

Del I: Beskrivning av sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Imsoc-referens		I.2.a. Lokal referens	
	Namn				I.3. Central behörig myndighet	
	Adress				I.4. Lokal behörig myndighet	
	Land		ISO-kod			
	I.5. Mottagare			I.6. Aktörsom genomför uppsamling oberoende av en anläggning		
	Namn			Namn		
	Adress			Adress		
	Land			Godkännandenummer		
				Land		
	ISO-kod			ISO-kod		
I.7. Ursprungsland			ISO-kod		I.9. Destinationsland	
					ISO-kod	
I.8. Ursprungsregion			Kod		I.10. Destinationsregion	
					Kod	
I.11. Avsändningsort			I.12. Destinationsplats			
Namn			Namn			
Adress			Adress			
Godkännandenummer			Godkännandenummer			
Land			Land			
ISO-kod			ISO-kod			
I.13. Lastningsort			I.14. Datum och tidpunkt för avresa			
Namn						
Adress						
Godkännandenummer						
Land			ISO-kod			
I.15. Transportmedel			I.16. Transportör			
Typ		Dokument	Identifikation		Namn	
					Adress	
					Activity ID	
					Land	
					ISO-kod	
I.17. Åtföljande dokument			Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning			
			Datum för utfärdande			
			Ort för utfärdande			
Land						
I.18. Transportförhållanden						
Fryst <input type="checkbox"/>		Rumstemperatur <input type="checkbox"/>		Kylid <input type="checkbox"/>		
I.19. Container nr/plomb nr						
I.20. Intygas vara avsedda som/för avelsmaterial <input type="checkbox"/>						
I.21. För transitering genom ett tredjeland <input type="checkbox"/>						
Tredjeland		ISO-kod				
Utförelseställe		Gränskontrollstationens kod				
Införelseställe		Gränskontrollstationens kod				
I.22. För transitering genom medlemsstat(er) <input type="checkbox"/>			I.23. För export <input type="checkbox"/>			
Medlemsstat			Tredjeland			
ISO-kod			ISO-kod			
			Utförelseställe			
			Gränskontrollstationens kod			
			koden			
I.25. Färdjournal						
I.26. Totalt antal förpackningar		I.27. Total kvantitet		I.28. Total bruttovikt		
I.30. Beskrivning av sändningen						
Varor		Arter		Identifieringsnr		
				Kvantitet		
				Typ av vara		
Identifieringsmärke		Förpackningsantal		Insamlingsdatum		
				Anläggningens/Centralens		
				Type		

Del II: Intyg	II. Hälsouppgifter		
	I egenskap av officiell veterinär intyggar jag följande:		
II.1	Den station för lagring av avelsmaterial(1) som anges i fält I.11 och där sperman(2)/oocyterna(2)/de in vivo-producerade embryona(2)/de in vitro-producerade embryona(2)/de mikromanipulerade embryona(2) lagrades		
II.1.1	är godkänd och uppförd i ett register av den behöriga myndigheten,		
II.1.2	uppfyller de krav vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning som anges i del 5 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.]		
II.2	Den sperma(2)/De oocyter(2)/De in vivo-producerade embryon(2)/De in vitro-producerade embryon(2)/De mikromanipulerade embryon(2) som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:		
(2) <input type="checkbox"/> antingen	[II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation(2)(3)/av en embryosamlingsgrupp(2)(3)/av en embryoproduktionsgrupp(2)(3), och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial(2)(3), och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial(2)(3) i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1(2)/del 2(2)/del 3(2)/del 4(2)/del 5(2) i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades i enlighet med krav för utfärdande av djurhälsointyg som är minst lika stränga som kraven i		
(2) <input type="checkbox"/> antingen	[förlagan POR-SEM-A-INTRA(4),]		
(2) <input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan POR-SEM-B-INTRA(4),]		
(2) <input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan POR-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4),]		
(2) <input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan POR-OOCTYES-EMB-B-INTRA(4),]		
(2) <input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan POR-OOCTYES-EMB-C-INTRA(4),]		
(2) <input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan POR-GP-PROCESSING-INTRA(4),]		
(2) <input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan POR-GP-STORAGE-INTRA(4).]		
(2) <input type="checkbox"/> och/eller	[II.2.1 Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation(2)(3)/av en embryosamlingsgrupp(2)(3)/av en embryoproduktionsgrupp(2)(3), och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial(2)(3), och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial(2)(3) i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1(2)/del 2(2)/del 3(2)/del 4(2)/del 5(2) i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11 i en annan medlemsstat och åtföljdes av intyg i enlighet med		
(2) <input type="checkbox"/> antingen	[förlagan POR-SEM-A-INTRA(4),]		
(2) <input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan POR-SEM-B-INTRA(4),]		
(2) <input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan POR-OOCTYES-EMB-A-INTRA(4),]		
(2) <input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan POR-OOCTYES-EMB-B-INTRA(4),]		
(2) <input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan POR-OOCTYES-EMB-C-INTRA(4),]		

