

Del I: Beskrivning av sändningen	I.1. Avsändare		I.2. Imsoc-referens		I.2.a. Lokal referens	
	Namn				I.3. Central behörig myndighet	
	Adress					
	Land		ISO-kod		I.4. Lokal behörig myndighet	
	I.5. Mottagare			I.6. Aktörsom genomför uppsamling oberoende av en anläggning		
	Namn			Namn		
	Adress			Adress		
	Land			Godkännande nummer		
				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			
Godkännande nummer			Godkännande nummer			
Land			Land			
ISO-kod			ISO-kod			
I.13. Lastningsort			I.14. Datum och tidpunkt för avresa			
Namn						
Adress						
Godkännande nummer						
Land						
ISO-kod						
I.15. Transportmedel			I.16. Transportör			
Typ		Dokument	Identifikation		Namn	
					Adress	
					Godkännande nummer	
					Land	
					ISO-kod	
I.17. Åtföljande dokument						
Document Type						
Aktör som genomför uppsamling oberoende av en anläggning						
Datum för utfärdande						
Land						
Ort för utfärdande						
I.18. Transportförhållanden						
Kylt <input type="checkbox"/>		Rumstemperatur <input type="checkbox"/>		Fryst <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		ISO-kod		Tredjeland		
				ISO-kod		
				Gränskontrollstationens kod		
I.24. Beräknad transporttid			I.25. Färdjournal			
I.26. Totalt antal förpackningar		I.27. Total kvantitet		I.28. Total bruttovikt		
I.30. Beskrivning av sändningen						
1. 05 PRODUKTER AV ANIMALISKT URSPRUNG, INTE NÄMNDA ELLER INBEGRIPNA NÅGON ANNANSTANS						
0511 Animaliska produkter, inte nämnda eller inbegripna någon annanstans; döda djur enligt kapitlen 1 och 3, olämpliga som livsmedel						
051110 Sperma av nötkreatur eller andra oxdjur						

05111000 Sperma av nötkreatur eller andra oxdjur

#1.	Varor	Identifieringsnr	Kvantitet	Typ av vara	Identifieringsmärke
Arter		Förpackningsantal	Insamlingsdatum	Anläggningens/Centralens	

Del I: Beskrivning av sändningen

Empty area for description of the consignment.

