stanicu na odber spermy na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice na nepretržité obdobie kratšie ako 14 dní alebo iné koňovité na inseminačnej stanici na odber spermy boli v priamom kontakte s koňovitými, ktoré mali nižší zdravotný štatút.</p> <p>Testy opísané v bode II.4.8 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> darcovskému žrebcevi aspoň raz za rok na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu alebo pred dátumom prvého odberu spermy na účely vstupu čerstvej, chladenej alebo mrazenej spermy do Únie a najmenej 14 dní po dátume začatia obdobia pobytu s trvaním aspoň 30 dní pred prvým odberom spermy a počas obdobia odberu na účely vstupu čerstvej, chladenej alebo mrazenej spermy do Únie bol darcovský žrebec podrobený testom opísaným v bode II.4.8 takto:</p> <p>a) pokiaľ ide o infekčnú anémiu koní, jeden z testov opísaných v bode II.4.8.1, ktorý sa naposledy vykonal na vzorke krvi odobranej<sup>(5)</sup> najviac 90 dní pred odberom spermy opísanej v časti I;</p> <p>b) pokiaľ ide o infekciu vírusom arteritídy koní, jeden z testov opísaných</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [v bode II.4.8.2, ktorý sa naposledy vykonal na vzorke krvi odobranej<sup>(5)</sup> najviac 30 dní pred dátumom odberu spermy opísanej v časti I;]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQUI-SEM-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [v bode II.4.8.2.2, ak sa potvrdí, že darcovský žrebec séropozitívny na infekciu vírusom arteritídy koní nie je prenášaťom nákazy, bol vykonaný na alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca odobranej<sup>(5)</sup> najviac 6 mesiacov pred dátumom odberu spermy opísanej v časti I a vzorka krvi odobraná<sup>(5)</sup> darcovskému žrebcovi počas obdobia 6 mesiacov reagovala s pozitívnym výsledkom v sérumneutralizačnom teste na infekciu vírusom arteritídy koní pri zriedení séra v pomere viac ako jedna ku štyrom;]</p> <p>c) pokiaľ ide o infekčnú metritídu koní, test opísaný v bode II.4.8.3 sa naposledy vykoná na troch vzorkách (výteroch) odobraných<sup>(5)</sup> najviac 60 dní pred dátumom odberu spermy opísanej v časti I</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [dva razy;]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [raz a podrobených PCR alebo PCR v reálnom čase.]</p> <p><sup>(4)</sup>[II.4.9.3. Darcovský žrebec nespĺňa podmienky stanovené v časti 4 kapitole I bode 1 písm. b) bodoch i) a ii) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 a sperma je odobraná na účely vstupu mrazenej spermy do Únie.</p> <p>Testy opísané v bodoch II.4.8.1, II.4.8.2 a II.4.8.3 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> darcovskému žrebcovi aspoň raz za rok na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu a testy opísané v bodoch II.4.8.1 a II.4.8.3 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> darcovskému žrebcovi počas obdobia skladovania spermy, ktoré trvá najmenej 30 dní od dátumu odberu spermy, a pred odstránením spermy z inseminačnej stanice na odber spermy najmenej 14 dní a najviac 90 dní po odbere spermy opísanej v časti I a</p> <p><sup>(1)</sup><i>bud'</i> [testy na infekciu vírusom arteritídy koní opísané v bode II.4.8.2 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> počas obdobia skladovania spermy počas minimálneho obdobia 30 dní od dátumu odberu spermy a pred tým, ako sa sperma odstráni z inseminačnej stanice na odber spermy alebo použije, najmenej 14 dní a najviac 90 dní po dátume odberu spermy opísanej v časti I.]</p> <p><sup>(1)</sup><i>alebo</i> [u darcovského žrebca séropozitívneho na infekciu vírusom arteritídy koní sa prostredníctvom testu na izoláciu vírusu, PCR alebo PCR v reálnom čase, vykonaného, s negatívnym výsledkom, na vzorkách alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca odobranej<sup>(5)</sup> dva razy ročne s odstupom najmenej štyroch mesiacov potvrdilo, že nie je prenášaťom nákazy, a darcovský žrebec reagoval pozitívne v sérumneutralizačnom teste na infekciu vírusom arteritídy koní pri zriedení séra v pomere najmenej 1 : 4.]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQUI-SEM-A-ENTRY

II.4.10. boli podrobené testovaniu stanovenému v bode II.4.9 na vzorkách odobraných v tieto dni:									
Identifikácia spermy	Program testovania	Dátum začatia <sup>(5)</sup>		Dátum odberu vzoriek na účely testovania zdravia zvierat <sup>(5)</sup>					
		Pobyt darcu	Odber spermy	EIA II.4.8.1.	EVA II. 4.8.2.		CEM II.4.8.3.		
					Vzorka krvi	Vzorka spermy	1. vzorka	2. vzorka	

II.5. Sperma opísaná v časti I

II.5.1. bola odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti I bodoch 1 a 2 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;

II.5.2. je umiestnená v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;

II.5.3. sa prepravuje v kontajneri, ktorý:

II.5.3.1. bol pred odoslaním zaplombovaný a očíslovaný inseminačnou stanicou na odber spermy na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;

II.5.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;

<sup>(1)(6)</sup>[II.5.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]

<sup>(1)(7)</sup>II.6. Sperma sa uchováva pridaním antibiotík takto:

II.6.1. Tieto antibiotiká alebo zmesi antibiotík boli po záverečnom riešení pridané do spermy, alebo sú obsiahnuté v použitých riedidlách spermy s cieľom dosiahnuť indikovanú koncentráciu na ml spermy:

<sup>(1)</sup>*bud'* [zmes gentamicínu (250 µg), tylozínu (50 µg) a linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg);]

<sup>(1)</sup>*alebo* [zmes linkomycín-spektinomycínu (150/300 µg), penicilínu (500 IU) a streptomycínu (500 µg);]

<sup>(1)</sup>*alebo* [zmes amikacínu (75 µg) a dibekacínu (25 µg);]

<sup>(1)</sup>*alebo* [antibiotikum alebo zmes antibiotík<sup>(8)</sup> ..... s baktericídnu aktivitou, ktorá je aspoň rovnocenná s baktericídnu aktivitou týchto zmesí:

- gentamicín (250 µg), tylozín (50 µg) a linkomycín-spektinomycín (150/300 µg);
- linkomycín-spektinomycín (150/300 µg), penicilín (500 IU) a streptomycín (500 µg);
- amikacín (75 µg) a dibekacín (25 µg).]

II.6.2. Bezprostredne po pridaní antibiotík a pred akýmkoľvek možným zmrazením bola zriedená sperma držaná pri teplote minimálne 5 °C minimálne počas 45 minút alebo v časovom a teplotnom režime so zaznamenanou ekvivalentnou baktericídnu aktivitou.]

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-A-ENTRY

<b>Poznámky</b>	
Tento certifikát je určený na vstup spermy koňovitých do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy.	
V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.	
Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.	
<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	„ <i>Miesto odoslania</i> “: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na odber spermy, ktorá odosiela zásielku spermy. Len inseminačné stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en</a>
Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uveďte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy.
Kolónka I.19:	Uvádza sa číslo plomby.
Kolónka I.24:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.27:	„ <i>Typ</i> “: Uveďte spermu. „ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a. „ <i>Identifikačná značka</i> “: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých je umiestnená sperma tvoriaca zásielku. „ <i>Dátum odberu/produkcie</i> “: Uveďte dátum, keď bola sperma tvoriaca zásielku odobraná, v tomto formáte: dd.mm.rrrr. „ <i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i> “: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná. „ <i>Množstvo</i> “: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.
<b>Časť II:</b>	
Pokyny na vyplnenie tabuľky v bode II.4.10.	
Skratky:	
EIA-1	prvé testovanie na infekčnú anémiu koní (EIA)
EIA-2	druhé testovanie na infekčnú anémiu koní (EIA)
EVA-B1	prvé testovanie vzorky krvi na infekciu vírusom arteritídy koní (EVA)
EVA-B2	druhé testovanie vzorky krvi na EVA
EVA-S1	prvé testovanie vzorky spermy na EVA
EVA-S2	druhé testovanie vzorky spermy na EVA
CEM-11	prvé testovanie na infekčnú metritídu koní (CEM) na prvej vzorke
CEM-12	prvé testovanie na CEM, druhá vzorka odobraná 7 dní po CEM-11
CEM-21	druhé testovanie na CEM na prvej vzorke
CEM-22	druhé testovanie na CEM, druhá vzorka odobraná 7 dní po CEM-21

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-A-ENTRY

## Pokyny:

V prípade každej spermy uvedenej v stĺpci A v súlade s kolónkou I.27 sa v stĺpci B musí uviesť program testovania (body II.4.9.1, II.4.9.2 a/alebo II.4.9.3) a v stĺpcoch C a D sa musia uviesť požadované dátumy.

Dátumy, keď boli vzorky odobrané na laboratórne testovanie pred prvým odberom spermy opísanej v časti I, ako sa vyžaduje v bodoch II.4.9.1, II.4.9.2 a II.4.9.3, sa musia uvádzať v homom riadku stĺpcov 5 až 9 tabuľky, čiže v kolónkach označených skratkami EIA-1, EVA-B1 alebo EVA-S1 a CEM-11 a CEM-12 v príklade uvedenom ďalej.

Dátumy, keď boli vzorky odobrané na opakované laboratórne testovanie, ako sa požaduje v súlade s bodom II.4.9.2 alebo II.4.9.3, sa musia uvádzať v spodnom riadku stĺpcov 5 až 9 v tabuľke, čiže v kolónkach označených skratkami EIA-2, EVA-B2 alebo EVA-S2 a CEM-21 a CEM-22 v príklade uvedenom nižšie.

Identifikácia spermy	Program testovania	Dátum začatia		Dátum odberu vzoriek na účely testovania zdravia zvierat				
		Pobyt darcu	Odber spermy	EIA II.4.8.1.	EVA II.4.8.2.		CEM II.4.8.3.	
					Vzorka krvi	Vzorka spermy	1.sample	2.sample
A	B	C	D	EIA-1	EVA-B1	EVA-S1	CEM-11	CEM-12
				EIA-2	EVA-B2	EVA-S2	CEM-21	CEM-22

- (1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
- (2) Len inseminačné stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: [https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en).
- (3) Imunodifúzny test v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo test ELISA na infekčnú anémiu koní sa nevyžaduje v prípade darcovských koňovitých, ktorých miestom nepretržitého pobytu od narodenia je Island, za predpokladu, že Island zostal krajinou úradne uznanou za krajinu bez výskytu infekčnej anémie koní a pred odberom spermy ani počas obdobia tohto odberu neboli na Island z inej krajiny dovezené žiadne koňovité ani ich sperma, oocyty a embryá.
- (4) Prečiarknite/vymažte programy, ktoré sa nevzťahujú na zásielku.
- (5) Uveďte dátum v tabuľke v bode II.4.10 (podľa usmernenia v časti II poznámok).
- (6) Uplatňuje sa na mrazenú spermu.
- (7) Povinné potvrdenie v prípade, že boli pridané antibiotiká.
- (8) Uveďte názov(-vy) pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu alebo obchodný názov riedidla spermy, ktoré obsahuje antibiotiká.

## Úradný veterinárny lekár

Meno (veľkými písmenami)

Dátum

Kvalifikácia a titul

Pečiatka

Podpis

## KAPITOLA 60

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK ZÁSOB  
SPERMY KOŇOVITÝCH DO ÚNIE, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A  
SKLADOVANEJ V SÚLADE SO SMERNICOU 92/65/EHS PO 30. SEPTEMBRI 2014  
A PRED 21. APRÍLOM 2021, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ PO 20. APRÍLI 2021 Z  
INSEMINAČNEJ STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA  
ODOBRANÁ (VZOR EQUI-SEM-B-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby			
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty			
	<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>  <b>I.23.</b>		

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test



## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-B-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár krajiny vývozu <sup>(1)</sup>....., týmto</p> <p style="text-align: center;"><i>(názov krajiny vývozu)</i></p> <p>potvrďujem, že:</p> <p>II.1. Inseminačná stanica na odber spermy <sup>(2)</sup>, na ktorej bola sperma opísaná v časti I odobraná, spracovaná a skladovaná na účely vývozu do Európskej únie, bola schválená príslušným orgánom a podlieha jeho dohľadu v súlade s podmienkami v kapitole I oddiele I bode 1 a kapitole I oddiele II bode 1 prílohy D k smernici 92/65/EHS<sup>(3)</sup>.</p> <p>II.2. Počas obdobia začínajúceho 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy opísanej v časti I a do dátumu, keď bola čerstvá alebo chladená sperma odoslaná, alebo do dňa, kedy vypršalo 30-dňové obdobie skladovania mrazenej spermy, inseminačná stanica na odber spermy:</p> <p>II.2.1. sa nachádzala v krajine vývozu alebo v prípade regionalizácie podľa článku 13 smernice 2009/156/ES<sup>(4)</sup> v tej časti územia krajiny vývozu, ktorá:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– nebola považovaná za infikovanú africkým morom koní v súlade s článkom 5 ods. 2 písm. a) a b) smernice 2009/156/ES,</li> <li>– bola bez výskytu venezuelskej encefalomyelitídy koní počas obdobia minimálne 2 rokov,</li> <li>– bola bez výskytu sopľavky a žrebčej nákazy počas obdobia minimálne 6 mesiacov;</li> </ul> <p>II.2.2. spĺňala podmienky chovu stanovené v článku 4 ods. 5 smernice 2009/156/ES, a najmä:</p> <p><sup>(5)bud'</sup> [II.2.2.1. po prípade výskytu choroby uvedenej ďalej neboli zabité alebo usmrtené všetky zvieratá druhu vnímavého na uvedenú chorobu, ktoré sa nachádzali v chove, a chov bol bez výskytu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– akéhokoľvek typu encefalomyelitídy koní počas obdobia minimálne 6 mesiacov počnúc dňom, keď boli zvieratá čelade koňovitých trpiace uvedenou chorobou zabité,</li> <li>– infekčnej anémie koní (EIA) aspoň počas obdobia vyžadovaného na získanie negatívneho výsledku imunodifúzneho testu v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) vykonaného na vzorkách odobraných po zabití infikovaných zvierat dvakrát s trojmesačným odstupom v prípade každého zvierat'a, ktoré zostalo nažive,</li> <li>– vezikulárnej stomatitídy (VS) počas obdobia minimálne 6 mesiacov od posledného zaznamenaného prípadu,</li> <li>– besnoty počas obdobia minimálne jedného mesiaca od posledného zaznamenaného prípadu,</li> <li>– slezinovej sneti počas obdobia minimálne 15 dní od posledného zaznamenaného prípadu,]</li> </ul> <p><sup>(5)alebo</sup>[II.2.2.1. po prípade výskytu choroby uvedenej ďalej boli zabité alebo usmrtené všetky zvieratá druhu vnímavého na uvedenú chorobu, ktoré sa nachádzali v chove, priestory boli vydezinfikované a chov bol počas obdobia minimálne 30 dní bez výskytu akéhokoľvek typu encefalomyelitídy koní, infekčnej anémie koní, vezikulárnej stomatitídy a besnoty, alebo v prípade slezinovej sneti 15 dní, a to počnúc dňom, keď bola po zlikvidovaní zvierat vykonaná dostatočná dezinfekcia priestorov;]</p> <p>II.2.3. nachádzali sa v nej iba zvieratá čelade koňovitých, ktoré boli bez klinických príznakov vírusovej arteritídy koní a infekčnej metritídy koní.</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-B-ENTRY

<p>II.3. Pred vstupom na inseminačnú stanicu na odber spermy darcovské žrebce a všetky ostatné zvieratá čelade koňovité, ktoré sa nachádzali na dotknutej inseminačnej stanici:</p> <p>II.3.1. mali počas obdobia troch mesiacov (alebo od vstupu, ak boli priamo dovezené z členského štátu Európskej únie počas daného trojmesačného obdobia) miesto nepretržitého pobytu v krajine vývozu, alebo v prípade regionalizácie v súlade s článkom 13 smernice 2009/156/ES v tej časti územia krajiny vývozu, ktorá počas uvedeného obdobia:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– nebola považovaná za infikovanú africkým morom koní v súlade s článkom 5 ods. 2 písm. a) a b) smernice 2009/156/ES,</li> <li>– bola bez výskytu venezuelskej encefalomyelitídy koní počas obdobia minimálne 2 rokov,</li> <li>– bola bez výskytu sopľavky a žrebčej nákazy počas obdobia minimálne 6 mesiacov;</li> </ul> <p><sup>(5)</sup><i>bud'</i> [II.3.2. pochádzali z krajiny vývozu, ktorá bola v deň prijatia na inseminačnú stanicu už aspoň 6 mesiacov bez výskytu vezikulárnej stomatitídy (VS);]</p> <p><sup>(5)</sup><i>alebo</i> [II.3.2. boli podrobené vírusneutralizačnému testu na vezikulárnu stomatitídu (VS) vykonanému s negatívnym výsledkom pri zriedení séra v pomere 1 : 32 alebo testu ELISA na VS vykonanému s negatívnym výsledkom v súlade s príslušnou kapitolou Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat na vzorke krvi odobranej<sup>(6)</sup> počas 14 dní pred vstupom na inseminačnú stanicu;]</p> <p>II.3.3. pochádzali z chovov, ktoré v deň prijatia na inseminačnú stanicu spĺňali požiadavky bodu II.2.2;</p> <p>II.4. Sperma opísaná v časti I bola odobraná darcovským žrebcom, ktoré:</p> <p>II.4.1. nevykazovali v čase prijatia na inseminačnú stanicu na odber spermy a v deň odberu spermy žiadne klinické príznaky infekčnej alebo nákazlivej choroby;</p> <p>II.4.2. boli držané počas obdobia minimálne 30 dní pred dátumom odberu spermy v chovoch, kde počas uvedeného obdobia žiadne koňovité nevykazovali žiadne klinické príznaky vírusovej arteritídy koní ani infekčnej metritídy koní;</p> <p>II.4.3. neboli použité na prirodzené pripúšťanie počas obdobia minimálne 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a medzi dátumami odberu prvej vzorky podľa bodov II.4.5.1, II.4.5.2 a/alebo II.4.5.3 až do konca obdobia odberu;</p> <p>II.4.4. boli podrobené nasledujúcim testom spĺňajúcim aspoň požiadavky príslušnej kapitoly Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE) vykonaným v laboratóriu, ktoré je uznané príslušným orgánom a ktoré má dotknuté testy zahrnuté vo svojej akreditácii rovnocennej s akreditáciou stanovenou v článku 12 nariadenia (ES) č. 882/2004<sup>(7)</sup>, ktoré predstavujú:</p> <p><sup>(8)</sup>[II.4.4.1. test na infekčnú anémiu koní (EIA), imunodifúzny test v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo enzýmové imunisorbentové stanovenie (ELISA) na infekčnú anémiu koní, s negatívnym výsledkom;]</p> <p>II.4.4.2. pokiaľ ide o vírusovú arteritídu koní (EVA),</p> <p><sup>(5)</sup><i>bud'</i> [II.4.4.2.1. sérumneutralizačný test, s negatívnym výsledkom, pri zriedení séra v pomere 1 : 4;]</p> <p><sup>(5)</sup><i>a/alebo</i> [II.4.4.2.2. test na izoláciu vírusu, polymerázová reťazová reakcia (PCR) alebo PCR v reálnom čase, s negatívnym výsledkom, na alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca;]</p>	
---	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-B-ENTRY