Del II: Intyg	II. Hälsouppgifter				
	(2) <input type="checkbox"/>	[förlagan POR-GP-PROCESSING-INTRA(4),]			
	och/eller				
	(2) <input type="checkbox"/>	[förlagan POR-GP-STORAGE-INTRA(4).]			
	och/eller				
	(2) <input type="checkbox"/>	[II.2.1	Den/De har samlats eller producerats, bearbetats och lagrats på en spermasamlingsstation(2)(3)/av en embryosamlingsgrupp(2)(3)/av en embryoproduktionsgrupp(2)(3), och/eller bearbetats och lagrats på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial(2)(3), och/eller lagrats på en station för lagring av avelsmaterial(2)(3) i ett tredjeland eller ett territorium eller en zon i ett tredjeland som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/xx [SANTE/7140/2020] och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i del 1(2)/del 2(2)/del 3(2)/del 4(2)/del 5(2) i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och fördes in till unionen åtföljda av intyg i enlighet med		
	och/eller				
	(2) <input type="checkbox"/>	[förlagan POR-SEM-A-ENTRY(4),]			
	antingen				
	(2) <input type="checkbox"/>	[förlagan POR-SEM-B-ENTRY(4),]			
	och/eller				
	(2) <input type="checkbox"/>	[förlagan POR-OOCYTES-EMB-ENTRY(4),]			
	och/eller				
	(2) <input type="checkbox"/>	[förlagan POR-GP-PROCESSING-ENTRY(4),]			
	och/eller				
(2) <input type="checkbox"/>	[förlagan POR-GP-STORAGE-ENTRY(4).]				
och/eller					
II.2.2	Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.				
II.2.3	Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som försetts med ett märke i enlighet med kraven i artikel 10 i delegerad förordning (EU) 2020/686 och/eller artikel 83 a i kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och märket anges i fält I.30.				
II.2.4	Den/De transporteras i en behållare som				
II.2.4.1	förseglades och numrerades före avsändandet från stationen för lagring av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,				
II.2.4.2	har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,				
II.2.4.3	har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.				
(2)(5) <input type="checkbox"/>	Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.				
[II.2.5					
II.2.6	Den/De transporteras i en behållare där de är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]				

Del II: Intyg	II. Hälsouppgifter		
	<p>Anmärkningar</p> <p>Detta djurhälsointyg ska fyllas i enligt anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.</p> <p>Del I:</p> <p>Fält I.11: Avsändningsort: ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den station för lagring av avelsmaterial från vilken sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds. Endast stationer för lagring av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>Fält I.12: Destinationsort: ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperman, oocyterna och/eller embryona.</p> <p>Fält I.17: Åtföljande dokument: nummer på relaterade intyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller hälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller intyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta intyg.</p> <p>Fält I.19: Ange förseglingens nummer.</p> <p>Fält I.26: Totalt antal förpackningar ska överensstämma med antal behållare.</p> <p>Fält I.30: Typ: ange det som är tillämpligt: sperma, in vivo-producerade embryon, in vivo-producerade oocyter, in vitro-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon.</p> <p style="padding-left: 40px;">Identifieringsnr: ange varje donatordjurs identifieringsnummer.</p> <p style="padding-left: 40px;">Identifieringsmärke: ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade.</p> <p style="padding-left: 40px;">Insamlingsdatum/Produktionsdatum: ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades.</p> <p style="padding-left: 40px;">Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr: ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller för den embryosamlings- och/eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona.</p> <p style="padding-left: 40px;">Kvantitet: ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.</p> <p>Del II:</p> <p>(1) Endast stationer för lagring av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(2) Stryk det som inte är tillämpligt.</p> <p>(3) Endast anläggningar för avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.</p> <p>(4) Originalen av de dokument, hälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa som åtföljde den sperma, de oocyter eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlings- eller embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna och/eller embryona, och/eller från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona bearbetades och lagrades, och/eller från den station för lagring av avelsmaterial där sperman, oocyterna eller embryona lagrades, till den station för lagring av avelsmaterial dit sperman, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta intyg.</p> <p>(5) Gäller sändningar där sperma, oocyter, in vivo-producerade embryon, in vitro-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från svin har placerats och transporteras i samma behållare.</p>		

<b>Del II: Intyg</b>	II. Hälsouppgifter			
	(6) Gäller sändningar där sperma, oocyter, in vivo-producerade embryon, in vitro-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från svin har placerats och transporteras i samma behållare.			
	Intygsgivare/Officiell veterinär			
	Namn (med versaler)		Titel och befattning	
Datum för undertecknande		Underskrift		
Stämpel				