II. Hälsouppgifter			
I egenskap av officiell veterinär intygar jag följande:			
Del II: Intygg	II.1	Den anläggning för bearbetning av avelsmaterial(1) som anges i fält I.11 och där <input type="checkbox"/> [sperman](2) <input type="checkbox"/> [oocyterna](2) <input type="checkbox"/> [de in vivo-producerade embryona](2) <input type="checkbox"/> [de in vitro-producerade embryona](2) <input type="checkbox"/> [de mikromanipulerade embryona](2) har bearbetats och lagrats	
	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 4 i bilaga I till kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/686.	
	II.2	<input type="checkbox"/> [Den sperma](2) <input type="checkbox"/> [de oocyter](2) <input type="checkbox"/> [de in vivo-producerade embryon](2) <input type="checkbox"/> [de in vitro-producerade embryon](2) <input type="checkbox"/> [de mikromanipulerade embryon](2) som beskrivs i del I avsänds	
	(2) o antingen	[från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 eller från en zon som inte omfattas av sådana restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar nötkreatur och som fastställts på grund av sjukdomar som förtecknas för den arten eller sjukdomar som omfattas av nöddåtgärder och som är av betydelse för den arten, eller dessa restriktioner gäller inte de berörda avelsmaterialen eftersom de samlades innan dessa restriktioner fastställdes, och [sperman](2) [oocyterna](2) [de in vivo-producerade embryona](2) [de in vitro-producerade embryona](2) [de mikromanipulerade embryona](2) har under en tillräckligt lång period inte varit i kontakt med andra avelsmaterial med lägre hälsostatus.]	
	(2) o eller	[från den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 eller från en zon som omfattas av sådana restriktioner vad gäller förflyttning som påverkar nötkreatur och som fastställts på grund av (3), men undantag har beviljats från restriktionerna vad gäller förflyttning och	
	(2)	<input type="checkbox"/> [den/de uppfyller kraven i (4),]	
	(2)	<input type="checkbox"/> [och i synnerhet gäller att den/de (5).]	
	II.3	<input type="checkbox"/> [Den sperma](2) <input type="checkbox"/> [de oocyter](2) <input type="checkbox"/> [de in vivo-producerade embryon](2) <input type="checkbox"/> [de in vitro-producerade embryon](2) <input type="checkbox"/> [de mikromanipulerade embryon](2) som beskrivs i del I är avsedd/avsedda för artificiell reproduktion och uppfyller följande krav:	
	(2) o antingen	[II.3.1 Den/De har <input type="checkbox"/> [samlats](2) <input type="checkbox"/> [producerats](2) <input type="checkbox"/> [bearbetats](2) <input type="checkbox"/> [lagrats](2) <input type="checkbox"/> [på en spermasamlingsstation](2)(6) <input type="checkbox"/> [av en embryosamlingsgrupp](2)(6) <input type="checkbox"/> [av en embryoproduktionsgrupp (2)(6) <input type="checkbox"/> [och](2) <input type="checkbox"/> [bearbetats](2) <input type="checkbox"/> [lagrats](2) <input type="checkbox"/> [på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial](2)(6) <input type="checkbox"/> [och lagrats på en station för lagring av avelsmaterial](2)(6) i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i <input type="checkbox"/> [del 1](2) <input type="checkbox"/> [del 2](2) <input type="checkbox"/> [del 3](2) <input type="checkbox"/> [del 4](2) <input type="checkbox"/> [del 5](2) i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den anläggning för bearbetning 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"/> [förlagan BOV-SEM-A-INTRA(7).] antingen		
(2)	<input type="checkbox"/> [förlagan BOV-SEM-B-INTRA(7).] och/eller		
(2)	<input type="checkbox"/> [förlagan BOV-SEM-C-INTRA(7).] och/eller		
(2)	<input type="checkbox"/> [förlagan BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA(7).] och/eller		
(2)	<input type="checkbox"/> [förlagan BOV-EMB-B-INTRA(7).] och/eller		
(2)	<input type="checkbox"/> [förlagan BOV-GP-PROCESSING-INTRA(7).] och/eller		
(2)	<input type="checkbox"/> [förlagan BOV-GP-STORAGE-INTRA(7).] och/eller		
(2) o och/eller	[II.3.1 Den/De har <input type="checkbox"/> [samlats](2) <input type="checkbox"/> [producerats](2) <input type="checkbox"/> [bearbetats](2) <input type="checkbox"/> [lagrats](2) <input type="checkbox"/> [på en spermasamlingsstation](2)(6) <input type="checkbox"/> [av en embryosamlingsgrupp](2)(6) <input type="checkbox"/> [av en embryoproduktionsgrupp](2)(6)		