	<p>II.4.4.3. pokiaľ ide o infekčnú metritídu koní (CEM), test na identifikáciu pôvodcu vykonaný na troch vzorkách (výteroch) odobraných darcovskému žrebcevi dvakrát s odstupom najmenej 7 dní aspoň z predkožkového vaku (predkožky), močovej rúry a fossa glandis;</p> <p>Vzorky sa v žiadnom prípade neodobrali skôr ako 7 dní (systémová liečba) alebo 21 dní (lokálna liečba) po antimikrobiálnej liečbe darcovského žrebca a boli umiestnené do transportného média s aktívnym uhlím, ako je Amiesovo médium, pred odoslaním do laboratória, kde boli, s negatívnym výsledkom, podrobené testu na:</p> <p><sup>(5)</sup><i>bud'</i> [II.4.4.3.1. izoláciu baktérií <i>Taylorella equigenitalis</i> po kultivácii v mikroaerofilných podmienkach počas obdobia aspoň 7 dní vykonanému do 24 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvieraťa alebo do 48 hodín, ak sa vzorky počas prepravy uchovávali v chlade;]</p> <p><sup>(5)</sup><i>a/alebo</i> [II.4.4.3.2. zistenie genómu <i>Taylorella equigenitalis</i> polymerázovou reťazovou reakciou (PCR) alebo PCR v reálnom čase vykonanému do 48 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvieraťa;]</p> <p>II.4.5. boli podrobené aspoň jednému programu testovania podrobne opísanému v kapitole II bode 1.6 písm. a), b) a c) prílohy D k smernici 92/65/EHS, pričom v každom z prípadov dosiahli výsledky špecifikované v bode II.4.4, a to:</p> <p><sup>(9)</sup>[II.4.5.1. Miestom nepretržitého pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica na odber spermy počas obdobia minimálne 30 dní pred dátumom prvého odberu a počas obdobia odberu spermy opísanej v časti I, pričom žiadne koňovité na inseminačnej stanici na odber spermy neprišli počas uvedeného obdobia do priameho kontaktu s koňovitými, ktoré mali nižší zdravotný štatút ako príslušný darcovský žrebec.</p> <p>Testy opísané v bode II.4.4 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(6)</sup> darcovskému žrebcevi aspoň raz za rok na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu alebo pred prvým odberom spermy na účely dovozu čerstvej, chladenej alebo mrazenej spermy do Únie a najmenej 14 dní po dátume začatia doby pobytu s trvaním aspoň 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy.]</p> <p><sup>(9)</sup>[II.4.5.2. Miestom pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica na odber spermy počas obdobia minimálne 30 dní pred dátumom prvého odberu a počas obdobia odberu spermy opísanej v časti I, ale dotknutý žrebec opustil uvedenú inseminačnú stanicu na odber spermy na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice na nepretržité obdobie kratšie ako 14 dní a/alebo iné zvieratá čelade koňovité na inseminačnej stanici na odber spermy prišli do priameho kontaktu so zvieratami čelade koňovité s nižším zdravotným štatútom.</p> <p>Testy opísané v bode II.4.4 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(6)</sup> darcovskému žrebcevi aspoň raz za rok na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu alebo pred dátumom prvého odberu spermy na účely dovozu čerstvej, chladenej alebo mrazenej spermy do Únie a najmenej 14 dní po dátume začatia doby pobytu s trvaním aspoň 30 dní pred prvým odberom spermy,</p> <p><i>a</i> počas obdobia odberu spermy na účely dovozu čerstvej, chladenej alebo mrazenej spermy do Únie bol darcovský žrebec podrobený týmito testom opísaným v bode II.4.4:</p> <p>a) pokiaľ ide o infekčnú anémiu koní, jeden z testov opísaných v bode II.4.4.1, ktorý sa naposledy vykonával na vzorke krvi odobranej<sup>(6)</sup> najviac 90 dní pred odberom spermy opísanej v časti I;</p> <p>b) pokiaľ ide o vírusovú arteritídu koní, jeden z testov opísaných</p> <p><sup>(5)</sup><i>bud'</i> [v bode II.4.4.2 bol naposledy vykonaný na vzorke odobranej<sup>(6)</sup> najviac 30 dní pred dátumom odberu spermy opísanej v časti I;]</p>
--	---



## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-B-ENTRY

<sup>(5)</sup>alebo [II.5. Boli pridané tieto antibiotiká alebo kombinácia antibiotík, aby sa po konečnom riedení spermy dosiahla koncentrácia najmenej<sup>(10)</sup>:

.....  
 ..... ;]

II.6. Sperma opísaná v časti I bola:

II.6.1. odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitoly II oddielu I bodu 1 a kapitoly III oddielu I prílohy D k smernici 92/65/EHS;

II.6.2. odoslaná na miesto nakládky v zapečatenom kontajneri v súlade kapitolou III oddielom I bodom 1.4 prílohy D k smernici 92/65/EHS pod číslom uvedeným v kolónke I.19.

**Poznámky**

Tento certifikát je určený na vstup spermy koňovitých do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá insemináčnej stanici na odber spermy, z ktorej sperma pochádza.

Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.

Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.

Kolónka I.27: „Identifikačné číslo“: Identita darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a.

„Dátum odberu/produkcie“: Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy.

**Časť II:**

Pokyny na vyplnenie tabuľky v bode II.4.6.

Skratky:

VS	testovanie na vezikulárnu stomatitídu (VS), ak sa vyžaduje v súlade s bodom II.3.2
EIA-1	prvé testovanie na infekčnú anémiu koní (EIA)
EIA-2	druhé testovanie na infekčnú anémiu koní (EIA)
EVA-B1	prvé testovanie vzorky krvi na vírusovú arteritídu koní (EVA)
EVA-B2	druhé testovanie vzorky krvi na EVA
EVA-S1	prvé testovanie vzorky spermy na EVA
EVA-S2	druhé testovanie vzorky spermy na EVA
CEM-11	prvé testovanie na infekčnú metritídu koní (CEM) na prvej vzorke
CEM-12	prvé testovanie na CEM, druhá vzorka odobraná 7 dní po CEM-11
CEM-21	druhé testovanie na CEM na prvej vzorke
CEM-22	druhé testovanie na CEM, druhá vzorka odobraná 7 dní po CEM-21

Pokyny:

V prípade každej spermy uvedenej v stĺpci A v súlade s kolónkou I.27 sa v stĺpci B musí uviesť program testovania (body II.4.5.1, II.4.5.2 a/alebo II.4.5.3) a v stĺpcoch C a D sa musia uviesť vyžadované dátumy.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-B-ENTRY

Dátumy, keď boli vzorky odobrané na laboratórne testovanie pred prvým odberom spermy opísanej v časti I, ako sa vyžaduje v bodoch II.4.5.1, II.4.5.2 a II.4.5.3, sa musia uvádzať v homom riadku stĺpcov 5 až 9 tabuľky, čiže v kolónkach označených skratkami EIA-1, EVA-B1 alebo EVA-S1 a CEM-11 a CEM-12 v príklade uvedenom ďalej.

Dátumy, keď boli vzorky odobrané na opakované laboratórne testovanie, ako sa požaduje v súlade s bodom II.4.5.2 alebo II.4.5.3, sa musia uvádzať v spodnom riadku stĺpcov 5 až 9 v tabuľke, čiže v kolónkach označených skratkami EIA-2, EVA-B2 alebo EVA-S2 a CEM-21 a CEM-22 v príklade uvedenom nižšie.

Identifikácia spermy	Program testovania	Dátum začatia		Dátum odberu vzoriek na účely testovania zdravia zvierat					
		Pobyt darcu	Odber spermy	VS II.3.2.	EIA II.4.4.1.	EVA II.4.4.2.		CEM II.4.4.3.	
						Vzorka krvi	Vzorka spermy	1.sample	2.sample
<b>A</b>	<b>B</b>	<b>C</b>	<b>D</b>	<b>VS</b>	<b>EIA-1</b>	<b>EVA-B1</b>	<b>EVA-S1</b>	<b>CEM-11</b>	<b>CEM-12</b>
					<b>EIA-2</b>	<b>EVA-B2</b>	<b>EVA-S2</b>	<b>CEM-21</b>	<b>CEM-22</b>

- (1) Dovoz spermy koňovitých je povolený z tretej krajiny uvedenej v stĺpci 1 prílohy XII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 za predpokladu, že sperma bola odobraná v časti územia tretej krajiny uvedenej v stĺpci 2 danej prílohy darcovskému žrebcovi kategórie koňovitých uvedenej v stĺpci 3 danej prílohy.
- (2) Len insemináčne stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 17 ods. 3 písm. b) smernice 92/65/EHS na webovom sídle Komisie: [https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en).
- (3) Smernica Rady 92/65/EHS z 13. júla 1992, ktorou sa ustanovujú veterinárne požiadavky na obchodovanie so zvieratami, spermou, vajíčkami a embryami, na ktoré sa nevzťahujú veterinárne požiadavky ustanovené v osobitných právnych predpisoch Spoločenstva uvedených v prílohe A oddiele I smernice 90/425/EHS, a na ich dovoz do Spoločenstva (Ú. v. ES L 268, 14.9.1992, s. 54).
- (4) Smernica Rady 2009/156/ES z 30. novembra 2009 o zdravotnom stave zvierat v súvislosti s presunom a dovozom zvierat čelade koňovité z tretích krajín (Ú. v. EÚ L 192, 23.7.2010, s. 1).
- (5) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
- (6) Uveďte dátum v tabuľke v bode II.4.6 (podľa usmernenia v časti II poznámok).
- (7) Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 882/2004 z 29. apríla 2004 o úradných kontrolách uskutočňovaných s cieľom zabezpečiť overenie dodržiavania potravinového a krmivového práva a predpisov o zdraví zvierat a o starostlivosti o zvieratá (Ú. v. EÚ L 165, 30.4.2004, s. 1).
- (8) Imunodifúzny test v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo test ELISA na infekčnú anémiu koní sa nevyžaduje v prípade darcovských koňovitých, ktorých miestom nepretržitého pobytu od narodenia je Island, za predpokladu, že Island zostal krajinou úradne uznanou za krajinu bez výskytu infekčnej anémie koní a pred odberom spermy ani počas obdobia tohto odberu neboli na Island z inej krajiny dovezené žiadne koňovité ani ich sperma, vajíčka a embryá.
- (9) Prečiarknite/vymažte programy, ktoré sa nevzťahujú na zásielku.
- (10) Doplňte názvy a koncentrácie.

Úradný veterinárny lekár

Meno (veľkými písmenami)

Dátum

Kvalifikácia a titul

Pečiatka

Podpis

## KAPITOLA 61

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK ZÁSOB  
SPERMY KOŇOVITÝCH DO ÚNIE, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A  
SKLADOVANEJ V SÚLADE SO SMERNICOU 92/65/EHS PO 31. AUGUSTE 2010 A  
PRED 1. OKTÓBROM 2014, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ PO 20. APRÍLI 2021 Z  
INSEMINAČNEJ STANICE NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA  
ODOBRANÁ (VZOR EQUI-SEM-C-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSO C</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby			
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty			
	<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>  <b>I.23.</b>		

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test



## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-C-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár krajiny vývozu <sup>(1)</sup>....., týmto</p> <p style="text-align: center;"><i>(názov krajiny vývozu)</i></p> <p>potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. inseminačná stanica na odber spermy<sup>(2)</sup>, na ktorej bola sperma opísaná v časti I odobraná, spracovaná a skladovaná na účely vývozu do Európskej únie, bola schválená príslušným orgánom a podlieha jeho dohľadu v súlade s podmienkami kapitoly I oddielu I bodu 1 a kapitoly I oddielu II bodu 1 prílohy D k smernici 92/65/EHS,</p> <p>II.2. počas obdobia začínajúceho 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy opísanej v časti I do dňa, keď uplynulo 30-dňové obdobie skladovania mrazenej spermy, inseminačná stanica na odber spermy:</p> <p>II.2.1. sa nachádzala v krajine vývozu alebo v prípade regionalizácie podľa článku 13 smernice 2009/156/ES<sup>(3)</sup> v tej časti územia krajiny vývozu, ktorá:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– nebola považovaná za infikovanú africkým morom koní v súlade s článkom 5 ods. 2 písm. a) a b) smernice 2009/156/ES<sup>(3)</sup>,</li> <li>– bola bez výskytu venezuelskej encefalomyelitídy koní počas 2 rokov,</li> <li>– bola bez výskytu sopľavky a žrebčej nákazy počas 6 mesiacov;</li> </ul> <p>II.2.2. spĺňala podmienky pre chov stanovené v článku 4 ods. 5 smernice 2009/156/ES<sup>(3)</sup>, a najmä:</p> <p><sup>(4)</sup><i>bud'</i> [II.2.2.1. po prípade výskytu choroby uvedenej ďalej neboli zabité alebo usmrtené všetky zvieratá druhu vnímavého na uvedenú chorobu, ktoré sa nachádzali v chove, a chov bol bez výskytu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– akéhokoľvek typu encefalomyelitídy koní aspoň počas 6 mesiacov počnúc dňom, keď boli zvieratá čelade koňovité trpiace uvedenou chorobou zabité,</li> <li>– infekčnej anémie koní aspoň počas obdobia vyžadovaného na získanie negatívneho výsledku imunodifúzneho testu v agarovom géli (Cogginsov test) vykonaného na vzorkách odobraných po zabití infikovaných zvierat dvakrát s trojmesačným odstupom v prípade každého zvieratá, ktoré zostalo nažive,</li> <li>– vezikulárnej stomatitídy aspoň počas 6 mesiacov od posledného zaznamenaného prípadu,</li> <li>– besnoty aspoň počas jedného mesiaca od posledného zaznamenaného prípadu,</li> <li>– slezinovej sneti aspoň počas 15 dní od posledného zaznamenaného prípadu,]</li> </ul> <p><sup>(4)</sup><i>alebo</i> [II.2.2.1. po prípade výskytu choroby uvedenej ďalej boli zabité alebo usmrtené všetky zvieratá druhu vnímavého na uvedenú chorobu, ktoré sa nachádzali v chove, priestory boli vydezinfikované a chov bol minimálne počas 30 dní bez výskytu akéhokoľvek typu encefalomyelitídy koní, infekčnej anémie koní, vezikulárnej stomatitídy a besnoty, alebo v prípade slezinovej sneti 15 dní, a to počnúc dňom, keď bola po zlikvidovaní zvierat vykonaná dostatočná dezinfekcia priestorov;]</p> <p>II.2.3. nachádzali sa v nej iba zvieratá čelade koňovité, ktoré boli bez klinických príznakov vírusovej arteritídy koní a infekčnej metritídy koní.</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQUI-SEM-C-ENTRY

	<p>II.3. Pred vstupom na inseminačnú stanicu na odber spermy darcovské žrebce a všetky ostatné zvieratá čelade koňovité, ktoré sa nachádzali na dotknutej inseminačnej stanici:</p> <p>II.3.1. mali počas troch mesiacov (alebo od vstupu, ak boli priamo dovezené z členského štátu Európskej únie počas daného trojmesačného obdobia) miesto nepretržitého pobytu v krajine vývozu alebo v prípade regionalizácie podľa článku 13 smernice 2009/156/ES<sup>(3)</sup> v tej časti územia krajiny vývozu, ktorá počas uvedeného obdobia</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– nebola považovaná za infikovanú africkým morom koní v súlade s článkom 5 ods. 2 písm. a) a b) smernice 2009/156/ES<sup>(3)</sup>,</li> <li>– bola bez výskytu venezuelskej encefalomyelitídy koní aspoň počas 2 rokov,</li> <li>– bola bez výskytu sopľavky a žrebčej nákazy aspoň počas 6 mesiacov;</li> </ul> <p><sup>(4)</sup><i>bud'</i> [II.3.2. pochádzali z krajiny vývozu, ktorá bola v deň prijatia na inseminačnú stanicu už aspoň 6 mesiacov bez výskytu vezikulárnej stomatitídy (VS),]</p> <p><sup>(4)</sup><i>alebo</i> [II.3.2. boli podrobené vírusneutralizačnému testu na vezikulárnu stomatitídu (VS) vykonanému s negatívnym výsledkom pri zriedení séra v pomere 1 : 12 na vzorke krvi odobranej<sup>(5)</sup> počas 14 dní pred vstupom na inseminačnú stanicu;]</p> <p>II.3.3. pochádzali z chovov, ktoré v deň prijatia na inseminačnú stanicu spĺňali požiadavky bodu II.2.2.</p> <p>II.4. Sperma opísaná v časti I bola odobraná darcovským žrebcom, ktoré:</p> <p>II.4.1. v čase prijatia na inseminačnú stanicu na odber spermy a v deň odberu spermy nevykazovali žiadne klinické príznaky infekčnej alebo nákazlivej choroby;</p> <p>II.4.2. boli držané počas 30 dní pred dátumom odberu spermy v chovoch, kde počas uvedeného obdobia žiadne koňovité nevykazovali klinické príznaky vírusovej arteritídy koní ani infekčnej metritídy koní;</p> <p>II.4.3. neboli použité na prirodzené pripúšťanie aspoň počas 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a v období medzi prvým odberom uvedeným v bodoch II.4.5.1, II.4.5.2 a/alebo II.4.5.3 a do konca obdobia odberu;</p> <p>II.4.4. boli podrobené týmto testom, ktoré spĺňajú aspoň požiadavky príslušnej kapitoly Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE), vykonaným na vzorkách odobraných v súlade s jedným z programov špecifikovaných v bode II.4.5 v laboratóriu uznanom príslušným orgánom:</p> <p><sup>(4)</sup><sup>(6)</sup><i>bud'</i> [II.4.4.1. imunodifúzny test v agarovom géli (Cogginsov test) na infekčnú anémiu koní (EIA), s negatívnym výsledkom; ]</p> <p><sup>(4)</sup><sup>(6)</sup><i>alebo</i> [II.4.4.1. test ELISA na infekčnú anémiu koní (EIA), s negatívnym výsledkom;]</p> <p><i>a</i> <sup>(4)</sup><i>bud'</i> [II.4.4.2. sérumneutralizačný test na vírusovú arteritídu koní (EVA), s negatívnym výsledkom, pri zriedení séra v pomere 1 : 4;]</p> <p><sup>(4)</sup><i>alebo</i> [II.4.4.2. test na izoláciu vírusu vírusovej arteritídy koní (EVA) vykonaný, s negatívnym výsledkom, na alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca;]</p> <p><i>a</i> II.4.4.3. test na identifikáciu pôvodcu infekčnej metritídy koní (CEM) vykonaný dvakrát na vzorkách odobraných s odstupom siedmich dní izoláciou baktérií <i>Taylorella equigenitalis</i> po kultivácii v trvaní 7 až 14 dní z predejakuláčnej tekutiny alebo vzorky spermy a z výteru z genitálií, ktoré boli odobrané aspoň z predkožkového vaku, močovej rúry a močovej jamky, s negatívnym výsledkom v každom prípade;</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQUI-SEM-C-ENTRY

	<p>II.4.5. boli podrobené aspoň jednému z programov testovania<sup>(7)</sup> podrobne opísaných v bodoch II.4.5.1, II.4.5.2 a II.4.5.3, pričom v každom z prípadov dosiahli výsledky špecifikované v bode II.4.4, a to takto:</p> <p>II.4.5.1. Miestom nepretržitého pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica na odber spermy minimálne počas 30 dní pred dátumom prvého odberu a počas obdobia odberu spermy opísanej v časti I, pričom žiadne zvieratá čeľade koňovité na inseminačnej stanici na odber spermy neprišli počas uvedeného obdobia do priameho kontaktu so zvieratami čeľade koňovité, ktoré mali nižší zdravotný štatút ako príslušný darcovský žrebec.</p> <p>Testy opísané v bode II.4.4 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> pred prvým odberom spermy a aspoň 14 dní po dátume začatia doby pobytu s trvaním aspoň 30 dní.</p> <p>II.4.5.2. Miestom nepretržitého pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica na odber spermy minimálne počas 30 dní pred dátumom prvého odberu spermy a počas obdobia odberu spermy opísanej v časti I, no uvedenú inseminačnú stanicu opustil na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice na nepretržité obdobie kratšie ako 14 dní, alebo iné zvieratá čeľade koňovité na inseminačnej stanici na odber spermy prišli do priameho kontaktu so zvieratami čeľade koňovité, ktoré mali nižší zdravotný štatút.</p> <p>Testy opísané v bode II.4.4 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> pred dátumom prvého odberu spermy v rámci sezónneho reprodukčného cyklu alebo obdobia odberu v tom roku, keď bola sperma opísaná v časti I odobraná, a aspoň 14 dní po dátume začatia doby pobytu, ktorá trvá aspoň 30 dní,</p> <p><i>a</i> test opísaný v bode II.4.4.1 na infekčnú anémiu koní bol vykonaný na vzorke krvi odobranej dňa<sup>(5)</sup>, a to najviac 90 dní pred odberom spermy opísanej v časti I;</p> <p><i>a</i> <sup>(4)</sup><i>bud'</i> [jeden z testov opísaných v bode II.4.4.2 na vírusovú arteritídu koní bol naposledy vykonaný na vzorke odobranej<sup>(5)</sup> najviac 30 dní pred odberom spermy opísanej v časti I,]</p> <p><sup>(4)</sup><i>alebo</i> [test na izoláciu vírusu na zistenie vírusovej arteritídy koní sa vykonal, s negatívnym výsledkom, na alikvotnej časti celej spermy darcovského žrebca odobranej<sup>(5)</sup> najviac šesť mesiacov pred odberom spermy opísanej v časti I a vzorka krvi odobraná v ten istý deň<sup>(5)</sup> reagovala pozitívne pri sérumneutralizačnom teste na vírusovú arteritídu koní pri zriedení séra v pomere viac ako 1 : 4;]</p> <p><i>a</i> test opísaný v bode II.4.4.3 na infekčnú metritídu koní sa naposledy vykonal na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> najviac 60 dní pred odberom spermy opísanej v časti I.</p> <p>II.4.5.3. Testy opísané v bode II.4.4 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> pred dátumom prvého odberu spermy v rámci sezónneho reprodukčného cyklu alebo obdobia odberu v tom roku, keď bola sperma opísaná v časti I odobraná,</p> <p><i>a</i> testy opísané v bode II.4.4 boli vykonané na vzorkách odobraných<sup>(5)</sup> v období od 14 do 90 dní po odbere spermy opísanej v časti I.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQUI-SEM-C-ENTRY

Identifikácia spermy		Program testovania		Dátum začatia <sup>(5)</sup>		Dátum odberu vzoriek na účely testovania zdravia <sup>(5)</sup>					
				Pobyt darcu	Odber spermy	VS <sup>(4)</sup> II.3.2	EIA II.4.4.1.	EVA II. 4.4.2.		CEM II.4.4.3.	
								Vzorka krvi	Vzorka spermy	1. vzorka	2. vzorka

<sup>(4)</sup>*bud'* [II.5. Do spermy neboli pridané žiadne antibiotiká;]

<sup>(4)</sup>*alebo* [II.5. Boli pridané tieto antibiotiká alebo kombinácia antibiotík, aby sa po konečnom riedení spermy dosiahla koncentrácia najmenej<sup>(8)</sup>:  
.....  
..... ;]

II.6. Sperma opísaná v časti I bola:

II.6.1. odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitoly II oddielu I bodu 1 a kapitoly III oddielu I prílohy D k smernici 92/65/EHS;

II.6.2. odoslaná na miesto nakládky v zapečatenom kontajneri v súlade s kapitolou III oddielom I bodom 1.4 prílohy D k smernici 92/65/EHS pod číslom uvedeným v kolónke I.19.

**Poznámky**

Tento certifikát je určený na vstup spermy koňovitých do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy.

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá insemináčnej stanici na odber spermy, z ktorej sperma pochádza.

Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.

Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.

Kolónka I.27: „Identifikačné číslo“: Identita darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a.  
„Dátum odberu/produkcie“: Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQU-SEM-C-ENTRY

**Časť II:**

Pokyny na vyplnenie tabuľky v bode II.4.6.

Skratky:

VS	testovanie na vezikulárnu stomatitídu (VS), ak sa vyžaduje v súlade s bodom II.3.2
EIA-1	prvé testovanie na infekčnú anémiu koní (EIA)
EIA-2	druhé testovanie na infekčnú anémiu koní (EIA)
EVA-B1	prvé testovanie vzorky krvi na vírusovú arteritídu koní (EVA)
EVA-B2	druhé testovanie vzorky krvi na EVA
EVA-S1	prvé testovanie vzorky spermy na EVA
EVA-S2	druhé testovanie vzorky spermy na EVA
CEM-11	prvé testovanie na infekčnú metritídu koní (CEM) na prvej vzorke
CEM-12	prvé testovanie na CEM, druhá vzorka odobraná 7 dní po CEM-11
CEM-21	druhé testovanie na CEM na prvej vzorke
CEM-22	druhé testovanie na CEM, druhá vzorka odobraná 7 dní po CEM-21

Pokyny:

V prípade každej spermy uvedenej v stĺpci A v súlade s kolónkou I.27 sa v stĺpci B musí uviesť program testovania (body II.4.5.1, II.4.5.2 a/alebo II.4.5.3) a v stĺpcoch C a D sa musia uviesť vyžadované dátumy.

Dátumy, keď boli vzorky odobrané na laboratórne testovanie pred prvým odberom spermy opísanej v časti I, ako sa vyžaduje v bodoch II.4.5.1, II.4.5.2 a II.4.5.3, sa uvádzajú v hornom riadku stĺpcov 5 až 9 tabuľky, čiže v kolónkach s uvedenými skratkami EIA-1, EVA-B1 alebo EVA-S1 a CEM-11 a CEM-12 v príklade uvedenom ďalej.

Dátumy, keď boli vzorky odobrané na opakované laboratórne testovanie, ako sa vyžaduje v súlade s bodom II.4.5.2 alebo II.4.5.3, sa uvádzajú v spodnom riadku stĺpcov 5 až 9 tabuľky, čiže v kolónkach označených skratkami EIA-2, EVA-B2 alebo EVA-S2 a CEM-21 a CEM-22 v príklade uvedenom ďalej.

Identifikácia spermy	Program testovania	Dátum začatia		Dátum odberu vzoriek na účely testovania zdravia zvierat					
		Pobyt darcu	Odber spermy	VS II.3.2.	EIA II.4.4.1.	EVA II.4.4.2.		CEM II.4.4.3.	
						Vzorka krvi	Vzorka spermy	1.sample	2.sample
<b>A</b>	<b>B</b>	<b>C</b>	<b>D</b>	<b>VS</b>	<b>EIA-1</b>	<b>EVA-B1</b>	<b>EVA-S1</b>	<b>CEM-11</b>	<b>CEM-12</b>
					<b>EIA-2</b>	<b>EVA-B2</b>	<b>EVA-S2</b>	<b>CEM-21</b>	<b>CEM-22</b>

- (1) Dovoz spermy koňovitých je povolený z tretej krajiny uvedenej v stĺpci 1 prílohy XII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 za predpokladu, že sperma bola odobraná v časti územia tretej krajiny uvedenej v stĺpci 2 danej prílohy darcovskému žrebcevi kategórie koňovitých uvedenej v stĺpci 3 danej prílohy.
- (2) Len insemináčne stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 17 ods. 3 písm. b) smernice 92/65/EHS na webovom sídle Komisie: [https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine_en).
- (3) Ú. v. EÚ L 192, 23.7.2010, s. 1.
- (4) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
- (5) Uveďte dátum v tabuľke v bode II.4.6 (podľa usmernenia v časti II poznámok).
- (6) Imunodifúzny test v agarovom géli (Cogginsov test) alebo test ELISA na infekčnú anémiu koní sa nevyžaduje v prípade darcovských koňovitých, ktorých miestom nepretržitého pobytu od narodenia je Island, za predpokladu, že Island zostal krajinou úradne uznanou za krajinu bez výskytu infekčnej anémie koní a pred odberom spermy ani počas obdobia tohto odberu neboli na Island z inej krajiny dovezené žiadne zvieratá čeľade koňovité ani ich sperma, vajíčka a embryá.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQUI-SEM-C-ENTRY

	(7) Prečiarknite/vymažte programy, ktoré sa nevzťahujú na zásielku. (8) Doplňte názvy a koncentrácie.
	<p>Úradný veterinárny lekár</p> <p>Meno (veľkým písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 62

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK ZÁSOB  
SPERMY KOŇOVITÝCH DO ÚNIE, ODOBRANEJ, SPRACOVANEJ A  
SKLADOVANEJ V SÚLADE SO SMERNICOU 92/65/EHS PRED 1. SEPTEMBROM  
2010, KTORÉ BOLI ODOSLANÉ PO 20. APRÍLI 2021 Z INSEMINAČNEJ STANICE  
NA ODBER SPERMY, NA KTOREJ BOLA SPERMA ODOBRANÁ (VZOR EQUI-  
SEM-D-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Žárodobé produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>  <b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test



## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-D-ENTRY

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár krajiny vývozu <sup>(1)</sup> ....., týmto ( <i>názov krajiny vývozu</i> ) potvrďujem, že:		
	II.1.	Inseminačná stanica na odber spermy <sup>(2)</sup> , na ktorej bola sperma opísaná v časti I odobraná, spracovaná a skladovaná na účely vývozu do Európskej únie:	
	II.1.1.	bola schválená príslušným orgánom a podlieha jeho dohľadu v súlade s podmienkami kapitoly I prílohy D k smernici 92/65/EHS;	
	II.1.2.	sa nachádza na území alebo v prípade regionalizácie podľa článku 13 smernice 2009/156/ES <sup>(3)</sup> v tej časti územia krajiny vývozu, ktorá bola v deň odberu spermy až do dátumu odoslania bez výskytu: <ul style="list-style-type: none"> <li>– afrického moru koní v súlade s právnymi predpismi EÚ,</li> <li>– venezuelskej encefalomyelitídy koní počas 2 rokov,</li> <li>– sopl'avy a žrebčej nákazy počas 6 mesiacov;</li> </ul>	
	II.1.3.	nepodliehala v období začínajúcom 30 dní pred dňom odberu spermy do dňa jej odoslania zákazu z dôvodu súvisiaceho so zdravím zvierat, v rámci ktorého bola stanovená jedna z týchto podmienok:	
	II.1.3.1.	ak neboli všetky zvieratá druhu vnímavého na danú chorobu, ktoré sa nachádzali v chove, zabitú alebo usmrtenú, zákaz trval: <ul style="list-style-type: none"> <li>– v prípade encefalomyelitídy koní 6 mesiacov počnúc dňom, keď boli zvieratá čelade koňovité trpiace uvedenou chorobou zabitú,</li> <li>– v prípade infekčnej anémie koní počas obdobia vyžadovaného na vykonanie dvoch Cogginsových testov s trojmesačným odstupom v prípade zvierat, ktoré zostali po zabití infikovaných zvierat nažive, s negatívnym výsledkom,</li> <li>– v prípade vezikulárnej stomatitídy 6 mesiacov,</li> <li>– v prípade besnoty jeden mesiac od posledného zaznamenaného prípadu,</li> <li>– v prípade slezinovej sneti 15 dní od posledného zaznamenaného prípadu.</li> </ul>	
	II.1.3.2.	ak všetky zvieratá druhu vnímavého na danú chorobu, ktoré sa nachádzali v chove, boli zabitú alebo usmrtenú, a priestory boli vydezinfikované, zákaz trval 30 dní alebo v prípade slezinovej sneti 15 dní, a to počnúc dňom, keď bola po zlikvidovaní zvierat vykonaná dostatočná dezinfekcia priestorov;	
	II.1.4.	zahŕňala počas obdobia začínajúceho 30 dní pred odberom spermy a trvajúceho do dátumu jej odoslania len zvieratá čelade koňovité, ktoré boli bez klinických príznakov vírusovej arteritídy koní a infekčnej metritídy koní,	
	II.2.	Pred vstupom na inseminačnú stanicu na odber spermy darcovské žrebce a všetky ostatné zvieratá čelade koňovité, ktoré sa nachádzali na dotknutej inseminačnej stanici:	
	II.2.1.	mali počas troch mesiacov (alebo od vstupu, ak boli priamo dovezené z členského štátu Únie počas daného trojmesačného obdobia) miesto nepretržitého pobytu na území alebo v prípade regionalizácie v tej časti územia <sup>(4)</sup> krajiny vývozu, ktorá bola počas uvedeného obdobia bez výskytu: <ul style="list-style-type: none"> <li>– afrického moru koní v súlade s právnymi predpismi EÚ,</li> <li>– venezuelskej encefalomyelitídy koní počas 2 rokov,</li> <li>– sopl'avy počas 6 mesiacov,</li> <li>– žrebčej nákazy počas 6 mesiacov;</li> </ul>	
	<sup>(4)</sup> bud'	[II.2.2. pochádzali z územia krajiny vývozu, ktoré bolo v deň prijatia na inseminačnú stanicu už 6 mesiacov bez výskytu vezikulárnej stomatitídy,]	