II. Hälsouppgifter			
Del II: Intyg		<input type="checkbox"/> [och](2) <input type="checkbox"/> [bearbetats](2) <input type="checkbox"/> [lagrats](2) <input type="checkbox"/> [på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial](2)(6) <input type="checkbox"/> [och lagrats på en station för lagring av avelsmaterial](2)(6) i den medlemsstat där den/de samlades eller producerades och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i <input type="checkbox"/> [del 1](2) <input type="checkbox"/> [del 2](2) <input type="checkbox"/> [del 3](2) <input type="checkbox"/> [del 4](2) <input type="checkbox"/> [del 5](2) i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de flyttades till den anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11 i en annan medlemsstat och åtföljdes av djurhälsointyg i enlighet med	
	(2)	<input type="checkbox"/> antingen	[förlagan BOV-SEM-A-INTRA(7).]
	(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-SEM-B-INTRA(7).]
	(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-SEM-C-INTRA(7).]
	(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-OOCYTES-EMB-A-INTRA(7).]
	(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-EMB-B-INTRA(7).]
	(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-GP-PROCESSING-INTRA(7).]
	(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-GP-STORAGE-INTRA] (7).]
	(2) <input type="checkbox"/> och/eller	II.3.1 Den/De har <input type="checkbox"/> [samlats](2) <input type="checkbox"/> [producerats](2) <input type="checkbox"/> [bearbetats](2) <input type="checkbox"/> [lagrats](2) <input type="checkbox"/> [på en spermasamlingsstation](2)(6) <input type="checkbox"/> [av en embryosamlingsgrupp](2)(6) <input type="checkbox"/> [av en embryoproduktionsgrupp](2)(6) <input type="checkbox"/> [och](2) <input type="checkbox"/> [bearbetats](2) <input type="checkbox"/> [lagrats] (2) <input type="checkbox"/> [på en anläggning för bearbetning av avelsmaterial](2)(6) <input type="checkbox"/> [och lagrats på en station för lagring av avelsmaterial](2)(6) i ett tredjeland eller territorium, eller en zon däri, som förtecknas i bilaga IX till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2021/404 och där kraven vad gäller ansvarsområden, driftsrutiner, lokaler och utrustning i <input type="checkbox"/> [del 1](2) <input type="checkbox"/> [del 2](2) <input type="checkbox"/> [del 3](2) <input type="checkbox"/> [del 4](2) <input type="checkbox"/> [del 5](2) i bilaga I till delegerad förordning (EU) 2020/686 är uppfyllda, och den/de fördes in till unionen åtföljda av djurhälsointyg i enlighet med	
	(2)	<input type="checkbox"/> antingen	[förlagan BOV-SEM-A-ENTRY(7).]
	(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-SEM-B-ENTRY(7).]
	(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-SEM-C-ENTRY(7).]
	(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-OOCYTES-EMB-A-ENTRY(7).]
	(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-in-vivo-EMB-B-ENTRY(7).]
(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-in-vitro-EMB-C-ENTRY(7).]	
(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-in-vitro-EMB-D-ENTRY(7).]	
(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-GP-PROCESSING-ENTRY(7).]	
(2)	<input type="checkbox"/> och/eller	[förlagan BOV-GP-STORAGE-ENTRY] (7).]	
	II.3.2	Den/De har samlats, bearbetats och lagrats i enlighet med djurhälsokraven i bilaga III till delegerad förordning (EU) 2020/686.	
	II.3.3	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	