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-D-ENTRY

<p>(<sup>4</sup>)<i>alebo</i> [II.2.2. boli podrobené vírusneutralizačnému testu na vezikulámu stomatitídu na vzorke krvi odobranej dňa .....<sup>(5)</sup> počas 14 dní pred vstupom na inseminačnú stanicu, s negatívnym výsledkom, pri zriedení séra v pomere 1 : 12;]</p> <p>II.2.3. pochádzali z chovov, ktoré v deň prijatia na inseminačnú stanicu spĺňali požiadavky bodu II.1.3;</p> <p>II.3. Sperma opísaná v časti I bola odobraná darcovským žrebcom, ktoré:</p> <p>II.3.1. v deň odberu spermy nevykazovali klinické príznaky infekčnej alebo nákazlivej choroby;</p> <p>II.3.2. aspoň počas 30 dní pred odberom spermy neboli použité na prirodzené pripúšťanie;</p> <p>II.3.3. boli počas obdobia posledných 30 dní pred odberom spermy držané v chovoch, kde žiadne koňovité nevykazovali klinické príznaky vírusovej arteritídy koní;</p> <p>II.3.4. boli počas obdobia posledných 60 dní pred odberom spermy držané v chovoch, kde žiadne koňovité nevykazovali klinické príznaky infekčnej metritídy koní;</p> <p>II.3.5. podľa môjho najlepšieho vedomia a pokiaľ som sa mohol uistiť, neboli počas 15 dní bezprostredne pred odberom spermy v kontakte so zvieratami čelade koňovité trpiacimi infekčnou alebo nákazlivou chorobou;</p> <p>II.3.6. boli podrobené týmto zdravotným testom vykonaným v laboratóriu uznanom príslušným orgánom v súlade s programom testovania uvedeným v bode II.3.7:</p> <p>II.3.6.1. imunodifúzny test v agarovom géli (Cogginsov test) na infekčnú anémiu koní, s negatívnym výsledkom<sup>(6)</sup>;</p> <p>(<sup>4</sup>)<i>bud'</i> [II.3.6.2. sérumneutralizačný test na vírusovú arteritídu koní s negatívnym výsledkom pri zriedení séra v pomere 1 : 4;]</p> <p>(<sup>4</sup>)<i>alebo</i> [II.3.6.2. test na izoláciu vírusu vírusovej arteritídy koní s negatívnym výsledkom vykonaný na alikvotnej časti celej spermy;]</p> <p>II.3.6.3. test na infekčnú metritídu koní vykonaný dvakrát s odstupom siedmich dní izoláciou baktérii <i>Taylorella equigenitalis</i> z predejakulačnej tekutiny alebo vzorky spermy a z výteru z genitálií, ktoré boli odobrané aspoň z predkožkového vaku, močovej rúry a močovej jamky, s negatívnym výsledkom v každom z prípadov;</p> <p>II.3.7. boli podrobené jednému z týchto programov testovania<sup>(7)</sup>:</p> <p>II.3.7.1. Miestom nepretržitého pobytu darcovského žrebca bola inseminačná stanica aspoň počas 30 dní pred odberom spermy a počas obdobia tohto odberu, pričom žiadne zvieratá čelade koňovité na príslušnej inseminačnej stanici neprišli počas uvedeného obdobia do priameho kontaktu so zvieratami čelade koňovité, ktoré mali nižší zdravotný štatút ako darcovské žrebce.</p> <p>Testy vyžadované v bode II.3.6 boli vykonané na vzorkách odobraných dňa .....<sup>(5)</sup> a dňa .....<sup>(5)</sup>, aspoň 14 dní po začatí uvedenej doby pobytu a aspoň na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu;</p> <p>II.3.7.2. Miestom nepretržitého pobytu darcovského žrebca nebola inseminačná stanica na odber spermy, alebo iné zvieratá čelade koňovité na inseminačnej stanici na odber spermy prišli do priameho kontaktu so zvieratami čelade koňovité, ktoré mali nižší zdravotný štatút.</p> <p>Testy vyžadované v bode II.3.6 sa vykonali na vzorkách odobraných dňa .....<sup>(5)</sup> a dňa .....<sup>(5)</sup> počas 14-dňového obdobia pred prvým odberom spermy a aspoň na začiatku sezónneho reprodukčného cyklu.</p> <p>Test vyžadovaný v bode II.3.6.1 bol naposledy vykonaný na vzorke krvi odobranej najviac 120 dní pred odberom spermy dňa .....<sup>(5)</sup>;</p> <p>(<sup>4</sup>)<i>bud'</i> [Test vyžadovaný v bode II.3.6.2 bol naposledy vykonaný najviac 30 dní pred odberom spermy dňa .....<sup>(5)</sup>;</p> <p>(<sup>4</sup>)<i>alebo</i> [V prípade žrebca séropozitívneho na vírusovú arteritídu koní sa potvrdilo, že nie je prenášačom choroby, a to testom na izoláciu vírusu vykonaným najviac jeden rok pred odberom spermy dňa .....<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.3.7.3. Testy vyžadované v bode II.3.6 boli vykonané počas 30-dňového obdobia povinného skladovania mrazenej spermy a najmenej 14 dní po odbere spermy na vzorkách odobraných dňa .....<sup>(5)</sup> a dňa .....<sup>(5)</sup>;</p>	
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-SEM-D-ENTRY

<p>II.4. Sperma opísaná v časti I bola odobraná, spracovaná, skladovaná a prepravovaná za podmienok, ktoré sú v súlade s požiadavkami kapitol II a III prílohy D k smernici 92/65/EHS.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy koňovitých do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá inseminačnej stanici na odber spermy, z ktorej sperma pochádza.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.27: „Identifikačné číslo“: Identita darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvierat’a. „Dátum odberu/produkcie“: Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Dovoz spermy koňovitých je povolený z tretej krajiny uvedenej v stĺpci 1 prílohy XII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 za predpokladu, že sperma bola odobraná v časti územia tretej krajiny uvedenej v stĺpci 2 danej prílohy darcovskému žrebčovi kategórie koňovitých uvedenej v stĺpci 3 danej prílohy.</p> <p>(2) Len inseminačné stanice na odber spermy uvedené v zozname v súlade s článkom 17 ods. 3 písm. b) smernice 92/65/EHS na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/ semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/ semen/equine_en</a>.</p> <p>(3) Ú. v. EÚ L 192, 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(4) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(5) Uveďte dátum.</p> <p>(6) Imunodifúzny test v agarovom géli (Cogginsov test) alebo test ELISA na infekčnú anémiu koní sa nevyžaduje v prípade darcovských koňovitých, ktorých miestom nepretržitého pobytu od narodenia je Island, za predpokladu, že Island zostal krajinou úradne uznanou za krajinu bez výskytu infekčnej anémie koní a pred odberom spermy ani počas obdobia tohto odberu neboli na Island z inej krajiny dovezené žiadne zvieratá čeľade koňovité ani ich sperma, vajíčka a embryá.</p> <p>(7) Prečiarknite/vymažte programy, ktoré sa nevzťahujú na zásielku.</p>	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>
---	---

## KAPITOLA 63

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK OOCYTOV A EMBRYÍ KOŇOVITÝCH DO ÚNIE, ODOBRANÝCH ALEBO VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE S NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/692 PO 20. APRÍLI 2021, KTORÉ ODOSLAL TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO VYPRODUKOVAL (VZOR EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ			
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>		
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>			
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa Krajina ISO kód krajiny			
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny			
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód			
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny			
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>			
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>			
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené				
<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby				
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty					
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b> <b>I.23.</b>				

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácií<sup>(1)</sup> opísané v časti I sú určené na umelé rozmnožovanie a boli získané z darcovských zvierat, ktoré pochádzajú</p> <p>II.1.1. z tretej krajiny, územia alebo ich pásma,</p> <p>II.1.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> koňovitých do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v zozname v prílohe XII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p>II.1.1.2. v ktorých africký mor koní, venezuelská encefalomyelitída koní, infekcia baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), žrebčia nákaza (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infekčná anémia koní, infekcia vírusom besnoty, slezínová sneť, infekcia vírusom arteritídy koní a infekčná metritída koní (<i>Taylorella equigenitalis</i>) sú povinne oznamované choroby;</p> <p>II.1.1.3. bez výskytu afrického moru koní počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania v súlade s článkom 22 ods. 2 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692, v ktorých sa nevykonávala systematická vakcinácia proti africkému moru koní počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania v súlade s článkom 22 ods. 4 písm. b) uvedeného nariadenia;</p> <p>II.1.1.4. kde nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;</p> <p>II.1.2. zo zariadenia v tretej krajine či území alebo v ich pásme,</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.1.2.1. kde nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia minimálne 36 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [II.1.2.1. kde nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia minimálne 6 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania, a Komisia uznala program dohľadu vykonávaný u plemenných koňovitých v zariadení pôvodu s cieľom preukázať absenciu infekcie počas uvedeného obdobia 6 mesiacov;]</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.1.2.2. kde nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [II.1.2.2. kde nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia minimálne 6 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania a Komisia uznala program dohľadu vykonávaný u plemenných koňovitých v zariadení pôvodu s cieľom preukázať absenciu infekcie počas uvedeného obdobia 6 mesiacov;]</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [II.1.2.3. kde nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>alebo [II.1.2.3. kde nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia minimálne 6 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a do dátumu ich odoslania a Komisia uznala program dohľadu vykonávaný u plemenných koňovitých v zariadení pôvodu s cieľom preukázať absenciu infekcie počas uvedeného obdobia 6 mesiacov.]</p> <p>II.2. Oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli získané z darcovských zvierat, ktoré pochádzajú zo zariadení,</p> <p>II.2.1. v ktorých nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia 30 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [v zariadení nebol hlásený výskyt surry počas obdobia predchádzajúcich dvoch rokov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>];]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [v zariadení bol hlásený výskyt surry počas obdobia predchádzajúcich dvoch rokov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [dovtedy, kým zostávajúce zvieratá v zariadení neboli podrobené testu na surru prostredníctvom jednej z diagnostických metód stanovených v časti 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/688 vykonanému s negatívnymi výsledkami na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po odstránení posledného infikovaného zvieratá a zo zariadenia;]]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [minimálne počas 30 dní od dátumu čistenia a dezinfekcie vykonaných po tom, ako bolo v zariadení buď usmrtené a zlikvidované alebo zabitú poslednú zviera druhu zo zoznamu.]]</p> <p>II.2.2. v ktorých počas obdobia predchádzajúcich 6 mesiacov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy, a</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [v zariadení nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia predchádzajúcich dvoch rokov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>];]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [v zariadení bol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia predchádzajúcich dvoch rokov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení, s výnimkou kastrovaných koňovitých samčieho pohlavia, boli podrobené testu na žrebčiu nákazu prostredníctvom diagnostickej metódy stanovenej v časti 8 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688 vykonanému, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných minimálne 6 mesiacov po usmrtení a likvidácii alebo zabití infikovaných zvierat alebo po vykastrovaní infikovaných nekastrovaných koňovitých samčieho pohlavia;]]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [počas najmenej 30 dní po tom, ako bolo v zariadení usmrtené a zlikvidované alebo zabitú poslednú zviera čelade koňovité, a priestory boli vyčistené a vydezinfikované;]]</p> <p>II.2.3. v ktorých počas obdobia 90 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> nebol hlásený výskyt infekčnej anémie koní, a</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [v zariadení nebol hlásený výskyt infekčnej anémie koní počas obdobia predchádzajúcich 12 mesiacov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>];]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)</sup>alebo [v zariadení bol hlásený výskyt infekčnej anémie koní počas obdobia predchádzajúcich 12 mesiacov pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a po poslednom výskyte ohniska choroby zariadenie stále podliehalo obmedzeniam premiestňovania</p> <p><sup>(1)</sup>bud' [dovtedy, kým zostávajúce koňovité v zariadení neboli podrobené testu na infekčnú anémiu koní vykonanému diagnostickou metódou stanovenou v časti 9 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/688, s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných dvakrát s odstupom najmenej 3 mesiacov po tom, ako infikované zvieratá boli usmrtené a zlikvidované alebo zabité a zariadenie bolo vyčistené a vydezinfikované.]]</p> <p><sup>(1)</sup>alebo [počas najmenej 30 dní po tom, ako bolo v zariadení usmrtené a zlikvidované alebo zabité posledné zviera čelade koňovité, a priestory boli vyčistené a vydezinfikované.]]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.3. Embryá získané <i>in vivo</i> opísané v časti I boli odobrané, spracované a skladované a odoslané tímom na odber embryí<sup>(2)</sup>, ktorý</p> <p>II.3.1. je schválený a zapísaný do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.3.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 2 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p><sup>(1)</sup>[II.3. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli odobrané, spracované a skladované a odoslané tímom na produkciu embryí<sup>(2)</sup>, ktorý</p> <p>II.3.1. je schválený a zapísaný do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.3.2. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa častí 2 a 3 prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.4. Oocyty<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli získané z darcovských zvierat, ktoré</p> <p>II.4.1. neboli vakcinované proti africkému moru koní minimálne 40 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.4.2. neboli vakcinované proti venezuelskej encefalomyelitíde koní minimálne počas posledných 60 dní pred odberom<sup>(1)</sup>/produkciou<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.4.3. zostali počas obdobia minimálne 3 mesiacov pred dátumom odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> v tretej krajine alebo na území alebo v ich pásme uvedených v kolónke I.7.;</p> <p>II.4.4. počas obdobia aspoň 30 dní pred dátumom odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a počas obdobia odberu:</p> <p>II.4.4.1. boli držané v zariadeniach, ktoré sa nenachádzali v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu afrického moru koní a infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre koňovité;</p> <p>II.4.4.2. boli držané v jednom zariadení, v ktorom nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní, žrebčej nákazy, surry (<i>Trypanosoma evansi</i>), infekčnej anémie koní, infekčnej metritídy koní, infekcie vírusom besnoty a slezinovej sneti;</p> <p>II.4.4.3. neboli v kontakte so zvieratami zo zariadení nachádzajúcich sa v reštrikčnom pásme z dôvodu výskytu chorôb uvedených v bode II.4.4.1 alebo zo zariadení, ktoré nespĺňajú podmienky uvedené v bode II.4.4.2;</p> <p>II.4.5. neboli použité na prirodzenú plemenitbu počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> a medzi dátumom odberu prvých vzoriek uvedených v bodoch II.4.8.1 a II.4.8.2 a dátumom odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p>
--	--



## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p>II.4.6. boli vyšetrené veterinárnym lekárom tímu alebo členom tímu a nevykazovali symptómy ani klinické príznaky prenosných chorôb zvierat v deň odberu<sup>(1)</sup>/produkcie<sup>(1)</sup> oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup>;</p> <p>II.4.7. sú individuálne identifikované, ako je stanovené v článku 21 ods. 2 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;</p> <p>II.4.8. boli podrobené týmto testom uvedeným v časti 4 kapitole II bode 2 písm. b) a c) prílohy II k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686:</p> <p style="margin-left: 20px;">(3)[II.4.8.1. pokiaľ ide o infekčnú anémiu koní (EIA), imunodifúzny test v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo enzýmové imunodifúzne stanovenie (ELISA), s negatívnym výsledkom, vykonané na vzorke odobranej dňa .....<sup>(4)</sup>, a to najmenej 14 dní po dátume začatia obdobia uvedeného v bode II.4.5, a test sa naposledy vykonal na vzorke krvi odobranej dňa .....<sup>(4)</sup>, čiže najviac 90 dní pred dátumom odberu oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup> určených na vstup do Únie;]</p> <p style="margin-left: 20px;">II.4.8.2. pokiaľ ide o infekčnú metritídu koní (CEM), test na identifikáciu pôvodcu vykonaný, s negatívnym výsledkom, aspoň na dvoch vzorkách (výteroch) odobraných počas obdobia uvedeného v bode II.4.5 aspoň zo sliznic <i>fossa clitoralis</i> a <i>sinus clitoralis</i> darcovskej kobyly</p> <p style="margin-left: 20px;">(1)bud' [II.4.8.2.1. dva razy s odstupom najmenej 7 dní dňa.....<sup>(4)</sup> a dňa.....<sup>(4)</sup> v prípade izolácie baktérií <i>Taylorella equigenitalis</i> po kultivácii v mikroaerofilných podmienkach počas obdobia minimálne 7 dní, vykonanej do 24 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvierat'a alebo do 48 hodín, ak sa vzorky počas prepravy uchovávali v chlade.]</p> <p style="margin-left: 20px;">(1)a/alebo [II.4.8.2.2. jeden raz dňa.....<sup>(4)</sup> v prípade zistenia genómu <i>Taylorella equigenitalis</i> polymerázovou reťazovou reakciou (PCR) alebo PCR v reálnom čase vykonanou do 48 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvierat'a.]</p> <p style="margin-left: 40px;">Vzorky uvedené v bodoch II.4.8.2.1 a II.4.8.2.2 sa v žiadnom prípade neodobrali skôr ako 7 dní (systémová liečba) alebo 21 dní (lokálna liečba) po antimikrobiálnej liečbe darcovskej kobyly a boli umiestnené v transportnom médiu s aktívnym uhlím, ako je Amiesovo médium, pred odoslaním do laboratória.</p> <p>II.5. Oocyt<sup>(1)</sup>/embryá<sup>(1)</sup> opísané v časti I</p> <p>II.5.1. boli odobrané, spracované a skladované v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v časti 2<sup>(1)</sup>/časti 3<sup>(1)</sup>/časti 4<sup>(1)</sup>/časti 5<sup>(1)</sup> a časti 6 prílohy III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.5.2. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.5.3. prepravujú sa v kontajneri, ktorý:</p> <p style="margin-left: 20px;">II.5.3.1. bol pred odoslaním zaplombovaný a očíslovaný tímom na odber alebo produkciu embryí na zodpovednosť veterinárneho lekára tímu, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p style="margin-left: 20px;">II.5.3.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p style="margin-left: 20px;">(1)(5)[II.5.3.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

	<p><sup>(1)(6)</sup>[II.5.4. sú umiestnené v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.5.5. prepravujú sa v kontajneri, v ktorom sú od seba oddelené fyzickými priehradkami, alebo sú umiestnené do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><sup>(1)(7)</sup>[II.6.Embryá získané <i>in vivo</i><sup>(1)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(1)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(1)</sup> opísané v časti I boli počaté umelou insemináciou s použitím spermy pochádzajúcej z inseminačnej stanice na odber spermy, zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov schválených na odber, spracovanie a/alebo skladovanie spermy príslušným orgánom tretej krajiny, územia alebo ich pásma uvedených v zozname v prílohe XII k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 pre spermu koňovitých alebo príslušným orgánom členského štátu.<sup>(8)</sup>]</p> <p><sup>(1)(9)</sup>[II.7.Do médií používaných pri odbere, spracovaní, umývaní alebo skladovaní boli pridané tieto antibiotiká alebo zmes antibiotík<sup>(10)</sup>: .....]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup oocytov a embryí koňovitých do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia daných oocytov a embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý odosiela zásielku oocytov alebo embryí. Len tímy na odber alebo produkciu embryí uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en</a></p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.27: „<i>Typ</i>“: Uvedte, či ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. „<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a. „<i>Identifikačná značka</i>“: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené oocyty alebo embryá tvoriace zásielku. „<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uvedte dátum, keď boli oocyty alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované. „<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval. „<i>Množstvo</i>“: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY

<b>Časť II:</b>	
<p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Len tímy na odber alebo produkciu embryí uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a>.</p> <p>(3) Imunodifúzny test v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo test ELISA na infekčnú anémiu koní sa nevyžaduje v prípade darcovských koňovitých, ktorých miestom nepretržitého pobytu od narodenia je Island, za predpokladu, že Island zostal krajinou úradne uznanou za krajinu bez výskytu infekčnej anémie koní a pred odberom vajíčok alebo embryí a použitím spermy na oplodnenie ani počas obdobia tohto odberu a tohto použitia neboli na Island z inej krajiny dovezené žiadne koňovité ani ich sperma, vajíčka a embryá.</p> <p>(4) Uveďte dátum v tomto formáte: dd.mm.rrrr.</p> <p>(5) Vzťahuje sa na mrazené oocyty alebo embryá.</p> <p>(6) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z koňovitých umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p> <p>(7) Nevzťahuje sa na oocyty.</p> <p>(8) Len inseminačná stanica na odber spermy, zariadenie na spracovanie zárodočných produktov alebo inseminačná stanica na skladovanie zárodočných produktov uvedené na webových sídlach Komisie:  – tretia krajina, územie alebo ich pásmo:  <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en">https://ec.europa.eu/food/animals/live_animals/approved-establishments_en</a>  – členského štátu: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en</a></p> <p>(9) Povinné potvrdenie v prípade, že boli pridané antibiotiká.</p> <p>(10) Uveďte názov pridaného(-ých) antibiotika(-ík) a jeho/ich koncentráciu.</p>	
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

## KAPITOLA 64

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK ZÁSOB  
OOCYTOV A EMBRYÍ KOŇOVITÝCH DO ÚNIE, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE SO  
SMERNICOU 92/65/EHS PO 30. SEPTEMBRI 2014 A PRED 21. APRÍLOM 2021,  
KTORÉ ODOSLAL PO 20. APRÍLI 2021 TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU  
EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO  
VYPRODUKOVAL (VZOR EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. O dosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby		
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>		<b>I.23.</b>	

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC	
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár krajiny vývozu <sup>(1)</sup> ....., týmto (názov krajiny vývozu)			
	potvrďujem, že:			
	II.1.	Vajíčka <sup>(2)</sup> /embryá <sup>(2)</sup> opísané v časti I:		
	II.1.2.	boli odobrané <sup>(2)</sup> /vyprodukované <sup>(2)</sup> tímom <sup>(3)</sup> opísaným v kolónke I.11, ktorý bol schválený a pod dohľadom v súlade s kapitolou I oddielom III prílohy D k smernici 92/65/EHS <sup>(4)</sup> a bol podrobený kontrole úradným veterinárnym lekárom aspoň raz za každý kalendárny rok;		
	II.1.3.	boli odobrané <sup>(2)</sup> /vyprodukované <sup>(2)</sup> , spracované a skladované v súlade s požiadavkami kapitoly III oddielu II prílohy D k smernici 92/65/EHS;		
	II.1.4.	boli odobrané na mieste oddelenom od ostatných častí priestorov alebo chovu, ktoré je v dobrom stave a ktoré bolo pred odberom vyčistené a vydezinfikované;		
	II.1.5.	boli vyšetrené, spracované a zabalené v laboratórnych zariadeniach, ktoré sa nenachádzajú v pásme podliehajúcom zákazu alebo karanténym opatreniam stanoveným v kolónke II.1.6, v časti, ktorá je oddelená od častí, kde sa skladuje vybavenie a materiál používaný v kontakte s darcovskými zvieratami, a od priestorov, kde sa manipuluje s darcovskými zvieratami;		
	II.1.6.	pochádzajú z darcovských kobýl, ktoré:		
		II.1.6.1.	mali počas obdobia troch mesiacov (alebo od vstupu, ak boli priamo dovezené z členského štátu Únie počas daného trojmesačného obdobia) miesto nepretržitého pobytu v krajine vývozu, alebo v prípade regionalizácie v súlade s článkom 13 smernice 2009/156/ES <sup>(5)</sup> v tej časti územia krajiny vývozu, ktorá počas uvedeného obdobia	
			<ul style="list-style-type: none"> <li>– nebola považovaná za infikovanú africkým morom koní v súlade s článkom 5 ods. 2 písm. a) a b) smernice 2009/156/ES,</li> <li>– bola bez výskytu venezuelskej encefalomyelitídy koní počas obdobia minimálne 2 rokov,</li> <li>– bola bez výskytu sopľavky a žrebčej nákazy počas obdobia minimálne 6 mesiacov;</li> </ul>	
	<sup>(2)bud'</sup>	II.1.6.2.	pochádzali z krajiny vývozu, ktorá už bola v deň odberu bez výskytu vezikulárnej stomatitídy (VS), a to počas obdobia minimálne 6 mesiacov od uvedeného dátumu;]	
	<sup>(2)alebo</sup>	II.1.6.2.	boli podrobené vírusneutralizačnému testu na vezikulárnu stomatitídu (VS) vykonanému s negatívnym výsledkom pri zriedení séra v pomere 1 : 32 alebo testu ELISA na VS vykonanému s negatívnym výsledkom v súlade s príslušnou kapitolou Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat na vzorke krvi odobranej dňa ..... <sup>(6)</sup> počas 30 dní pred odberom vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> ;]	
	<sup>(2)bud'</sup>	II.1.6.3.	počas obdobia posledných 30 dní pred dátumom odberu sa nachádzali pod veterinárnym dohľadom v chovoch, ktoré od dňa odberu vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> až do dátumu ich odoslania spĺňali podmienky pre chov stanovené v článku 4 ods. 5 smernice 2009/156/ES, a najmä:]	
	<sup>(2)alebo</sup>	II.1.6.3.	v prípade mrazených vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> sa počas obdobia posledných 30 dní pred dátumom odberu nachádzali pod veterinárnym dohľadom v chovoch, ktoré od dňa odberu vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> až do konca obdobia 30-dňového povinného skladovania v schválených priestoroch spĺňali podmienky chovu stanovené v článku 4 ods. 5 smernice 2009/156/ES, a najmä:]	

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.1.6.3.1. po prípade výskytu choroby uvedenej ďalej neboli zabité alebo usmrtené všetky zvieratá druhu vnímavého na uvedenú chorobu, ktoré sa nachádzali v chove, a chov bol bez výskytu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- akéhokoľvek typu encefalomyelitídy koní počas obdobia minimálne 6 mesiacov počnúc dňom, keď boli zvieratá čelade koňovité trpiace uvedenou chorobou zabité,</li> <li>- infekčnej anémie koní aspoň počas obdobia vyžadovaného na získanie negatívneho výsledku imunodifúzneho testu v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) vykonaného na vzorkách odobraných po zabití infikovaných zvierat dvakrát s trojmesačným odstupom v prípade všetkých zvierat čelade koňovité, ktoré zostali nažive,</li> <li>- vezikulárnej stomatitídy počas obdobia minimálne 6 mesiacov od posledného zaznamenaného prípadu,</li> <li>- besnoty počas obdobia minimálne jedného mesiaca od posledného zaznamenaného prípadu,</li> <li>- slezinovej sneti počas obdobia minimálne 15 dní od posledného zaznamenaného prípadu.]</li> </ul> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.1.6.3.1. po prípade choroby uvedenej ďalej boli zabité alebo usmrtené všetky zvieratá druhu vnímavého na uvedenú chorobu, ktoré sa nachádzali v chove, priestory boli vydezinfikované a chov bol počas obdobia minimálne 30 dní bez výskytu akéhokoľvek typu encefalomyelitídy koní, infekčnej anémie koní, vezikulárnej stomatitídy a besnoty, alebo v prípade slezinovej sneti počas obdobia minimálne 15 dní, a to počnúc dňom, keď bola po zlikvidovaní zvierat vykonaná dostatočná dezinfekcia priestorov;]</p> <p>II.1.6.4. boli počas obdobia posledných 30 dní pred odberom vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> držané v chovoch, v ktorých žiadne zvieratá čelade koňovité nevykazovali klinické príznaky infekčnej metritídy koní počas obdobia minimálne 60 dní;</p> <p>II.1.6.5. neboli použité na prirodzenú plemenitbu počas obdobia minimálne 30 dní pred dátumom odberu vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a medzi dátumom odberu prvých vzoriek uvedených v bodoch II.1.6.6.1 a II.1.6.6.2 a dátumom odberu vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup>;</p> <p>II.1.6.6. boli podrobené testom spĺňajúcim aspoň požiadavky príslušných kapitol Príručky diagnostických testov a vakcín pre suchozemské zvieratá Svetovej organizácie pre zdravie zvierat (OIE) vykonaným v laboratóriu, ktoré je uznané príslušným orgánom a ktoré má dotknuté testy zahrnuté vo svojej akreditácii rovnocennej s akreditáciou stanovenou v článku 12 nariadenia (ES) č. 882/2004<sup>(7)</sup>, ktoré predstavujú:</p> <p><sup>(8)</sup>[II.1.6.6.1. pokiaľ ide o infekčnú anémiu koní (EIA), imunodifúzny test v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo enzýmové imunisorbentové stanovenie (ELISA), s negatívnym výsledkom, ktorý(-é) bol(-o) vykonaný(-é) na vzorke krvi odobranej dňa .....<sup>(6)</sup>, a to najmenej 14 dní po dátume začatia obdobia uvedeného v bode II.1.6.5, a test bol naposledy vykonaný na vzorke krvi odobranej dňa .....<sup>(6)</sup>; čiže najviac 90 dní pred dátumom odberu vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> určených na dovoz do Únie;]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>II.1.6.6.2. pokiaľ ide o infekčnú metritídu koní (CEM), test na identifikáciu pôvodcu vykonaný, s negatívnym výsledkom, aspoň na dvoch vzorkách (výteroch) odobraných počas obdobia uvedeného v bode II.1.6.5 aspoň zo sliznic <i>fossa clitoralis</i> a <i>sinus clitoralis</i> darcovskej kobyly</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.1.6.6.2.1. dva razy s odstupom najmenej 7 dní dňa.....<sup>(6)</sup> a dňa.....<sup>(6)</sup> v prípade izolácie baktérií <i>Taylorella equigenitalis</i> po kultivácii v mikroaerofilných podmienkach aspoň počas obdobia 7 dní, vykonanej do 24 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvierat'a alebo do 48 hodín, ak sa vzorky počas prepravy uchovávali v chlade,]</p> <p><sup>(2)</sup>a/alebo [II.1.6.6.2.2. jeden raz dňa.....<sup>(6)</sup> v prípade zistenia genómu <i>Taylorella equigenitalis</i> polymerázovou reťazovou reakciou (PCR) alebo PCR v reálnom čase vykonanou do 48 hodín po odbere vzoriek z darcovského zvierat'a,]</p> <p>Vzorky uvedené v bodoch II.1.6.6.2.1 a II.1.6.6.2.2 sa v žiadnom prípade neodoberali skôr ako 7 dní (systémová liečba) alebo 21 dní (lokálna liečba) po antimikrobiálnej liečbe darcovského zvierat'a a boli umiestnené do transportného média s aktívnym uhlím, ako je Amiesovo médium, pred odoslaním do laboratória.</p> <p>II.1.6.7. podľa môjho najlepšieho vedomia a pokiaľ som sa mohol uistiť, neboli počas obdobia 15 dní bezprostredne pred odberom v kontakte so zvieratami čelade koňovité trpiacimi infekčnou alebo nákazlivou chorobou;</p> <p>II.1.6.8. v deň odberu vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> nevykazovali klinické príznaky infekčnej alebo nákazlivej choroby;</p> <p>II.1.7. boli odobrané<sup>(2)</sup>/vyprodukované<sup>(2)</sup> po dátume schválenia tímu na odber<sup>(2)</sup>/produkcii<sup>(2)</sup> embryí opísaného v kolónke I.11 príslušným orgánom krajiny vývozu;</p> <p>II.1.8. boli spracované a skladované za schválených podmienok aspoň počas 30 dní bezprostredne po ich odbere<sup>(2)</sup>/produkcii<sup>(2)</sup> a boli prepravované za podmienok spĺňajúcich požiadavky stanovené v kapitole III oddiele II prílohy D k smernici 92/65/EHS.</p> <p>II.2. Embryá opísané v časti I boli počaté umelou insemináciou<sup>(1)</sup>/sú výsledkom oplodnenia <i>in vitro</i><sup>(2)</sup> s použitím spermy, ktorá spĺňa požiadavky smernice 92/65/EHS a pochádza z inseminačných staníc na odber spermy schválených v súlade s článkom 11 ods. 2 alebo článkom 17 ods. 3 písm. b) smernice 92/65/EHS<sup>(9)</sup>, ktoré sa nachádzajú (v danom poradí) v členskom štáte Únie alebo v tretej krajine alebo častiach územia tretej krajiny uvedených v stĺpcoch 2 a 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/659, z ktorých je dovoz spermy koňovitých odobranej registrovaným koňom, registrovaným zvieratám čelade koňovité alebo zvieratám čelade koňovité chovným a úžitkovým povolený v súlade s článkom 4 vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) 2018/659 a ktoré sú uvedené v stĺpcoch 11, 12 a 13 prílohy I k uvedenému nariadeniu.<sup>(10)(11)</sup></p> <p><sup>(12)</sup>[II.3. Vajíčka použité na produkciu embryí <i>in vitro</i>, ktoré sú opísané v časti I, spĺňajú požiadavky prílohy D k smernici 92/65/EHS, a najmä požiadavky stanovené v bodoch II.1.1 až II.1.8 tohto certifikátu.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup oocytov a embryí koňovitých do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia daných oocytov a embryí.</p>
--	---



## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.

**Časť I:**

Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá tímu na odber embryí alebo tímu na produkciu embryí, ktorý vajíčka/embryá odobral/vyprodukoval, spracoval, skladoval a ktorý bol schválený v súlade s článkom 17 ods. 3 písm. b) smernice 92/65/EHS a je uvedený v zozname na webovom sídle Komisie:

[http://ec.europa.eu/food/animal/semen\\_ova/equine/index\\_en.htm](http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm)

Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.

Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.

Kolónka I.27: „Typ“: Uveďte, či ide o embryá získané *in vivo*, vajíčka získané *in vivo*, embryá vyprodukované *in vitro* alebo embryá podrobené mikromanipulácii.

„Identifikačné číslo“: Identita darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvierat'a.

„Dátum odberu/produkcie“: Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy.

**Časť II:**

- (1) Len tretie krajiny alebo časti územia tretích krajín uvedené v stĺpci 1 prílohy XII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404, z ktorých je takisto povolený vstup koňovitých neurčených na zabitie do Únie, ako sa uvádza v stĺpci 3 danej prílohy.
- (2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
- (3) Len tímy na odber alebo produkciu embryí uvedené v zozname v súlade s článkom 17 ods. 3 písm. b) smernice 92/65/EHS na webovom sídle Komisie: [https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine\\_en](https://ec.europa.eu/food/animals/semen/equine_en).
- (4) Smernica Rady 92/65/EHS z 13. júla 1992, ktorou sa ustanovujú veterinárne požiadavky na obchodovanie so zvieratami, spermou, vajíčkami a embryami, na ktoré sa nevzťahujú veterinárne požiadavky ustanovené v osobitných právnych predpisoch Spoločenstva uvedených v prílohe A oddiele I smernice 90/425/EHS, a na ich dovoz do Spoločenstva (Ú. v. ES L 268, 14.9.1992, s. 54).
- (5) Smernica Rady 2009/156/ES z 30. novembra 2009 o zdravotnom stave zvierat v súvislosti s presunom a dovozom zvierat čelade koňovité z tretích krajín (Ú. v. EÚ L 192, 23.7.2010, s. 1).
- (6) Uveďte dátum (podľa usmernení v časti II poznámok).
- (7) Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 882/2004 z 29. apríla 2004 o úradných kontrolách uskutočňovaných s cieľom zabezpečiť overenie dodržiavania potravinového a krmivového práva a predpisov o zdraví zvierat a o starostlivosti o zvieratá (Ú. v. EÚ L 165, 30.4.2004, s. 1).
- (8) Imunodifúzny test v agarovom géli (AGID alebo Cogginsov test) alebo test ELISA na infekčnú anémiu koní sa nevyžaduje v prípade darcovských zvierat čelade koňovité, ktorých miestom nepretržitého pobytu od narodenia je Island, za predpokladu, že Island zostal krajinou úradne uznanou za krajinu bez výskytu infekčnej anémie koní a pred odberom vajíčok alebo embryí a použitím spermy na oplodnenie ani počas obdobia tohto odberu a použitia neboli na Island z inej krajiny dovezené žiadne zvieratá čelade koňovité ani ich sperma, vajíčka a embryá.