Del II: Intyg	II. Hälsouppgifter		
		kommissionens delegerade förordning (EU) 2020/692, och märket anges i fält I.30.	
	II.3.4	Den/de transporteras i en behållare som	
	II.3.4.1	förseglades och numrerades före dagen för avsändande från anläggningen för bearbetning av avelsmaterial under stationsveterinärens ansvar, eller av en officiell veterinär, och förseglingen har det nummer som anges i fält I.19,	
	II.3.4.2	har rengjorts och antingen desinficerats eller steriliserats före användning, eller är en engångsbehållare,	
	(2)(8)	<input type="checkbox"/>	[II.3.4.3 har fyllts med ett kylmedium som inte tidigare har använts för andra produkter.]
	(2)(9)	<input type="checkbox"/>	[II.3.5 Den/De har placerats i strån eller andra förpackningar som är noggrant och hermetiskt förslutna.
	II.3.6	Den/De transporteras i en behållare där de olika typerna är fysiskt åtskilda från varandra i separata behållare eller har placerats i dubbla skyddsförpackningar.]	
	Anmärkningar		
	I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i protokollet om Irland/Nordirland jämförd med bilaga 2 till det protokollet, ska hänvisningar till unionen i detta djurhälsointyg inbegripa Förenade kungariket med avseende på Nordirland.		
Detta djurhälsointyg ska fyllas i i enlighet med anmärkningarna för ifyllande av intyg i kapitel 2 i bilaga I till kommissionens genomförandeförordning (EU) 2020/2235.			
Del I:			
Fält I.11:	Avsändningsort: ange unikt godkännandenummer, namn och adress för den anläggning för bearbetning av avelsmaterial från vilken sändningen av sperma, oocyter och/eller embryon avsänds. Endast anläggningar för bearbetning av avelsmaterial som godkänts av den behöriga myndigheten och är upptagna i det register som avses i artikel 101.1 b i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2016/429 och artikel 7 i delegerad förordning (EU) 2020/686.		
Fält I.12:	Destinationsort: ange adress och unikt registrerings- eller godkännandenummer för den destinationsanläggning som tar emot sändningen av sperma, oocyter och/eller embryon.		
Fält I.17:	Åtföljande dokument: nummer på relaterade djurhälsointyg i original ska överensstämma med löpnummer på de enskilda officiella dokument eller djurhälsointyg som åtföljde den sperma, de oocyter och/eller de embryon som beskrivs i del I från den spermasamlingsstation där sperman samlades, och/eller från den embryosamlingsgrupp eller den 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 anläggning för bearbetning av avelsmaterial som anges i fält I.11. Originalen av dessa dokument eller djurhälsointyg eller officiellt vidimerade kopior av dessa ska bifogas detta djurhälsointyg.		
Fält I.19:	Ange förseglingens nummer.		
Fält I.26:	Det totala antalet förpackningar ska överensstämma med antalet behållare.		
Fält I.30:	Art: ange det som är tillämpligt: Bos taurus, Bison bison eller Bubalus bubalis. Typ: ange det som är tillämpligt: sperma, in vivo-producerade embryon, in vivo-producerade oocyter, in vitro-producerade embryon eller mikromanipulerade embryon. Identifieringsnr: ange varje donatordjurs identifieringsnummer. Identifieringsmärke: ange märke på strå eller annan förpackning där sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen är placerade. Insamlingsdatum/Produktionsdatum: ange datum då sperman, oocyterna och/eller embryona i sändningen samlades eller producerades. Anläggningens/Centralens godkännande- eller registreringsnr: ange unikt godkännandenummer för den spermasamlingsstation där sperman i sändningen samlades, och/eller för den embryosamlingsgrupp och/eller den embryoproduktionsgrupp som samlade eller producerade oocyterna eller embryona i sändningen.		

II. Hälsouppgifter			
Kvantitet: ange antal strån eller andra förpackningar med samma märke.			
Del II: Intyg	Del II:		
	(1)	Endast anläggningar för bearbetning 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.	
	(2)	Stryk det som inte är tillämpligt.	
	(3)	Ange namnet på den eller de sjukdomarna.	
	(4)	Ange hänvisning till den eller de tillämpliga rättsakter som kommissionen antagit och där dessa krav fastställs (titel, nummer, artiklar).	
	(5)	Ange den eller de specifika intyganden som anges i och krävs enligt den eller de tillämpliga rättsakter som kommissionen antagit och som avses i artikel 159.2 a, b och c i förordning (EU) 2016/429.	
	(6)	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.	
	(7)	Originalen av de dokument eller djurhälsointyg 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 embryosamlingsgrupp eller den 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 anläggning för bearbetning av avelsmaterial från vilken sperma, oocyterna och/eller embryona avsänds och som anges i fält I.11 ska bifogas detta djurhälsointyg.	
	(8)	Gäller fryst sperma, frysta oocyter eller frysta embryon.	
	(9)	Gäller sändningar där sperma, oocyter, in vivo-producerade embryon, in vitro-producerade embryon och mikromanipulerade embryon från nötkreatur har placerats och transporterats i samma behållare.	
Intygsgivare/Officiell veterinär			
Namn (med versaler)		Titel och befattning	
Datum för deklaration		Underskrift	
Stämpel			