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY

	<p>(9) Len inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom tretej krajiny, územia alebo ich pásma uvedené v prílohe XII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404 pre spermu koňovitých alebo schválené príslušným orgánom členského štátu.</p> <p>(10) Dovoz spermy koňovitých je povolený z tretích krajín uvedených v stĺpci 2 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/659 za predpokladu, že sperma bola odobraná v časti územia tretej krajiny uvedenej v stĺpci 4 darcovskému žrebcovi kategórie zvierat čeľade koňovité kladne označenej v stĺpcoch 11, 12 alebo 13 prílohy I k uvedenému nariadeniu.</p> <p>(11) Nevzťahuje sa na vajíčka.</p> <p>(12) Prečiarknite/vymažte, ak žiadne z embrií v zásielke nebolo vyprodukované oplodnením vajíčok <i>in vitro</i>.</p>
<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>	

## KAPITOLA 65

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK ZÁSOB  
OOCYTOV A EMBRYÍ KOŇOVITÝCH DO ÚNIE, ODOBRANÝCH ALEBO  
VYPRODUKOVANÝCH, SPRACOVANÝCH A SKLADOVANÝCH V SÚLADE SO  
SMERNICOU 92/65/EHS PO 31. AUGUSTE 2010 A PRED 1. OKTÓBROM 2014,  
KTORÉ ODOSLAL PO 20. APRÍLI 2021 TÍM NA ODBER ALEBO PRODUKCIU  
EMBRYÍ, KTORÝ OOCYTY ALEBO EMBRYÁ ODOBRAL ALEBO  
VYPRODUKOVAL (VZOR EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. O dosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b> ISO kód krajiny		
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b> Kód		
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina Registračné/schvaľovacie číslo ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b> <input type="checkbox"/> Teplota prostredia <input type="checkbox"/> Chladené <input type="checkbox"/> Mrazené			
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby		
<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodočné produkty				
<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b> Tretia krajina    ISO kód krajiny	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b> <b>I.23.</b>			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár krajiny vývozu <sup>(1)</sup> ....., týmto (názov krajiny vývozu)		
	potvrdzujem, že:		
	II.1. Vajíčka <sup>(2)</sup> /embryá <sup>(2)</sup> opísané v časti I:		
	II.1.2.	boli odobrané <sup>(2)</sup> /vyprodukované <sup>(2)</sup> tímom <sup>(3)</sup> opísaným v kolónke I.11, ktorý bol schválený a pod dohľadom v súlade s kapitolou I oddielom III prílohy D k smernici 92/65/EHS a bol podrobený kontrole úradným veterinárnym lekárom aspoň raz za každý kalendárny rok;	
	II.1.3.	boli odobrané <sup>(2)</sup> /vyprodukované <sup>(2)</sup> , spracované a skladované v súlade s požiadavkami kapitoly III oddielu II prílohy D k smernici 92/65/EHS;	
	II.1.4.	boli odobrané na mieste oddelenom od ostatných častí priestorov alebo chovu, ktoré je v dobrom stave a ktoré bolo pred odberom vyčistené a vydezinfikované;	
	II.1.5.	boli vyšetrené, spracované a zabalené v laboratórných zariadeniach, ktoré sa nenachádzajú v pásme podliehajúcim zákazu alebo karanténym opatreniam stanoveným v kolónke II.1.6, v časti, ktorá je oddelená od časti, kde sa skladuje vybavenie a materiál používaný v kontakte s darcovskými zvieratami, a od priestorov, kde sa manipuluje s darcovskými zvieratami;	
	II.1.6.	pochádzajú z darcovských kobýl, ktoré:	
		II.1.6.1. mali počas troch mesiacov (alebo od vstupu, ak boli priamo dovezené z členského štátu Európskej únie počas daného trojmesačného obdobia) miesto nepretržitého pobytu v krajine vývozu alebo v prípade regionalizácie podľa článku 13 smernice 2009/156/ES <sup>(4)</sup> v tej časti územia krajiny vývozu, ktorá počas uvedeného obdobia	
		<ul style="list-style-type: none"> <li>– nebola považovaná za infikovanú africkým morom koní v súlade s článkom 5 ods. 2 písm. a) a b) smernice 2009/156/ES,</li> <li>– bola bez výskytu venezuelskej encefalomyelitídy koní aspoň počas 2 rokov,</li> <li>– bola bez výskytu soplávky a žrebčej nákazy aspoň počas 6 mesiacov;</li> </ul>	
	<sup>(2)</sup> bud'	[II.1.6.2. pochádzali z krajiny vývozu, ktorá bola v deň odberu aspoň 6 mesiacov bez výskytu vezikulárnej stomatitídy;]	
	<sup>(2)</sup> alebo	[II.1.6.2. boli podrobené vírusneutralizačnému testu na vezikulárnu stomatitídu na vzorke krvi odobranej dňa ..... <sup>(5)</sup> počas 30 dní pred odberom, s negatívnym výsledkom, pri zriedení séra v pomere 1 : 12;]	
	<sup>(2)</sup> bud'	[II.1.6.3. počas obdobia posledných 30 dní pred odberom sa nachádzali pod veterinárnym dohľadom v chovoch, ktoré od dňa odberu vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> až do dátumu ich odoslania spĺňali podmienky chovu stanovené v článku 4 ods. 5 smernice 2009/156/ES, a najmä:]	
	<sup>(2)</sup> alebo	[II.1.6.3. sa počas posledných 30 dní pred odberom nachádzali pod veterinárnym dohľadom v chovoch, ktoré od dňa odberu vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> dovtedy, kým v prípade zmrazených vajíčok <sup>(2)</sup> /embryí <sup>(2)</sup> neuplynulo obdobie 30 dní povinného skladovania v schválených priestoroch, spĺňali podmienky pre chov stanovené v článku 4 ods. 5 smernice 2009/156/ES, a najmä:]	

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p>(<sup>2</sup>)<i>bud'</i> [II.1.6.3.1. po prípade výskytu choroby uvedenej ďalej neboli zabité alebo usmrtené všetky zvieratá druhu vnímavého na uvedenú chorobu, ktoré sa nachádzali v chove, a chov bol bez výskytu:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– akéhokoľvek typu encefalomyelitídy koní aspoň počas 6 mesiacov počnúc dňom, keď boli zvieratá čelade koňovité trpiace uvedenou chorobou zabité,</li> <li>– infekčnej anémie koní aspoň počas obdobia vyžadovaného na získanie negatívneho výsledku imunodifúzneho testu v agarovom géli (Cogginsov test) vykonaného na vzorkách odobraných po zabití infikovaných zvierat dvakrát s trojmesačným odstupom v prípade každého zvieratá čelade koňovité, ktoré zostalo nažive,</li> <li>– vezikulárnej stomatitídy aspoň počas 6 mesiacov od posledného zaznamenaného prípadu,</li> <li>– besnoty aspoň počas jedného mesiaca od posledného zaznamenaného prípadu,</li> <li>– slezinovej sneti aspoň počas 15 dní od posledného zaznamenaného prípadu;] <p>(<sup>2</sup>)<i>alebo</i> [II.1.6.3.1. po prípade výskytu choroby uvedenej ďalej boli zabité alebo usmrtené všetky zvieratá druhu vnímavého na uvedenú chorobu, ktoré sa nachádzali v chove, priestory boli vydezinfikované a chov bol minimálne počas 30 dní bez výskytu akéhokoľvek typu encefalomyelitídy koní, infekčnej anémie koní, vezikulárnej stomatitídy a besnoty, alebo v prípade slezinovej sneti 15 dní, a to počnúc dňom, keď bola po zlikvidovaní zvierat vykonaná dostatočná dezinfekcia priestorov;]</p> <p>II.1.6.4. počas posledných 30 dní pred odberom boli držané v chovoch, z ktorých každý bol aspoň 60 dní bez výskytu klinických príznakov infekčnej metritídy koní;</p> <p>II.1.6.5. neboli použité na prirodzenú plemenitbu aspoň počas 30 dní pred dátumom odberu vajíčok alebo embryí a medzi dátumom odberu prvých vzoriek uvedených v bodoch II.1.6.6 a II.1.6.7 a dátumom odberu vajíčok a embryí;</p> <p>II.1.6.6. sa podrobili, s negatívnym výsledkom, imunodifúznemu testu v agarovom géli (Cogginsov test) alebo testu ELISA na infekčnú anémiu koní vykonanému na vzorke krvi odobranej dňa .....<sup>(5)</sup>, a to počas posledných 30 dní pred dátumom prvého odberu vajíčok alebo embryí, pričom test bol naposledy vykonaný na vzorke krvi odobranej dňa .....<sup>(5)</sup>, a to najviac 90 dní pred odberom vajíčok alebo embryí<sup>(6)</sup>;</p> <p>II.1.6.7. boli podrobené testu na identifikáciu pôvodcu infekčnej metritídy koní prostredníctvom izolácie baktérií <i>Taylorella equigenitalis</i> po 7- až 14-dňovej kultivácii vykonanému, v každom prípade s negatívnymi výsledkami, na vzorkách odobraných počas posledných 30 dní pred dátumom prvého odberu vajíčok alebo embryí zo slizníc <i>fossa clitoralis</i> a <i>sinus clitoralis</i> počas dvoch po sebe nasledujúcich období párenia dňa .....<sup>(5)</sup> a dňa.....<sup>(5)</sup>, a na ďalšej vzorke kultúry odobranej počas jedného z období párenia z endocervixu dňa.....<sup>(5)</sup>;</p> <p>II.1.6.8. podľa môjho najlepšieho vedomia a pokiaľ som sa o tom mohol uistiť, neboli v kontakte so zvieratami čelade koňovité trpiacimi infekčnou alebo nákazlivou chorobou počas 15 dní bezprostredne pred odberom,</p> </li></ul>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p>II.1.6.9. v deň odberu vajíčok<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> nevykazovali klinické príznaky infekčnej alebo nákazlivej choroby;</p> <p>II.1.7. boli odobrané<sup>(2)</sup>/vyprodukované<sup>(2)</sup> po dátume schválenia tímu na odber<sup>(2)</sup>/produkcii<sup>(2)</sup> embryí opísaného v kolónke I.11 príslušným orgánom krajiny vývozu;</p> <p>II.1.8. boli spracované a skladované za schválených podmienok aspoň počas 30 dní bezprostredne po ich odbere<sup>(2)</sup>/produkcii<sup>(2)</sup> a boli prepravované za podmienok spĺňajúcich požiadavky stanovené v kapitole III oddiele II prílohy D k smernici 92/65/EHS;</p> <p>II.2. Embryá opísané v časti I boli počaté umelou insemináciou<sup>(2)</sup>/sú výsledkom oplodnenia <i>in vitro</i><sup>(2)</sup> s použitím spermy, ktorá spĺňa požiadavky smernice 92/65/EHS a pochádza z inseminačných staníc na odber spermy schválených v súlade s článkom 11 ods. 2 alebo článkom 17 ods. 3 písm. b) smernice 92/65/EHS, ktoré sa nachádzajú (v danom poradí) v členskom štáte Európskej únie alebo v tretej krajine alebo častiach územia tretej krajiny uvedených v stĺpcoch 2 a 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/659, z ktorých je dovoz spermy koňovitých odobranej registrovaným koňom, registrovaným zvieratám čeľade koňovité alebo zvieratám čeľade koňovité chovným a úžitkovým povolený v súlade s článkom 4 vykonávacieho nariadenia Komisie (EÚ) 2018/659 a ktoré sú uvedené v stĺpcoch 11, 12 a 13 prílohy I k uvedenému nariadeniu.<sup>(7)(8)</sup></p> <p>II.3. Vajíčka použité na produkciu opísaných embryí <i>in vitro</i> spĺňajú požiadavky prílohy D k smernici 92/65/EHS, a najmä požiadavky stanovené v bodoch II.1.1 až II.1.8 tohto certifikátu<sup>(2)</sup>.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup oocytov a embryí koňovitých do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia daných oocytov a embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: Miesto odoslania zodpovedá tímu na odber embryí alebo tímu na produkciu embryí, ktorý vajíčka/embryá odobral/vyprodukoval, spracoval, skladoval a ktorý bol schválený v súlade s článkom 17 ods. 3 písm. b) smernice Rady 92/65/EHS a je uvedený v zozname na webovom sídle Komisie: <a href="http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm">http://ec.europa.eu/food/animal/semen_ova/equine/index_en.htm</a></p> <p>Kolónka I.19: Uvádza sa identifikácia kontajnera a číslo plomby.</p> <p>Kolónka I.24: Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.</p> <p>Kolónka I.27: „Typ“: uveďte, či ide o embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. „Identifikačné číslo“: Identita darcu zodpovedá úradnej identifikácii zvierat. „Dátum odberu/produkcie“: Dátum odberu sa uvádza v tomto formáte: dd/mm/yyyy.</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY

	<p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Len tretie krajiny alebo časti územia tretích krajín uvedené v stĺpci 1 prílohy XII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404, z ktorých je takisto povolený vstup koňovitých neurčených na zabitie do Únie, ako sa uvádza v stĺpci 3 danej prílohy.</p> <p>(2) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(3) Len tímy na odber alebo produkciu embryí uvedené v zozname v súlade s článkom 17 ods. 3 písm. b) smernice 92/65/EHS na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/semens/equine_en</a></p> <p>(4) Ú. v. EÚ L 192, 23.7.2010, s. 1.</p> <p>(5) Uveďte dátum.</p> <p>(6) Imunodifúzny test v agarovom géli (Cogginsov test) alebo test ELISA na infekčnú anémiu koní sa nevyžaduje v prípade darcovských koňovitých, ktorých miestom nepretržitého pobytu od narodenia je Island, za predpokladu, že Island zostal krajinou úradne uznanou za krajinu bez výskytu infekčnej anémie koní a pred odberom spermy ani počas obdobia tohto odberu neboli na Island z inej krajiny dovezené žiadne zvieratá čelade koňovité ani ich sperma, oocyty a embryá.</p> <p>(7) Len inseminačné stanice na odber spermy schválené príslušným orgánom tretej krajiny, územia alebo ich pásma uvedené v prílohe XII k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 pre spermu koňovitých alebo schválené príslušným orgánom členského štátu.</p> <p>(8) Nevzťahuje sa na vajčeka.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>





<b>I.18.</b>	<b>Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené
<b>I.19.</b>	<b>Číslo kontajnera/plomby</b>	Číslo kontajnera	Číslo plomby	
<b>I.20.</b>	<b>Certifikované ako/na/pre</b>	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty		
<b>I.21.</b>	<input type="checkbox"/> Na tranzit	<b>I.22.</b> <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh		
	Tretia krajina	ISO kód krajiny	<b>I.23.</b>	
<b>I.24.</b>	<b>Celkový počet balení</b>	<b>I.25.</b>	<b>Celkové množstvo</b>	<b>I.26.</b>
<b>I.27.</b>	<b>Opis zásielky</b>			
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria	Identifikačné číslo	Množstvo
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie
				Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-GP-PROCESSING-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Zariadenie na spracovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísané v kolónke I.11, v ktorom bola(-i) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup> určená(-é) na vývoz do Európskej únie spracovaná(-é) a skladovaná(-é):</p> <p>II.1.1. sa nachádza v tretej krajine, na území alebo v ich pásme,</p> <p>II.1.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> koňovitých do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v zozname v prílohe XII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p>II.1.1.2. v ktorých africký mor koní, venezuelská encefalomyelitída koní, infekcia baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), žrebčia nákaza (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infekčná anémia koní, infekcia vírusom besnoty, slezinová sneť, infekcia vírusom arteritídy koní a infekčná metritída koní (<i>Taylorella equigenitalis</i>) sú povinne oznamované choroby;</p> <p>II.1.1.3. bez výskytu afrického moru koní počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do jej/ich odoslania v súlade s článkom 22 ods. 2 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692, v ktorých sa nevykonávala systematická vakcinácia proti africkému moru koní počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do jej/ich odoslania v súlade s článkom 22 ods. 4 písm. b) uvedeného nariadenia;</p> <p>II.1.1.4. kde nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p>II.1.1. je zariadenie,</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.1.2.1. kde nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia minimálne 36 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [II.1.2.1. kde nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia minimálne 6 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania, a Komisia uznala program dohľadu vykonávaný u plemenných koňovitých v zariadení pôvodu s cieľom preukázať absenciu infekcie počas uvedeného obdobia 6 mesiacov;]</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.1.2.2. kde nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.1.2.2. kde nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia minimálne 6 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania a Komisia uznala program dohľadu vykonávaný u plemenných koňovitých v zariadení pôvodu s cieľom preukázať absenciu infekcie počas uvedeného obdobia 6 mesiacov;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.1.2.3. kde nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.1.2.3. kde nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia minimálne 6 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania a Komisia uznala program dohľadu vykonávaný u plemenných koňovitých v zariadení pôvodu s cieľom preukázať absenciu infekcie počas uvedeného obdobia 6 mesiacov;]</p> <p>II.1.2. je schválené a zapísané do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.1.3. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 4 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je (sú) určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p>II.2.1. bola(-i) odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [nachádza(-jú) sa v krajine vývozu;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [nachádza(-jú) sa v/vo/na .....<sup>(4)</sup>, a bola(-i) dovezená(-é) do krajiny vývozu za podmienok aspoň takých prísnych, ako sú podmienky vstupu spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> koňovitých do Únie v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692;]</p> <p>II.2.2. bola (boli) premiestnená(-é) do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov opísaného v kolónke I.11 za podmienok, ktoré sú aspoň také prísne ako podmienky opísané vo:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzore EQUI-SEM-A-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-SEM-B-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-SEM-C-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-SEM-D-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p>
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-GP-PROCESSING-ENTRY

<p>II.2.3. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.4. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.2.5. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.5.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.5.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(2)(6)</sup>[II.2.5.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty;]</p> <p><sup>(2)(7)</sup>[II.2.6. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.7. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy, oocytov a embryí koňovitých do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy, oocytov a embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela zásielku spermy, oocytov alebo embryí. Len zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en</a></p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uveďte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov alebo embryí.</p>	
--	--

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-GP-PROCESSING-ENTRY

Kolónka I.17:	<p>„<i>Sprievodné doklady</i>“: Číslo(-a) súvisiaceho(-ich) originálneho(-ych) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov opísaného v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo uvedeného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.</p>
Kolónka I.19:	Uvádza sa číslo plomby.
Kolónka I.24:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.27:	<p>„<i>Typ</i>“: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvierat'a.</p> <p><i>Identifikačná značka</i>: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uvedte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i>“: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p>
<b>Časť II:</b>	
(1)	<p>Len zariadenia na spracovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie:  <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en</a></p>
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	<p>Len schválené zariadenia pre zárodočné produkty uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie:  <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en/equine_en</a></p>
(4)	Len tretia krajina, územie alebo ich pásмо zo zoznamu v prílohe XII k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 a členské štáty EÚ.
(5)	<p>K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo jeho/ich úradne overené kópie, ktorý(-é) sprevádzali spermu, oocyty alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, v ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, do zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela spermu, oocyty a/alebo embryá, opísaného v kolónke I.11.</p>

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-GP-PROCESSING-ENTRY

	<p>(6) Vztahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.</p> <p>(7) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú sperma, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z koňovitých umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p>
	<p><b>Úradný veterinárny lekár</b></p> <p>Meno (veľkými písmenami)</p> <p>Dátum <span style="float: right;">Kvalifikácia a titul</span></p> <p>Pečiatka <span style="float: right;">Podpis</span></p>

## KAPITOLA 67

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV UVEDENÝCH NIŽŠIE, KTORÉ BOLI PO 20.  
APRÍLI 2021 ODOSLANÉ Z INSEMINAČNEJ STANICE NA SKLADOVANIE  
ZÁRODOČNÝCH PRODUKTOV, DO ÚNIE:**

- sperma koňovitých, odobraná, spracovaná a skladovaná v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014,
- zásoby spermy koňovitých, odobranej, spracovanej a skladovanej v súlade so smernicou 92/65/EHS pred 1. septembrom 2010,
- oocyty a embryá koňovitých, odobrané alebo vyprodukované, spracované a skladované v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692 po 20. apríli 2021,
- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných alebo vyprodukovaných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 30. septembri 2014 a pred 21. aprílom 2021,
- zásoby oocytov a embryí koňovitých, odobraných, spracovaných a skladovaných v súlade so smernicou 92/65/EHS po 31. auguste 2010 a pred 1. októbrom 2014

## (VZOR EQUI-GP-STORAGE-ENTRY)

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I.: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	
		<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>	<b>KÓD QR</b>	
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.7. Krajina pôvodu</b> ISO kód krajiny	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny	
	<b>I.8. Región pôvodu</b> Kód	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód	
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Registračné/schvaľovacie číslo  Adresa  Krajina ISO kód krajiny		
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b>		
		<b>I.17. Sprievodné doklady</b>  Typ Kód  Krajina ISO kód krajiny Číslo obchodného dokladu		



<b>I.18.</b>	<b>Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené
<b>I.19.</b>	<b>Číslo kontajnera/plomby</b>	Číslo kontajnera	Číslo plomby	
<b>I.20.</b>	<b>Certifikované ako/na/pre</b>	<input type="checkbox"/> Zárodočné produkty		
<b>I.21.</b>	<input type="checkbox"/> Na tranzit	Tretia krajina	ISO kód krajiny	<b>I.22.</b> <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh
				<b>I.23.</b>
<b>I.24.</b>	<b>Celkový počet balení</b>	<b>I.25.</b>	<b>Celkové množstvo</b>	<b>I.26.</b>
<b>I.27.</b>	<b>Opis zásielky</b>			
Číselný znak KN	Druh	Poddruh/katégoria		Identifikačné číslo
Typ		Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska	Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie
				Množstvo
				Test

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-GP-STORAGE-ENTRY

Časť II: Certifikácia	II. Zdravotné informácie	II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
	<p>Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:</p> <p>II.1. Inseminačná stanica na skladovanie zárodočných produktov<sup>(1)</sup> opísaná v kolónke I.11, na ktorej bola(-i) sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá získané <i>in vivo</i><sup>(2)</sup>/embryá vyprodukované <i>in vitro</i><sup>(2)</sup>/embryá podrobené mikromanipulácii<sup>(2)</sup> určená(-é) na vývoz do Európskej únie spracovaná(-é) a skladovaná(-é):</p> <p>II.1.1. sa nachádza v tretej krajine, na území alebo v ich pásme,</p> <p>II.1.1.1. z ktorej(-ého) je povolený vstup spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> koňovitých do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v zozname v prílohe XII k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;</p> <p>II.1.1.2. v ktorých africký mor koní, venezuelská encefalomyelitída koní, infekcia baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka), surra (<i>Trypanosoma evansi</i>), žrebčia nákaza (<i>Trypanosoma equiperdum</i>), infekčná anémia koní, infekcia vírusom besnoty, slezinová sneť, infekcia vírusom arteritídy koní a infekčná metritída koní (<i>Taylorella equigenitalis</i>) sú povinne oznamované choroby;</p> <p>II.1.1.3. bez výskytu afrického moru koní počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do jej/ich odoslania v súlade s článkom 22 ods. 2 písm. a) delegovaného nariadenia Komisie (EÚ) 2020/692, v ktorých sa nevykonávala systematická vakcinácia proti africkému moru koní počas obdobia minimálne 12 mesiacov bezprostredne pred odberom spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do jej/ich odoslania v súlade s článkom 22 ods. 4 písm. b) uvedeného nariadenia;</p> <p>II.1.1.4. kde nebol hlásený výskyt venezuelskej encefalomyelitídy koní počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p>II.1.2. je zariadenie,</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.1.2.1. kde nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia minimálne 36 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p> <p><sup>(2)</sup>alebo [II.1.2.1. kde nebol hlásený výskyt infekcie baktériou <i>Burkholderia mallei</i> (sopľavka) počas obdobia minimálne 6 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania, a Komisia uznala program dohľadu vykonávaný u plemenných koňovitých v zariadení pôvodu s cieľom preukázať absenciu infekcie počas uvedeného obdobia 6 mesiacov;]</p> <p><sup>(2)</sup>bud' [II.1.2.2. kde nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania;]</p>		

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQUI-GP-STORAGE-ENTRY

	<p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.1.2.2. kde nebol hlásený výskyt žrebčej nákazy počas obdobia minimálne 6 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania a Komisia uznala program dohľadu vykonávaný u plemenných koňovitých v zariadení pôvodu s cieľom preukázať absenciu infekcie počas uvedeného obdobia 6 mesiacov;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [II.1.2.3. kde nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia minimálne 24 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania.]</p> <p><sup>(2)</sup><i>alebo</i> [II.1.2.3. kde nebol hlásený výskyt surry (<i>Trypanosoma evansi</i>) počas obdobia minimálne 6 mesiacov bezprostredne pred odberom<sup>(2)</sup>/produkciou<sup>(2)</sup> spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> a do dátumu jej/ich odoslania a Komisia uznala program dohľadu vykonávaný u plemenných koňovitých v zariadení pôvodu s cieľom preukázať absenciu infekcie počas uvedeného obdobia 6 mesiacov;]</p> <p>II.1.2. je schválené a zapísané do zoznamu príslušným orgánom tretej krajiny alebo územia;</p> <p>II.1.3. spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia podľa časti 5 prílohy I k delegovanému nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/686.]</p> <p>II.2. Sperma<sup>(2)</sup>/oocyty<sup>(2)</sup>/embryá<sup>(2)</sup> opísaná(-é) v časti I je (sú) určená(-é) na umelé rozmnožovanie a</p> <p>II.2.1. bola(-i) odobraná(-é) alebo vyprodukovaná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na odber spermy<sup>(2)(3)</sup>/tímom na odber embryí<sup>(2)(3)</sup>/tímom na produkciu embryí<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v zariadení na spracovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, a/alebo skladovaná(-é) na inseminačnej stanici na skladovanie zárodočných produktov<sup>(2)(3)</sup>, ktorá(-ý/-é) spĺňa požiadavky týkajúce sa povinností, prevádzkových postupov, zariadení a vybavenia stanovené v časti 1<sup>(2)</sup>/časti 2<sup>(2)</sup>/časti 3<sup>(2)</sup>/časti 4<sup>(2)</sup>/časti 5<sup>(2)</sup> prílohy I k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686 a</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [nachádza(-jú) sa v krajine vývozu;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [nachádza(-jú) sa v/vo/na .....<sup>(4)</sup> a bola(-i) dovezená(-é) do krajiny vývozu za podmienok aspoň takých prísnych, ako sú podmienky vstupu spermy<sup>(2)</sup>/oocytov<sup>(2)</sup>/embryí<sup>(2)</sup> koňovitých do Únie v súlade s nariadením (EÚ) 2016/429 a delegovaným nariadením (EÚ) 2020/692;]</p> <p>II.2.2. bola (boli) premiestnená(-é) na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov opísanú v kolónke I.11 za podmienok, ktoré sú aspoň také prísne ako podmienky opísané vo:</p> <p><sup>(2)</sup><i>bud'</i> [vzore EQUI-SEM-A-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-SEM-B-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-SEM-C-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-SEM-D-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-OOCYTES-EMB-A-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-OOCYTES-EMB-B-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-OOCYTES-EMB-C-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-GP-PROCESSING-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore EQUI-GP-STORAGE-ENTRY<sup>(5)</sup>;]</p> <p><sup>(2)</sup><i>a/alebo</i> [vzore č. 1 v časti I oddiele A prílohy III k nariadeniu (EÚ) 2018/659<sup>(5)</sup>;]</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-GP-STORAGE-ENTRY

<p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzore č. 2 v časti 1 oddiele B prílohy III k nariadeniu (EÚ) 2018/659<sup>(5)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzore č. 3 v časti 1 oddiele C prílohy III k nariadeniu (EÚ) 2018/659<sup>(5)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzore č. 4 v oddiele D časti 1 prílohy III k nariadeniu (EÚ) 2018/659<sup>(5)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzore č. 1 v časti 2 oddiele A prílohy II k rozhodnutiu 2010/471/EÚ <sup>(5)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzore č. 2 v časti 2 oddiele B prílohy II k rozhodnutiu 2010/471/EÚ <sup>(5)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzore č. 3 v časti 2 oddiele C prílohy II k rozhodnutiu 2010/471/EÚ<sup>(5)</sup>];</p> <p>(<sup>2</sup>)<i>a/alebo</i> [vzore v prílohe k rozhodnutiu Komisie 96/539/ES<sup>(5)</sup>];</p> <p>II.2.3. bola/boli odobraná(-é), spracovaná(-é) a skladovaná(-é) v súlade s požiadavkami na zdravie zvierat stanovenými v prílohe III k delegovanému nariadeniu (EÚ) 2020/686;</p> <p>II.2.4. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;</p> <p>II.2.5. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.5.1. bol zaplombovaný a očíslovaný pred odoslaním z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov na zodpovednosť veterinárneho lekára inseminačnej stanice, alebo úradným veterinárnym lekárom, a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.5.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>6</sup>)[II.2.5.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]</p> <p>(<sup>2</sup>)(<sup>7</sup>)[II.2.6. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.7. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy, oocytov a embryí koňovitých do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy, oocytov a embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p>
---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu EQ UI-GP-STORAGE-ENTRY

<b>Časť I:</b>	
Kolónka I.11:	„ <i>Miesto odoslania</i> “: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo a názov a adresu inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí. Len inseminačná stanica na skladovanie zárodočných produktov uvedená v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en</a>
Kolónka I.12:	„ <i>Miesto určenia</i> “: Uvedte adresu a jedinečné registračné alebo schvaľovacie číslo zariadenia určenia pre zásielku spermy, oocytov a/alebo embryí.
Kolónka I.17:	„ <i>Sprievodné doklady</i> “: Číslo(-a) súvisiaceho(-ých) originálneho(-ých) certifikátu(-ov) zodpovedá(-ajú) sériovému číslu jednotlivých úradných dokladov alebo zdravotných certifikátov, ktoré sprevádzali spermu, oocyty a/alebo embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov opísanú v kolónke I.11. K tomuto certifikátu musí(-ia) byť priložený(-é) originál(-y) uvedeného(-ých) dokladu(-ov) alebo uvedeného(-ých) certifikátu(-ov) alebo ich úradne overené kópie.
Kolónka I.19:	Uvádza sa číslo plomby.
Kolónka I.24:	Celkový počet balení zodpovedá počtu kontajnerov.
Kolónka I.27:	„ <i>Typ</i> “: Uvedte, či ide o spermu, embryá získané <i>in vivo</i> , oocyty získané <i>in vivo</i> , embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii. „ <i>Identifikačné číslo</i> “: Uvedte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá. „ <i>Identifikačná značka</i> “: Uvedte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku. „ <i>Dátum odberu/produkcie</i> “: Uvedte dátum, keď boli sperma, oocyty a/alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované. „ <i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska</i> “: Uvedte jedinečné schvaľovacie číslo inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo tímu na odber a/alebo produkciu embryí, ktorý oocyty alebo embryá odobral alebo vyprodukoval. „ <i>Množstvo</i> “: Uvedte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.
<b>Časť II:</b>	
(1)	Len inseminačné stanice na skladovanie zárodočných produktov uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en</a>
(2)	Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.
(3)	Len schválené zariadenia pre zárodočné produkty uvedené v zozname v súlade s článkom 233 ods. 3 nariadenia (EÚ) 2016/429 na webovom sídle Komisie: <a href="https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en">https://ec.europa.eu/food/animals/sem/en</a> .
(4)	Len tretia krajina, územie alebo ich pásmo zo zoznamu v prílohe XII k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2021/404 a členské štáty EÚ.
(5)	K tomuto certifikátu sa musí(-ia) priložiť originál(-y) dokladu(-ov) alebo zdravotného(-ých) certifikátu(-ov) alebo jeho/ich úradne overené kópie, ktorý(-é) sprevádzal(-i) spermu, oocyty a embryá opísané v časti I z inseminačnej stanice na odber spermy, na ktorej bola sperma odobraná, a/alebo od tímu na odber alebo produkciu embryí, ktorý oocyty a/alebo embryá odobral alebo vyprodukoval, a/alebo zo zariadenia na spracovanie zárodočných produktov, v ktorom boli sperma, oocyty alebo embryá spracované a skladované, a/alebo z inseminačnej stanice na skladovanie zárodočných produktov, na ktorej boli sperma, oocyty alebo embryá skladované, na inseminačnú stanicu na skladovanie zárodočných produktov, ktorá odosiela spermu, oocyty a/alebo embryá, opísanú v kolónke I.11.
(6)	Vzťahuje sa na mrazenú spermu, oocyty alebo embryá.
(7)	Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú sperma, oocyty, embryá získané <i>in vivo</i> , embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z koňovitých umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.

**KRAJINA****Vzor certifikátu EQUI-GP-STORAGE-ENTRY****Úradný veterinárny lekár**

Meno (veľkými písmenami)

Dátum

Kvalifikácia a titul

Pečiatka

Podpis

## KAPITOLA 68

**VZOR CERTIFIKÁTU ZDRAVIA ZVIERAT NA VSTUP ZÁSIELOK SPERMY,  
OOCYTOV A EMBRYÍ SUCHOZEMSKÝCH ZVIERAT DRŽANÝCH V  
ZARIADENÍ SO ŠPECIÁLNYM REŽIMOM DO ÚNIE, KTORÉ BOLI ODOBRANÉ  
ALEBO VYPRODUKOVANÉ, SPRACOVANÉ A SKLADOVANÉ V SÚLADE S  
NARIADENÍM (EÚ) 2016/429 A DELEGOVANÝM NARIADENÍM (EÚ) 2020/692  
(VZOR GP-CONFINED-ENTRY)**

KRAJINA		Certifikát zdravia zvierat na dovoz do EÚ		
Časť I: Opis zásielky	<b>I.1. Odosielateľ/vývozca</b> Názov/meno Adresa  Krajina	<b>I.2. Referenčný kód certifikátu</b>	<b>I.2a. Referenčný kód IMSOC</b>	<b>KÓD QR</b>
	ISO kód krajiny	<b>I.3. Príslušný ústredný orgán</b>		
		<b>I.4. Príslušný miestny orgán</b>		
	<b>I.5. Prijemca/dovozca</b> Názov/meno  Adresa  Krajina	<b>I.6. Prevádzkovateľ zodpovedný za zásielku</b> Názov/meno  Adresa  Krajina	ISO kód krajiny	ISO kód krajiny
	ISO kód krajiny	<b>I.7. Krajina pôvodu</b>	<b>I.9. Krajina určenia</b>	ISO kód krajiny
	Kód	<b>I.8. Región pôvodu</b>	<b>I.10. Región určenia</b>	Kód
	<b>I.11. Miesto odoslania</b> Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny	<b>I.12. Miesto určenia</b> Názov Adresa Krajina	Registračné/schvaľovacie číslo  ISO kód krajiny
	<b>I.13. Miesto nakládky</b>	<b>I.14. Dátum a čas odchodu/odletu</b>		
	<b>I.15. Dopravný prostriedok</b> <input type="checkbox"/> Lietadlo <input type="checkbox"/> Plavidlo  <input type="checkbox"/> Železničný vagón <input type="checkbox"/> Cestné vozidlo  Identifikácia	<b>I.16. Vstupná hraničná kontrolná stanica</b> <b>I.17.</b>		
	<b>I.18. Prepravné podmienky</b>	<input type="checkbox"/> Teplota prostredia	<input type="checkbox"/> Chladené	<input type="checkbox"/> Mrazené
	<b>I.19. Číslo kontajnera/plomby</b> Číslo kontajnera	Číslo plomby		
	<b>I.20. Certifikované ako/na/pre</b> <input type="checkbox"/> Zárodčné produkty			
	<b>I.21. <input type="checkbox"/> Na tranzit</b>  Tretia krajina	<b>I.22. <input type="checkbox"/> Na vnútorný trh</b>	<b>I.23.</b>	
	ISO kód krajiny			

I.24. Celkový počet balení		I.25. Celkové množstvo		I.26.	
<b>I.27. Opis zásielky</b>					
Císelný znak KN	Druh	Poddruh/kategória		Identifikačné číslo	Množstvo
Typ	Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia/strediska		Identifikačná značka	Dátum odberu/produkcie	Test



## KRAJINA

## Vzor certifikátu GP-CONFINED-ENTRY

II. Zdravotné informácie		II.a. Referenčný kód certifikátu	II.b. Referenčný kód IMSOC
Časť II: Certifikácia	Ja, podpísaný úradný veterinárny lekár, týmto potvrdzujem, že:		
	II.1.	Sperma <sup>(1)</sup> /embryá získané <i>in vivo</i> <sup>(1)</sup> /oocyty <sup>(1)</sup> /embryá vyprodukované <i>in vitro</i> <sup>(1)</sup> /embryá podrobené mikromanipulácii <sup>(1)</sup> opísaná(-é) v časti I je/sú určené na umelé rozmnožovanie a bola/boli získané z darcovských zvierat, ktoré	
	II.1.1.	pochádzajú z tretej krajiny, územia alebo ich pásma, z ktorej(-ého) je povolený vstup konkrétneho druhu a kategórie zvierat do Únie a ktorá(-é) je uvedená(-é) v prílohe III k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404;	
	II.1.2.	pochádzajú zo zariadenia so špeciálnym režimom v tretej krajine alebo na území pôvodu alebo v ich pásme, ktoré sú zahrnuté v zozname zariadení so špeciálnym režimom vypracovanom v súlade s článkom 29 delegovaného nariadenia Komisie 2020/692, z ktorých môže byť povolený vstup zvierat konkrétnych druhov do Únie;	
	II.1.3.	nepochádzajú zo zariadenia ani neboli v kontakte so zvieratami zo zariadenia, ktoré sa nachádza v reštrikčnom pásme zriadenom z dôvodu výskytu choroby kategórie A uvedenej v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2018/1882 alebo objavujúcej sa choroby relevantnej pre druhy týchto držaných suchozemských zvierat;	
	II.1.4.	pochádzajú zo zariadenia, v ktorom nebol hlásený výskyt choroby kategórie D relevantnej pre druhy daných držaných suchozemských zvierat uvedených v prílohe k vykonávaciemu nariadeniu (EÚ) 2018/1882 počas obdobia minimálne predchádzajúcich 30 dní;	
	II.1.5.	zdržovali sa v jednom zariadení pôvodu so špeciálnym režimom počas obdobia najmenej 30 dní pred odberom spermy <sup>(1)</sup> /oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> určených na vstup do Únie;	
	<sup>(1)(2)</sup> [II.1.6.	ide o hovädzí dobytok, ošípané, ovce, kozy alebo koňovité a sú identifikované v súlade s článkom 21 delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692;] alebo	
	<sup>(1)(3)</sup> [II.1.6.	ide o suchozemské zvieratá iné ako hovädzí dobytok, ošípané, ovce, kozy alebo koňovité a sú identifikované a registrované v súlade s pravidlami zariadenia so špeciálnym režimom;]	
	II.1.7.	boli klinicky vyšetrené veterinárnym lekárom zariadenia zodpovedným za činnosti vykonávané v zariadení so špeciálnym režimom a v deň odberu spermy <sup>(1)</sup> /oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> nevykazovali žiadne symptómy choroby;	
	II.1.8.	pokiaľ je to možné, neboli použité na prirodzenú plemenitbu počas obdobia najmenej 30 dní pred dátumom odberu spermy <sup>(1)</sup> /oocytov <sup>(1)</sup> /embryí <sup>(1)</sup> a počas obdobia odberu.	
	II.2.	Sperma <sup>(1)</sup> /oocyty <sup>(1)</sup> /embryá <sup>(1)</sup> opísané v časti I	
	II.2.1.	je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach so značkou aplikovanou v súlade s požiadavkami stanovenými v <sup>(1)(2)</sup> [článku 83 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;]	

## KRAJINA

## Vzor certifikátu GP-CONFINED-ENTRY

	<p><sup>(1)(3)</sup>[článku 119 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2020/692 a predmetná značka je uvedená v kolónke I.27;]</p> <p>II.2.2. je/sú umiestnená(-é) v prepravnom kontajneri, ktorý:</p> <p>II.2.2.1. bol pred odoslaním zo zariadenia so špeciálnym režimom zaplombovaný a očíslovaný veterinárnym lekárom zariadenia zodpovedným za činnosti vykonávané v zariadení so špeciálnym režimom a plomba je označená číslom, ktoré je uvedené v kolónke I.19;</p> <p>II.2.2.2. bol pred použitím vyčistený a buď vydezinfikovaný alebo sterilizovaný, alebo ide o kontajner na jedno použitie;</p> <p><sup>(1)(4)</sup>[II.2.2.3. bol naplnený kryogénnym činidlom, ktoré sa predtým nepoužilo na iné produkty.]</p> <p><sup>(1)(2)(5)</sup>[II.2.3. je/sú umiestnená(-é) v pejetách alebo iných baleniach, ktoré sú bezpečne a hermeticky uzavreté;</p> <p>II.2.4. prepravuje(-ú) sa v kontajneri, v ktorom je (sú od seba) oddelená(-é) fyzickými priehradkami, alebo je (sú) umiestnená(-é) do druhotných ochranných vreciek.]</p> <p>II.3. Zásielka spermy<sup>(1)</sup>/oocytov<sup>(1)</sup>/embryí<sup>(1)</sup></p> <p>II.3.1. je určená do zariadenia so špeciálnym režimom v Únii, ktoré je schválené v súlade s článkom 95 nariadenia (EÚ) 2016/429;</p> <p>II.3.2. sa prepravuje priamo do zariadenia so špeciálnym režimom uvedeného v kolónke I.12.</p> <p><b>Poznámky</b></p> <p>Tento certifikát je určený na vstup spermy, oocytov a embryí suchozemských zvierat držaných v zariadeniach so špeciálnym režimom do Únie, a to aj vtedy, ak Únia nie je konečným miestom určenia spermy, oocytov a embryí.</p> <p>V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto certifikáte zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.</p> <p>Tento certifikát zdravia zvierat treba vyplniť podľa poznámok k vyplneniu certifikátov uvedených v kapitole 4 prílohy I k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2020/2235.</p> <p><b>Časť I:</b></p> <p>Kolónka I.11: „<i>Miesto odoslania</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo, ak ho pridelil príslušný orgán, a názov a adresu zariadenia so špeciálnym režimom na spracovanie zárodočných produktov, ktoré odosiela zásielku spermy, oocytov alebo embryí.</p> <p>Kolónka I.12: „<i>Miesto určenia</i>“: Uveďte názov, adresu a jedinečné schvaľovacie číslo zariadenia so špeciálnym režimom, do ktorého je určená zásielka spermy, oocytov alebo embryí v Únii.</p>
--	---

## KRAJINA

## Vzor certifikátu GP-CONFINED-ENTRY

Kolónka I.27:	<p>„<i>Typ</i>“: Uveďte, či ide o spermú, embryá získané <i>in vivo</i>, oocyty získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> alebo embryá podrobené mikromanipulácii.</p> <p>„<i>Identifikačné číslo</i>“: Uveďte identifikačné číslo každého darcovského zvieratá.</p> <p>„<i>Identifikačná značka</i>“: Uveďte značku na pejete alebo iných baleniach, v ktorých sú umiestnené spermá, oocyty alebo embryá tvoriace zásielku.</p> <p>„<i>Dátum odberu/produkcie</i>“: Uveďte dátum, keď boli spermá, oocyty alebo embryá tvoriace zásielku odobrané alebo vyprodukované.</p> <p>„<i>Schvaľovacie alebo registračné číslo podniku/zariadenia</i>“: Uveďte jedinečné schvaľovacie číslo, ak bolo pridelené príslušným orgánom, a názov a adresu zariadenia so špeciálnym režimom na odber alebo produkciu spermy, oocytov alebo embryí, ktoré tvoria zásielku.</p> <p>„<i>Množstvo</i>“: Uveďte počet pejet alebo iných balení s rovnakou značkou.</p> <p><b>Časť II:</b></p> <p>(1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.</p> <p>(2) Uplatňuje sa na zásielku spermy, oocytov alebo embryí hovädzieho dobytku, ošípaných, oviec, kôz alebo koňovitých.</p> <p>(3) Uplatňuje sa na zásielku spermy, oocytov alebo embryí suchozemských zvierat iných než hovädzí dobytok, ošípané, ovce, kozy alebo koňovité.</p> <p>(4) Vztahuje sa na mrazenú spermú, oocyty alebo embryá.</p> <p>(5) Uplatňuje sa na zásielku, v rámci ktorej sú oocyty, embryá získané <i>in vivo</i>, embryá vyprodukované <i>in vitro</i> a embryá podrobené mikromanipulácii z hovädzieho dobytku, ošípaných, oviec, kôz alebo koňovitých umiestnené a prepravované v jednom kontajneri.</p>
<b>Úradný veterinárny lekár</b>	
Meno (veľkými písmenami)	
Dátum	Kvalifikácia a titul
Pečiatka	Podpis

*PRÍLOHA III*

Príloha III obsahuje tieto vzory úradných vyhlásení:

Vzor

AT-TERRE-SEA	Kapitola 1: Vzor vyhlásenia kapitána plavidla: Dodatok k preprave suchozemských zvierat vstupujúcich do Únie po mori
EQUI-TRANS	Kapitola 2: Vzorové vyhlásenie o prekládke zvierat čeľade koňovité

## KAPITOLA 1

**VZOR VYHLÁSENIA KAPITÁNA PLAVIDLA: DODATOK K PREPRAVE  
SUCHOZEMSKÝCH ZVIERAT VSTUPUJÚCICH DO ÚNIE PO MORI (VZOR AT-  
TERRE-SEA)\***

*(Po vyplnení sa pripojí k príslušnému certifikátu zdravia zvierat alebo certifikátu zdravia zvierat/úradnému certifikátu, ak preprava k hranici Únie zahŕňa prepravu plavidlom, aj v prípade, že ide len o časť cesty)*

Vyhlásenie kapitána plavidla	
Ja, podpísaný kapitán plavidla (meno .....	
vyhlasujem, že zvieratá uvedené v priloženom [certifikáte zdravia zvierat] <sup>(1)</sup> [certifikáte zdravia zvierat/úradnom certifikáte] <sup>(1)</sup> ..... <sup>(3)</sup> zostali na palube plavidla počas cesty z/zo ..... v/vo/na ..... (krajina vývozu) do/na ..... v Európskej únii a že plavidlo sa nezastavilo na žiadnom mieste mimo..... (krajina vývozu) na ceste do Európskej únie okrem..... (Prístavy zastavenia nachádzajúce sa po ceste). Okrem toho tieto zvieratá neprišli počas cesty na palube do kontaktu s inými zvieratami s nižším zdravotným štatútom.	
V/vo/na .....	dňa .....
(Prístav príchodu)	(Dátum príchodu)
Pečiatka	(Podpis kapitána)
(Meno veľkými tlačnými písmenami a titul)	

\* V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto vyhlásení zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

- (1) Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.  
 (2) Uveďte referenčný kód certifikátu: jedinečný alfanumerický kód pridelený príslušným orgánom tretej krajiny alebo systémom IMSOC.

## KAPITOLA 2

## VZOR VYHLÁSENIA O PREKLÁDKKE ZVIERAT ČEĽADE KOŇOVITÉ (VZOR EQUI-TRANS)

[Po vyplnení sa pripojí k príslušnému certifikátu zdravia zvierat alebo certifikátu zdravia zvierat/úradnému certifikátu, ak preprava k hranici Únie zahŕňa prekládkku z jedného lietadla do druhého alebo z jedného plavidla na druhé v krajine, na území alebo v ich pásme, ktoré nie sú uvedené v uvedenom poradí v zozname v stĺpcoch 1 a 2 časti 1 prílohy III k vykonávaciemu nariadeniu Komisie (EÚ) 2021/404.]

Sériové číslo:.....  
 Referenčné číslo záznamu o prekládke tovaru z lietadla do lietadla:.....<sup>(1)</sup>

Krajina, v ktorej sa uskutočňuje prekládka:.....

Letisko <sup>(2)</sup>/Prístav <sup>(2)</sup>  
 príchodu:.....

Dátum príchodu:.....

Dátum prekládky:.....

Dopravca uskutočňujúci prekládkku:.....

Prijímajúci dopravca:.....

Opis zásielky:	Živočíšny druh:..... Celkový počet zvierat:.....
Referenčný kód certifikátu <sup>(3)</sup>	Poznámky

Ja, podpísaný, úradný veterinárny lekár<sup>(2)</sup>/colný úradník <sup>(2)</sup> na uvedenom letisku<sup>(2)</sup>/v uvedenom prístave<sup>(2)</sup> vyhlasujem, že prekládka sa uskutočnila pod mojím dohľadom a v súlade s týmito podmienkami:

- a) zvieratá čeľade koňovité boli počas prekládky chránené pred napadnutím hmyzím vektormi chorôb prenosných na zvieratá čeľade koňovité;
- b) zvieratá čeľade koňovité neprišli do kontaktu so zvieratami čeľade koňovité s odlišným zdravotným štatútom;
- c) kliečky, kontajnery alebo boxy na leteckú prepravu zvierat a okolitý priestor v prepravnom oddelení boli vystriekané vhodným prostriedkom na odpudzovanie hmyzu v kombinácii s insekticídmi bezprostredne po zatvorení dverí lietadla<sup>(2)</sup>/plavidla<sup>(2)</sup>.

Zásielka bola preložená v celom rozsahu a zjavnom dobrom stave a dobrých podmienkach okrem okolností opísaných v stĺpci „Pripomienky“.

V/vo/na..... dňa .....

..... (podpis úradného veterinárneho lekára alebo colného úradníka) ..... (meno veľkými tlačenými písmenami a titul)	Pečiatka
---	----------

## Poznámky

V súlade s Dohodou vystúpení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska z Európskej únie a

Európskeho spoločenstva pre atómovú energiu, a najmä s článkom 5 ods. 4 protokolu o Írsku/Severnom Írsku v spojení s prílohou 2 k uvedenému protokolu, odkazy na Európsku úniu uvedené v tomto vyhlásení zahŕňajú Spojené kráľovstvo v súvislosti so Severným Írskom.

<sup>(1)</sup> Ponechajte prázdne v prípade prekládky z plavidla na plavidlo.

<sup>(2)</sup> Nehodiace sa prečiarknite/vymažte.

<sup>(3)</sup> Uveďte referenčný kód certifikátu: jedinečný alfanumerický kód pridelený príslušným orgánom tretej krajiny alebo systémom IMSOC.

## PRÍLOHA IV

## Tabuľka zhody uvedená v článku 26 ods. 2

Rozhodnutie 2010/470/EÚ

Rozhodnutie 2010/470/EÚ	Toto nariadenie
článok 1 písm. a)	článok 12 písm. a), b), c), d)
článok 1 písm. b)	článok 12 písm. e), f), g)
článok 1 písm. c)	článok 10 písm. a), b), c)
článok 1 písm. d)	článok 10 písm. d), e)
článok 1 písm. e)	článok 11 písm. c), d)
článok 2 písm. a)	článok 12 písm. a)
článok 2 písm. b)	článok 12 písm. b)
článok 2 písm. c)	článok 12 písm. c)
článok 2 písm. d) bod i)	–
článok 2 písm. d) bod ii)	článok 12 písm. d)
článok 3 písm. a)	článok 12 písm. e)
článok 3 písm. b)	článok 12 písm. f)
článok 3 písm. c)	článok 12 písm. g)
článok 4 písm. a)	článok 10 písm. a)
článok 4 písm. b)	článok 10 písm. b)
článok 4 písm. c)	článok 10 písm. c)
článok 5 písm. a)	článok 10 písm. d)
článok 5 písm. b)	článok 10 písm. e)
článok 6 písm. a)	článok 11 písm. c)
článok 6 písm. b)	článok 11 písm. d)
príloha I časť A	príloha I kapitola 46 (vzor EQUI-SEM-B-INTRA)
príloha I časť B	príloha I kapitola 47 (vzor EQUI-SEM-C-INTRA)
príloha I časť C	príloha I kapitola 48 (vzor EQUI-SEM-D-INTRA)
príloha I časť D	príloha I kapitola 54 (vzor EQUI-GP-STORAGE-INTRA)
príloha II časť A	príloha I kapitola 50 (vzor EQUI-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
príloha II časť B	príloha I kapitola 51 (vzor EQUI-OOCYTES-EMB-C-INTRA)
príloha II časť C	príloha I kapitola 52 (vzor EQUI-OOCYTES-EMB-D-INTRA)
príloha III časť A	príloha I kapitola 31 (vzor OV/CAP-SEM-B-INTRA)
príloha III časť B	príloha I kapitola 32 (vzor OV/CAP-SEM-C-INTRA)



príloha III časť C	príloha I kapitola 37 (vzor OV/CAP-GP-STORAGE-INTRA)
príloha IV časť A	príloha I kapitola 34 (vzor OV/CAP-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
príloha IV časť B	príloha I kapitola 35 (vzor OV/CAP-OOCYTES-EMB-C-INTRA)
príloha V časť A	príloha I kapitola 41 (vzor POR-OOCYTES-EMB-B-INTRA)
príloha V časť B	príloha I kapitola 42 (vzor POR-OOCYTES-EMB-C-INTRA)



ISSN 1977-0790 (elektronické vydanie)  
ISSN 1725-5147 (papierové vydanie)



Úrad pre vydávanie publikácií  
Európskej únie  
L-2985 Luxemburg  
LUXEMBURSKO

**SK**